

PREGOVOR

Poštovani,

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore (CALIMS) je nacionalno regulatorno tijelo i stručno-naučna institucija sa nadležnostima u oblasti zaštite javnog zdravlja. Putem dostupnosti efikasnih, prihvatljivo bezbjednih lijekova odgovarajućeg kvaliteta, informisanja o lijekovima, kontrole načina proizvodnje i prometa, uspostavljanja i kontinuiranog unapređenja sistema farmakovigilance (praćenje neželjenih dejstava i bezbjedne primjene lijekova), praćenja neispravnosti u pogledu kvaliteta lijekova, CALIMS sprovodi svoj cilj - regulatornu kontrolu tokom cijelog perioda prisustva lijeka na tržištu, odnosno životnog ciklusa lijeka.

Jedna od brojnih nadležnosti Agencije za lijekove i medicinska sredstva je obezbjeđivanje informacija o lijekovima u prometu u obliku stručnog vodiča koji, prema stavu Svjetske zdravstvene organizacije, predstavlja veoma važan faktor sprovođenja politike i strategije lijekova u svakoj zemlji, sa dva osnovna cilja - edukacija zdravstvenih radnika i racionalizacija farmakoterapije.

Nacionalni registar lijekova za 2017. godinu sadrži podatke o lijekovima za koje su izdata rješenja za stavljanje lijeka u promet (dozvola za lijek) u Crnoj Gori, zaključno sa 31.12.2017. godine. On je rezultat napora CALIMS da zdravstvenim radnicima Crne Gore obezbijedi kontinuiranu informisanost o najnovijim informacijama o racionalnoj primjeni lijekova.

Polazna osnova za izradu Registra je baza lijekova CALIMS, zasnovana na dokumentaciji proizvođača/nosioca dozvole za lijek. Bez obzira na porijeklo i osobine, svaki gotov lijek mora dobiti dozvolu za stavljanje u promet izdatu od CALIMS. U postupku dobijanja dozvole, eksperti CALIMS procjenjuju kvalitet, bezbjednost i efikasnost lijeka u skladu sa zakonskom i podzakonskom regulativom u Crnoj Gori, Evropskom farmakopejom i smjernicama koje u ovoj oblasti donosi Evropska agencija za lijekove i Internacionalna konferencija o harmonizaciji.

Registar nije samo popis lijekova u prometu, već je dijelom i farmakoterapijski priručnik, jer sadrži osnovne informacije o lijekovima korisne za svakodnevni rad zdravstvenih radnika. U posebnim poglavljima dati su podaci o primjeni lijekova u periodu trudnoće i dojenja, interakcijama lijekova, uticaju lijekova na vrijednosti laboratorijskih parametara i druge informacije važne za bezbjednu upotrebu lijekova.

Registar sadrži prikaz indikacija i načina doziranja lijekova koji imaju dozvolu za lijek. Detaljne informacije o efikasnosti i bezbjednosti primjene lijekova (kontraindikacije, mjere opreza, interakcije lijekova, primjena u periodu trudnoće i dojenja, uticaju lijeka na upravljanje motornim vozilima i rukovanje mašinama, neželjena dejstva), mogu se naći u odobrenom Sažetku karakteristika lijeka i Uputstvu za lijek, dostupnim u online registru na portalu CALIMS (www.calims.me).

Nadamo se da će drugi Nacionalni registar lijekova koji izdaje Agencija za lijekove i medicinska sredstva nastaviti da bude nezaobilazan farmakoinformatički priručnik za sve zdravstvene radnike i značajan izvor objektivnih informacija o lijekovima u prometu u Crnoj Gori.

Agencija za lijekove i medicinska sredstva
Direktor
dr Milorad Drljević

SADRŽAJ

| | |
|--|-----|
| Predgovor | 3 |
| Režimi izdavanja lijekova i skraćenice u tekstu | 7 |
| Uloga Agencije za lijekove i medicinska sredstva u očuvanju javnog zdravlja | 8 |
| Abecedni spisak registrovanih lijekova | 13 |
| Abecedni spisak lijekova upisanih u registar | 361 |
| Internacionalni nezaštićeni nazivi registrovanih lijekova | 363 |
| Anatomsko terapijsko hemijska klasifikacija registrovanih lijekova | 397 |
| Anatomsko terapijsko hemijska klasifikacija registrovanih herbalnih lijekova | 447 |
| Spisak lijekova koji ispunjavaju uslove iz čl. 110a i 110b Zakona o lijekovima | 449 |
| Prijavljivanje neželjenih dejstava lijekova | 453 |
| Falsifikovani lijekovi | 459 |
| Primjena lijekova u periodu trudnoće | 461 |
| Primjena lijekova u periodu laktacije | 471 |
| Interakcije lijekova i pregled klinički značajnih interakcija | 481 |
| Uticaj lijekova na rezultate kliničko-biohemijskih parametara | 531 |
| Standardni termini | 543 |
| Spisak proizvođača sa lijekovima | 563 |
| Spisak nosilaca dozvole sa proizvođačima koje zastupaju | 581 |
| Korisne internet adrese | 587 |
| Indeks zaštićenih naziva lijekova | 589 |

REŽIMI IZDAVANJA LJEKOVA I SKRAĆENICE U TEKSTU

| | |
|-------------|---|
| Rp | Lijek se može izdavati samo na ljekarski recept |
| Z | Lijek se može upotrebljavati u zdravstvenoj ustanovi |
| BRp | Lijek se može izdavati bez ljekarskog recepta |
| SZ | Lijek se može upotrebljavati samo u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi |
| SZR | Lijek se može upotrebljavati u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi; Izuzetno na recept |
| ORp | Obnovljiv (višekratni) recept |
| NRp | Neobnovljiv (jednokratni) recept |
| PRp | Poseban recept |
| OgRp | Ograničen recept |
| § | Opojna droga |
| △ | Moguć uticaj lijeka na psihofizičke sposobnosti |
| ▲ | Snažan uticaj lijeka na psihofizičke sposobnosti |
| § ▲ | Opojna droga, snažan uticaj lijeka na psihofizičke sposobnosti |

| | | | |
|---------|---|-----------------|---------------------------------------|
| anti Xa | internacionalna jedinica za aktivnost nadroparina pomoću koagulometrijske metode koja mjeri faktor Xa aktivnost | inj. | injekcija |
| ATC | anatomske terapijske hemijske | INN | internacionalni nezaštićeni naziv |
| BHP | benigna hiperplazija prostate | j. | jedinica |
| cm | centimetar | kg | kilogram |
| CNS | centralni nervni sistem | l | litar |
| DDD | definisana dnevna doza | m ² | kvadratni metar |
| dl | decilitar | maks. | maksimalna doza |
| FSH | folikulostimulirajući hormon | mcg | mikrogram |
| g | gram | mg | miligram |
| GnRH | gonadotropni oslobađajući hormon | M i.j. | milijun internacionalnih jedinica |
| h | čas | min. | minut |
| i.j. | internacionalna jedinica | ml | mililitar |
| i.m. | intramuskularno | mm | milimetar |
| i.v. | intravenski | mm ³ | kubni milimetar |
| inf. | infuzija | mmol | milimol |
| | | μmol | mikromol |
| | | NSAIL | nesteroidni antiinflamatorni lijekovi |
| | | s.c. | subkutano |

ULOGA AGENCIJE ZA LJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA U OČUVANJU JAVNOG ZDRAVLJA

Agencija za lijekove i medicinska sredstva (CALIMS) osnovana je 01.01.2009. odlukom Vlade Crne Gore iz 2008. godine („Službeni list CG“ br. 62/08), u skladu sa odredbama Zakona o lijekovima („Službeni list CG“, br. 80/04 i 18/08) i Zakona o medicinskim sredstvima („Službeni list CG“, br. 79/04 i 53/09).

Navedeni zakoni, kao i osnivanje nadležnog organa u oblasti lijekova i medicinskih sredstava, rezultat su harmonizacije crnogorskog zakonodavstva sa direktivama Evropske unije i standardima zemalja EU u oblasti farmaceutske regulative, koja je jedno od najbolje regulisanih područja u EU. Agencija je, u skladu sa pozitivnom evropskom praksom i iskustvima, formirana kao stručno-naučna i regulatorna institucija sa brojnim nadležnostima u cilju zaštite javnog zdravlja.

Misija CALIMS je da na visokostručan i odgovoran način poveća stepen funkcionisanja sistema zdravstvene zaštite, obezbjeđivanjem kvalitetnih, bezbjednih, efikasnih i racionalno upotrijebljenih lijekova, te da zajedno sa drugim institucijama zdravstvenog sistema osigura očuvanje javnog zdravlja i poboljšanje kvaliteta života ljudi. Ovaj zadatak ostvaruje se realizacijom brojnih nadležnosti Agencije, predviđenih navedenim zakonima, od kojih su u oblasti lijekova, najznačajnije:

Izdavanje dozvole za stavljanje lijeka u promet

U Crnoj Gori u prometu može biti gotov lijek koji je dobio dozvolu za lijek izdatu od strane CALIMS. Gotov lijek je lijek koji je proizveden industrijski ili postupkom koji uključuje industrijski proces sa namjerom stavljanja u promet. Postupak izdavanja dozvole za lijek podrazumijeva procjenu kvaliteta, bezbjednosti i efikasnosti lijeka u skladu sa zakonskom i podzakonskom regulativom u Crnoj Gori, Evropskom farmakopejom i smjernicama koje u ovoj oblasti donosi Evropska agencija za lijekove (EMA - *European Medicines Agency*) i Internacionalna konferencija o harmonizaciji (ICH - *International Conference on Harmonisation*).

Dokumentacija se u skladu sa regulativom u Crnoj Gori predaje u obliku opšteg tehničkog dokumenta (CTD - *Common Technical Document*) koji predstavlja internacionalni standard. Zahtjev za stavljanje lijeka u promet (registracija) i potrebnu dokumentaciju može podnijeti proizvođač lijekova sa sjedištem u Crnoj Gori, predstavnik ili zastupnik sa sjedištem u Crnoj Gori za proizvođača lijekova koji nema sjedište u Crnoj Gori ili za strano pravno lice koje je nosilac dozvole za lijek u zemljama Evropske unije.

CALIMS vrši procjenu dostavljene dokumentacije koja sadrži podatke o kvalitetu (farmaceutsko-hemijsko-biološka dokumentacija), bezbjednosti (preklinička dokumentacija) i efikasnosti (klinička dokumentacija), a u postupak procjene su, osim eksperata CALIMS, uključeni i spoljni eksperti iz Crne Gore i cijelog regiona, kao i savjetodavno tijelo - Komisija za stavljanje lijekova u promet, koja daje stručno mišljenje o opravdanosti zahtjeva da se lijek nađe u prometu.

Samo oni lijekovi koji ispunjavaju propisane uslove, odnosno imaju pozitivnu ocjenu kvaliteta, bezbjednosti i efikasnosti, mogu dobiti dozvolu za lijek, koju CALIMS izdaje, po pravilu, na period od 5 godina. Tokom važenja ove dozvole, proizvođač je u obavezi da redovno obavještava CALIMS i podnosi zahtjeve za izmjene i dopune (varijacije) dozvole, odnosno registracione dokumentacije. Nakon 5 godina, dozvola se može obnoviti na osnovu pozitivne procjene odnosa koristi i rizika od upotrebe lijeka tokom njegovog prometovanja.

Sastavni dio dozvole za lijek čine i **Sažetak karakteristika lijeka** (*SmPC – Summary of Product Characteristics*) i **Uputstvo za lijek** (*PIL – Patient Information Leaflet*).

SmPC je namijenjen stručnoj javnosti, odnosno zdravstvenim profesionalcima i predstavlja osnovni i najpouzdaniji izvor informacija o lijekovima za stručnu javnost. Njegov sadržaj zasnovan je kako na podacima sakupljenim tokom razvoja i ispitivanja lijeka, tako i na iskustvima iz kliničke prakse.

PIL je dokument koji je priložen uz pakovanje lijeka i sadrži osnovne informacije o tome kako se lijek pravilno koristi, a namijenjen je i prilagođen pacijentu/korisniku. Tekst PIL mora biti usklađen sa tekstom SmPC i mora biti napisan jasnim i razumljivim jezikom za opštu javnost.

CALIMS odobrava i uvoz lijekova koji nijesu dobili dozvolu za lijek u Crnoj Gori, kada je to medicinski indikovano, i u skladu sa zakonom dozvoljeno. Iako ne prolaze postupak registracije, i ovi lijekovi moraju potvrditi da zadovoljavaju propisane uslove da se nađu na tržištu, u prvom redu da su proizvedeni i ispitani u skladu sa standardima, kao i da su prošli postupak registracije u nekoj od zemalja koja ima iste regulatorne zahtjeve kao i Crna Gora. Odobrenje za uvoz se može izdati samo pravnim licima koja imaju dozvolu za promet lijekovima na veliko.

Farmakovigilanca

CALIMS, preko Odjeljenja za farmakovigilancu, prati bezbjednost lijekova koji se nalaze na tržištu i na taj način kroz kontinuirani nadzor nad životnim ciklusom lijeka, ostvaruje misiju zaštite javnog zdravlja.

Odjeljenje za farmakovigilancu prikupljanjem podataka iz postmarketinškog dijela životnog ciklusa lijeka, od strane zdravstvenih radnika i predstavnika proizvođača lijeka, dobija na uvid ključne podatke o profilu bezbjednosti svakog lijeka koji se nalazi u prometu u Crnoj Gori, odnosno na raspolaganju crnogorskim pacijentima.

Na osnovu dobijenih podataka, CALIMS u kontinuitetu procjenjuje odnos koristi od primjene lijeka u odnosu na rizike od ispoljavanja neželjenih dejstava i donosi, kada procjeni da je to neophodno, odgovarajuće regulatorne mjere.

CALIMS blagovremeno pruža najnovije, nezavisne, objektivne, na naučnim dokazima zasnovane informacije o lijekovima čime daje značajan doprinos razvoju racionalne farmakoterapije u Crnoj Gori. Kroz brojne aktivnosti koje imaju za cilj promociju farmakovigilance, organizovanjem predavanja i radionica, vrši se kontinuirana edukacija zdravstvenih radnika o značaju i načinu prijavljivanja neželjenih dejstava na lijekove, kako bi broj kvalitetnih, dobro dokumentovanih prijava na najbolji način prezentovao realno stanje lijekova u prometu, kada je o njihovoj bezbjednosti riječ.

Snažan razvoj vakcinovigilance, kojoj CALIMS u saradnji sa Institutom za javno zdravlje i predstavnicima drugih institucija u zdravstvenom sistemu posvećuje posebnu pažnju, doprinosi stvaranju bezrezervnog povjerenja opšte javnosti, prvenstveno roditelja, u bezbjednu imunizaciju, kao jedan od najznačajnijih programa očuvanja zdravlja populacije.

Kao punopravna članica Programa za praćenja neželjenih dejstava lijekova, koji funkcioniše pod pokroviteljstvom Svjetske zdravstvene organizacije (*WHO – World Health Organization*), CALIMS blisko saraduje sa ostalim državama članicama Programa. Ova saradnja se ogleda kroz razmjenu iskustava i najnovijih informacija o bezbjednoj primjeni lijekova, koja je jako značajna za očuvanje javnog zdravlja.

Klinička ispitivanja lijekova

Pod kliničkim ispitivanjem lijeka podrazumijeva se ispitivanje na ljudima s ciljem utvrđivanja kliničkih, farmakoloških, farmakodinamskih i farmakokinetičkih svojstava lijeka koji se ispituje ili praćenja njegovih neželjenih dejstava, radi dokazivanja njegove bezbjednosti i efikasnosti.

Dostupnost i korišćenje novog lijeka predstavlja krunu veoma složenih, višegodišnjih i izuzetno skupih istraživanja, koja obezbjeđuju razvoj novih lijekova i novih saznanja o već postojećim lijekovima, liječenje teških i neizlječivih bolesti i unapređenje zdravlja ljudi.

Klinička ispitivanja lijekova ključna su za dobijanje relevantnih informacija o potencijalnoj koristi i potencijalnoj štetnosti novog lijeka i o procjeni njegove podobnosti za dobijanje dozvole za stavljanje u promet.

Nadležnosti CALIMS u ovoj oblasti odnose se na:

- izdavanje odobrenja za sprovođenje kliničkog ispitivanja
- evidentiranje neintervencijskog ispitivanja
- vršenje kontrole sprovođenja kliničkog ispitivanja
- praćenje bezbjednosti lijeka koji se klinički ispituje.

Zahtjeve za izdavanje dozvole za sprovođenje kliničkog ispitivanja evaluiraju stručnjaci Agencije i savjetodavnog tijela - Komisije za klinička ispitivanja, koji ocjenjuju opravdanost kliničkog ispitivanja i usklađenost zahtjeva sa zakonskim propisima i Smjernicama Dobre kliničke prakse.

Kako bi se u kliničkim ispitivanjima osigurala zaštita prava, bezbjednost i dobrobit ispitanika, kao i validnost rezultata dobijenih tokom kliničkih ispitivanja, CALIMS sprovodi kontrolu kliničkih ispitivanja u skladu sa Zakonom, Protokolom kliničkog ispitivanja, Smjernicama dobre kliničke prakse i smjernicama Evropske unije.

Crna Gora je u svojim zakonskim i podzakonskim propisima implementirala najviše etičke i naučne standarde koji se odnose na proces odobravanja, sprovođenja i kontrole kliničkih ispitivanja. Kliničko ispitivanje lijeka može se sprovesti samo u slučajevima kada su predvidljivi rizici i neprijatnosti procijenjeni manjim od predviđene koristi za pojedinog ispitanika i ostale sadašnje i buduće pacijente.

Proizvodnja i promet lijekova

Proizvodnja i promet lijekova je djelatnost od javnog interesa.

CALIMS je nadležna za procjenu ispunjenosti uslova i izdavanje dozvole za proizvodnju i promet na veliko lijekova, pravnim licima u Crnoj Gori.

Proizvodnja lijekova je proces koji obuhvata više faza koje uključuju nabavku sirovina, izradu lijeka, procesnu kontrolu, kontrolu svake serije gotovog lijeka, pakovanje i obilježavanje gotovog lijeka. Pravno lice koje obavlja proizvodnju lijekova dužno je da postupa u skladu sa dozvolom, Smjernicama dobre proizvođačke prakse (*GMP – Good Manufacturing Practice*) i Smjernicama dobre distributivne prakse (*GDP - Good Distribution Practice*). O primjeni GMP i GDP smjernica, CALIMS izdaje odgovarajuće sertifikate na osnovu provjere ispunjenosti uslova koji su smjernicama predviđeni.

Promet lijekova obavlja se kao promet na veliko i promet na malo. Promet lijekova na veliko obuhvata uvoz i izvoz lijekova, nabavku, skladištenje i distribuciju lijekova. Pravno lice koje obavlja promet na veliko (veledrogerija), dužno je da postupa u skladu sa GDP smjernicama.

Promet lijekova na malo, kao dio zdravstvene zaštite, obavlja se u apoteci u skladu sa dozvolom koju izdaje Ministarstvo zdravlja.

Pravna lica koja obavljaju djelatnosti proizvodnje i prometa lijekova u skladu sa dozvolama izdatim od strane nadležnih institucija, u obavezi su da kontinuirano implementiraju standarde dobrih praksi u procese proizvodnje, distribucije, skladištenja i izdavanja lijekova. Stoga je važno da se lijekovi nabavljaju isključivo u legalnom lancu distribucije odnosno apotekama kao zdravstvenim ustanovama, čime se minimizuje rizik dostupnosti lijekova neprovjerenog porijekla i kvaliteta.

Praćenje potrošnje lijekova

Prema Zakonu o lijekovima, CALIMS je nadležna za prikupljanje i obradu podataka o prometu i potrošnji lijekova.

Proizvođači lijekova, nosioci dozvole za promet lijekova na veliko i apoteke dužni su da CALIMS redovno podnose izvještaj o ukupnoj vrijednosti izvršene prodaje, najmanje jednom godišnje.

Podaci se obrađuju u skladu sa preporukama Svjetske zdravstvene organizacije i metodologijom praćenja potrošnje prema ATC/DDD sistemu (*ATC - Anatomical Therapeutic Chemical classification system / DDD - Defined Daily Dose*) koja obezbjeđuje dobijanje i prikaz finansijsko-statističkih i zdravstvenih farmakoekonomsko-epidemioloških pokazatelja upotrebe lijekova.

Praćenje prometa i potrošnje lijekova u jednoj sredini prikazuje zdravstveno stanje stanovništva i značajno doprinosi procjeni farmakoterapijskih stavova i propisivačkih navika u praksi. Takođe, omogućava određivanje faktora koji utiču na prekomjernu ili nedovoljnu upotrebu pojedinih lijekova.

Analiza upotrebe lijekova se koristi za praćenje i ocjenjivanje korišćenja lijekova prema dogovorenim kriterijumima/standardima, i na osnovu nje se prema potrebi preporučuje promjena prakse u propisivanju u cilju unapređenja racionalne upotrebe lijekova.

Praćenje potrošnje služi kao osnov za stručne analize u oblastima farmakoekonomije i farmakoepidemiologije.

Obezbjeđenje kvaliteta lijekova

CALIMS obezbjeđuje da svi lijekovi odgovaraju propisanim standardima kvaliteta procjenom dokumentacije o kvalitetu, laboratorijskom kontrolom kvaliteta i postupkom kontrole od strane CALIMS.

Radi obezbjeđenja odgovarajućeg kvaliteta, CALIMS može da sprovede kontrolu kvaliteta lijeka, za koji smatra da je to potrebno, prije stavljanja u promet, kao i kontrolu kvaliteta lijeka u prometu.

Laboratorijska kontrola kvaliteta vrši se u skladu sa evropskom, nacionalnom farmakopejom ili drugim priznatim farmakopejama ili drugim validiranim metodama analize. Agencija trenutno nema sopstvenu kontrolnu laboratoriju, pa se uzorci upućuju u akreditovane laboratorije zemalja okruženja koje su članice mreže evropskih laboratorija (*OMCL - Official Medicines Control Laboratories Network*).

Zdravstveni radnici i pravna lica koja proizvode ili obavljaju promet lijekova u obavezi su da o neispravnosti kvaliteta lijeka za koju su saznali, kao i u slučaju sumnje da je u pitanju falsifikovani lijek, odmah obavijeste CALIMS, koja u saradnji sa Upravom za inspekcijske poslove sprovodi odgovarajuće i pravovremene regulatorne mjere.

Na sljedećem primjeru objašnjena je struktura pojedinačnog lijeka u spisku:

NAZIV I PROIZVOĐAČ LIJEKA

GENTOKULIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

INN ATC KLASIFIKACIJA TERAPIJSKA GRUPA

gentamicin | S01AA11 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Antibiotici

REŽIM

IZDAVANJA

JAČINA LIJEKA

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.3%, ukupno 1 bočica sa 10 ml rastvora uz nastavak za doziranje, u kartonskoj kutiji

FARMACEUTSKI OBLIK

PAKOVANJE

NOSILAC DOZVOLE

HEMOMONT D.O.O.

18.03.2009

DATUM IZDAVANJA DOZVOLE

ABECEDNI SPISAK REGISTROVANIH LJEKOVA

A

A

ABRAXANE® - Celgene Europe Limited - Velika Britanija

paklitaksel | L01CD01 | **ANTINEOPLASTICI**

Taksani

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| OgRp | Prašak za suspenziju za infuziju, 100mg, ukupno 1 bočica staklena sa 100mg praška za suspenziju za infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: odrasli: monoterapija metastatskog karcinoma dojke kod pacijenata koji nisu reagovali na prvu liniju terapije i kod kojih nije indikovana standardna terapija antraciklinima: 260mg/m² intravenskom infuzijom tokom 30 minuta, svake 3 nedjelje; kombinovana terapija sa gemcitabinom kao prva linija terapije pacijenata sa metastatskim adenokarcinomom pankreasa: 125mg/m² intravenskom infuzijom tokom 30 minuta 1., 8. i 15. dana svakog 28-dnevnog ciklusa. Istovremena preporučena doza gemcitabina je 1000mg/m², intravenski tokom 30 minuta, odmah nakon završene primjene lijeka Abraxane®; kombinovana terapija sa karboplatinom kao prva linija liječenja nemikrocelularnog karcinoma pluća kod pacijenata koji nisu kandidati za hirurški zahvat i/ili terapiju zračenjem: 100mg/m² intravenskom infuzijom tokom 30 minuta 1., 8. i 15. dana svakog 21-dnevnog ciklusa. Preporučena doza karboplatina je AUC=6mg·min/ml, odmah nakon završene primjene lijeka Abraxane®.

ACC® AKUT 200 - Salutas Pharma GmbH - Njemačka | Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

acetilcistein | R05CB01 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Šumeća tableta, 200mg, ukupno 20 šumećih tableta u kontejneru za tablete (1x20) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija): odrasli: 1 šumeća tableta 2-3 puta dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: 1 šumeća tableta 1-2 puta dnevno. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simptoma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode i odmah popiti.

ACC® 100 - Salutas Pharma GmbH - Njemačka

acetilcistein | R05CB01 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 100mg, ukupno 20 kesica sa po 3g praška za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija): odrasli: 2 kesice, rastvorene prema uputstvu, 2-3 puta dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: 2 kesice, rastvorene prema uputstvu, 2 puta dnevno; djeca uzrasta 2-6 godina: 1 kesica, rastvorena prema uputstvu, 3 puta dnevno. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simptoma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Sadržaj kesice rastvoriti u čaši vode, promiješati kašičicom ako je potrebno i odmah popiti.

A **ACC® 200 - Salutas Pharma GmbH - Njemačka**
acetilcistein | R05CB01 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**
 Mukolitici

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 200mg, ukupno 20 kesica sa po 3g praška za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
 07.05.2014.

Doziranje: **respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija):** **odrasli:** 1 kesica, rastvorena prema uputstvu, 2-3 puta dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 1 kesica, rastvorena prema uputstvu, 1-2 puta dnevno. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simptoma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Sadržaj kesice rastvoriti u čaši vode, promiješati kašičicom ako je potrebno i odmah popiti.

ACC®AKUT 600 - Salutas Pharma GmbH - Njemačka | Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

acetilcistein | R05CB01 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**
 Mukolitici

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Šumeća tableta, 600mg, ukupno 10 tableta u kesici (10x1) u kartonskoj kutiji
 07.05.2014.

Doziranje: **respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija):** **odrasli:** 1 šumeća tableta jednom dnevno, najbolje uveče. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simptoma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Šumeću tabletu rastvoriti u pola čaše vode i odmah popiti.

ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M. - Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A. - Italija

traneksaminska kiselina | B02AA02 | **ANTIHEMORAGICI**
 Aminokiseline

FARMONT M.P.

| Ogrp | Rastvor za injekciju, 500mg/5ml, ukupno 5 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
 03.12.2015.

Doziranje: **prevencija ili terapija hemoragija nastalih usljed opšte ili lokalne fibrinolize kod odraslih i djece starije od 1 godine** (hemoragije izazvane opštom ili lokalnom fibrinolizom kao što su menoragija i metroragija, gastrointestinalna krvarenja, hemoragijski urinarni poremećaji naročito poslije operacije prostate ili hirurških procedura na urinarnom traktu; ORL hirurgija (adenoidektomija, tonzilektomija, vađenja zuba); ginekološke hirurške intervencije i poremećaji u akušerstvu, torakoabdominalne intervencije ili druge velike hirurške intervencije kao što je kardiovaskularna hirurgija, hemoragije nastale usljed primjene fibrinolitičkih agenasa: **odrasli i djeca: standardna terapija lokalne fibrinolize:** 500-1000mg (1 ili 2 ampule od 5ml) putem spore intravenske injekcije (1ml/min), dva do tri puta dnevno; **standardna terapija opšte fibrinolize:** 1000mg (2 ampule od 5ml) putem spore intravenske injekcije (1ml/min), na svakih 6 do 8 časova, što odgovara 15mg/kg tjelesne mase.

ACIKLOVIR - Zdravlje A.D. - Srbija

aciklovir | J05AB01 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| NRp | Tableta, 200mg, ukupno 25 tableta u blisteru (5x5) u kartonskoj kutiji
 02.10.2015.

Doziranje: **odrasli: liječenje herpes simplex infekcija:** 200mg aciklovira treba uzimati 5 puta dnevno u intervalima od po 4 sata, uz izostavljanje noćne doze. Liječenje treba da traje 5 dana, a u slučaju teških inicijalnih infekcija liječenje se može produžiti; **supresija herpes simplex infekcija kod imunokompetentnih pacijenata:** 200mg aciklovira treba uzimati 4 puta dnevno u intervalima od oko 6 sati. Za mnoge pacijente prikladan režim doziranja

može biti i 400mg aciklovira 2 puta dnevno, u intervalima od 12 sati. Smanjenje doze na 200mg aciklovira 3 puta dnevno, u intervalima od 8 sati, ili samo 2 puta dnevno u intervalima od 12 sati može biti efikasno kod pojedinih pacijenata; **profilaksa herpes simplex infekcija kod imunokompromitovanih pacijenata:** 200mg aciklovira treba uzimati 4 puta dnevno u intervalima od oko 6 sati; **liječenje varicella i herpes zoster infekcija:** 800mg aciklovira treba uzimati 5 puta dnevno u intervalima od oko 4 sata, uz izostavljanje noćne doze. Liječenje treba da traje 7 dana; **djeca: liječenje herpes simplex infekcija i profilaksa herpes simplex infekcija kod imunokompromitovanih:** djeca uzrasta ≥ 2 godine treba da dobiju doze za odrasle, a djeca uzrasta < 2 godine treba da dobiju polovinu doze za odrasle. Za liječenje infekcija herpes simplex virusom kod novorođenčadi, preporučuje se intravenska primjena aciklovira; **liječenje varicella infekcije: djeca uzrasta ≥ 6 godina:** 800mg aciklovira 4 puta dnevno; **djeca uzrasta 2-5 godina:** 400mg aciklovira 4 puta dnevno; **djeca uzrasta < 2 godine:** 200mg aciklovira 4 puta dnevno. Liječenje treba da traje 5 dana. Doziranje kod djece može se preciznije odrediti na sljedeći način: 20mg/kg tjelesne mase (maksimalno 800mg dnevno) aciklovira 4 puta dnevno.

ACLASTA® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

zoleđronska kiselina | M05BA08 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Bifosfonati

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZ | Rastvor za infuziju, 5mg/100ml, ukupno 1 bočica, plastična sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji
21.11.2013.

Doziranje: **osteoporozna kod žena u postmenopauzi, osteoporozna kod muškaraca i osteoporozna povezana s dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima:** **odrasli:** pojedinačna intravenska infuzija od 5mg koja se primjenjuje jednom godišnje. Za pacijente sa skorašnjom frakturom kuka usljed lake povrede preporučuje se davanje infuzije dvije ili više nedjelja nakon oporavka frakture kuka; **Paget-ova bolest: odrasli:** preporučena doza je pojedinačna intravenska infuzija od 5mg. Ponovljena terapija se sastoji od dodatne intravenske infuzije od 5mg poslije intervala od jedne godine (ili duže) od početne terapije kod pacijenata koji su imali relaps.

ACTASULID® - Zdravlje A.D. - Srbija

nimesulid | M01AX17 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Ostali nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| NRp | Tableta, 100mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
06.12.2017.

Doziranje: **akutni bol, primarna dismenoreja: odrasli i djeca uzrasta > 12 godina:** 100mg dva puta dnevno, poslije obroka. Nimesulid treba propisivati samo kao drugu liniju terapije. Maksimalno trajanje liječenja je 15 dana.

ACTEMRA® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

tocilizumab | L04AC07 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori interleukina

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/4ml, ukupno 1 bočica sa 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
16.12.2009.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/10ml, ukupno 1 bočica sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
16.12.2009.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 400mg/20ml, ukupno 1 bočica sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
16.12.2009.

Doziranje: **umjereni do teški aktivni reumatoidni artritis: odrasli** (kod kojih prethodna terapija nije dala zadovoljavajući rezultat), kao monoterapija ili u kombinaciji sa metotreksatom: 8mg/kg tjelesne mase, jednom u četiri nedjelje; **aktivni sistemski juvenilni idiopatski artritis: djeca uzrasta ≥ 2 god.** (kod kojih prethodna terapija NSAID i sistemskim kortikosteroidima nije dala zadovoljavajući rezultat), kao monoterapija ili u kombinaciji sa metotreksatom: kod djece tjelesne mase ≥ 30 kg preporučuje se 8mg/kg svake 2 nedjelje; kod djece tjelesne mase < 30 kg preporučuje se 12mg/kg svake 2 nedjelje.

A

ACT-HIB® - Sanofi Pasteur - Francuska

vaccina protiv Haemophilus influenzae tip b, konjugovana | J07AG01 | VAKCINE

Vakcine protiv Haemophilus influenzae B

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10mcg/0.5ml, ukupno 1 liobočica sa rastvaračem u špricu (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **profilaksa teških, sistemskih infekcija prouzrokovanih Haemofilus-om influenzae tip B** (meningitis, artritisa, epiglottis, sepsa): djeca uzrasta 2-6 mjeseci: 3 doze po 0,5ml u razmaku 1-2 mjeseca, revakcinacija za 12 mjeseci; djeca uzrasta 6-12 mjeseci: 2 doze po 0,5ml u razmaku od 1 mjeseca, revakcinacija za 18 mjeseci; djeca uzrasta 1-5 godina: samo jedna doza od 0,5ml.

ACTILYSE® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

alteplaza | B01AD02 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Enzimi

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/50ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 1 bočica sa 50ml rastvarača u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **akutni infarkt miokarda**: 90-minutni (ubrzani) režim doziranja za pacijente sa infarktomiokarda, kod kojih liječenje može da počne u roku od 6h od pojave simptoma: 15mg kao i.v. bolus inj., praćeno dozom od 50mg kao inf. u toku prvih 30 min., a zatim dati inf. od 35mg u toku 60 min. do maks. 100mg. Kod pacijenata čija je tjelesna masa manja od 65kg, primijeniti 15mg kao i.v. bolus, praćeno dozom od 0.75mg/kg TM tokom 30 min. (maks. 50mg), zatim inf. od 0.5mg/kg TM tokom 60 min. (maks. 35mg); 3-satni režim doziranja za pacijente kod kojih liječenje počinje u roku od 6-12h nakon pojave prvih simptoma: 10mg kao i.v. bolus, praćeno dozom od 50mg kao inf. u toku prvog sata, a zatim slijede inf. od 10mg u trajanju od 30 min. do maks. 100mg u toku 3h. Kod pacijenata tjelesne mase manje od 65kg, ukupna doza je do 1.5mg/kg; maks. 100mg. Preporučuje se dodatna trombolitička terapija u skladu sa postojećim međunarodnim smjernicama za tretman pacijenata sa infarktomiokarda sa ST-elevacijom; ASA (ako nije kontraindikovana) treba da se da što prije, odmah nakon pojave simptoma i da se nastavi doživotna terapija; **akutna masivna plućna embolija sa hemodinamskom nestabilnošću**: 10mg kao i.v. bolus u toku 1-2 min., zatim i.v. inf. od 90mg u toku 2h; ukupnu dozu od 100mg treba primijeniti u toku 2h. Kod pacijenata tjelesne mase manje od 65kg, ukupna doza je do 1.5mg/kg; **akutni ishemijski moždani udar**: što je ranije moguće (u roku od 4.5h poslije početka simptoma moždanog udara) početi dozom od 0.9mg/kg TM (maks. 90mg) kao i.v. inf. u toku 60 min., pri čemu se 10% ukupne doze primjenjuje na početku kao i.v. bolus. Ako heparin mora da se daje zbog drugih indikacija (prevencija duboke venske tromboze), doza ne treba da prelazi 10000i.j. u vidu s.c. inj. na dan.

ACTRAPID® PENFILL® - Novo Nordisk A/S - Danska | Novo Nordisk Production SAS - Francuska

insulin (humani) | A10AB01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Insulini i analozi, parenteralni, kratkog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u ulošku, 100i.j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus**: odrasli i djeca: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Actrapid® je insulin brzog dejstva i može se koristiti u kombinaciji sa insulinom dugog dejstva. Oko 30 minuta nakon primjene lijeka treba uzeti neki obrok ili užinu koja sadrži ugljene hidrate. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. injekcije (u kožu abdominalnog zida, a pogodna mjesta mogu biti i butina, glutealni ili deltoidni predio). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (abdomen, butina, glutealni ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije. Ako je neophodno, lijek se može primijeniti i.v., što bi trebalo da obavlja isključivo stručno medicinsko osoblje.

ADENURIC® 120 - Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka

febeksostat | M04AA03 | PREPARATI ZA LJEČENJE GIHTA

Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

- | Rp | Film tableta, 120mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
- | Rp | Film tableta, 120mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
- Doziranje: **terapija hronične hiperurikemije u stanjima gdje već postoje depoziti urata (uključujući prisutnost tofusa i/ili artritisa, trenutno ili u anamnezi): odrasli:** 80mg jednom dnevno, nezavisno od obroka; ukoliko je serumska vrijednost mokraćne kiseline >6mg/dl (357 μ mol/l) nakon 2-4 nedjelje, može se razmotriti primjena od 120mg jednom dnevno. Preporučuje se profilaksa napada gihta u periodu od najmanje 6 mjeseci.

ADENURIC® 80 - Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka

febeksostat | M04AA03 | **PREPARATI ZA LIJEČENJE GIHTA**

Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

- | Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
- | Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
- Doziranje: **terapija hronične hiperurikemije u stanjima gdje već postoje depoziti urata (uključujući prisutnost tofusa i/ili artritisa, trenutno ili u anamnezi): odrasli:** 80mg jednom dnevno, nezavisno od obroka; ukoliko je serumska vrijednost mokraćne kiseline >6mg/dl (357 μ mol/l) nakon 2-4 nedjelje, može se razmotriti primjena od 120mg jednom dnevno. Preporučuje se profilaksa napada gihta u periodu od najmanje 6 mjeseci.

ADVAGRAF® - Astellas Ireland Co.Ltd. - Irska

takrolimus | L04AD02 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori kalcineurina

D.O.O. INMED PODGORICA

- | OgRp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 0.5mg, ukupno 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
- | OgRp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 1mg, ukupno 60 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
- | OgRp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 3mg, ukupno 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
- | OgRp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 5mg, ukupno 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **profilaksa odbacivanja alogernih transplantata jetre ili bubrega kod odraslih pacijenata; liječenje odbacivanja alogernih transplantata pri postojanju rezistencije na druge imunosupresivne lijekove, kod odraslih pacijenata:** doziranje je individualno; preporučene početne doze služe isključivo kao orijentacija. U inicijalnom postoperativnom periodu, lijek se primjenjuje uz druge imunosupresivne lijekove. Doze lijeka variraju u zavisnosti od izabrane imunosupresivne terapije, od kliničke procjene prihvatanja ili odbacivanja transplantata i koncentracije lijeka u krvi.

AERINAZE® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

pseudoefedrin, desloratadin | R01BA52 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici

GLOSARIJ D.O.O.

- | Rp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 120mg + 2.5mg, ukupno 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
- Doziranje: **simptomatsko liječenje sezonskog alergijskog rinitisa kada je praćen nazalnom kongestijom: odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina:** jedna tableta dva puta dnevno. Preporučena doza i dužina trajanja terapije ne smiju biti prekoračeni. Lijek treba koristiti uz oprez kod osoba starijih od 60 godina, jer bezbjednost i efikasnost nijesu utvrđeni u ovoj populaciji i ne postoji dovoljno podataka da bi se dale preporuke o doziranju. Upotreba lijeka se ne preporučuje kod pacijenata sa oštećenom renalnom ili hepatičkom funkcijom.

AERIUS® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

desloratadin | R06AX27 | **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

A

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 25.07.2011.
 Doziranje: **alergijski rinitis, urtikarije: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1 tableta jednom dnevno, nezavisno od obroka. Iskustva iz kliničkih ispitivanja o efikasnosti upotrebe desloratadina kod djece uzrasta 12-17 godina su ograničenog karaktera. Intermitentni alergijski rinitis (simptomi prisutni kraće od 4 dana nedjeljno, odnosno kraće od 4 nedjelje) treba da bude liječen u skladu sa procjenom pacijentove istorije bolesti, a terapiju treba prekinuti poslije povlačenja simptoma, odnosno ponoviti terapiju ukoliko se simptomi ponovo pojave. U perzistentnom alergijskom rinitisu (simptomi prisutni 4 ili više dana u nedjelji, odnosno duže od 4 nedjelje), kontinuirana terapija se može preporučiti pacijentima u periodu izlaganja alergenu.

AERIUS® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

desloratadin | R06AX27 | **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Oralni rastvor, 0,5mg/ml, ukupno 1 bočica sa 60ml rastvora u kartonskoj kutiji 25.07.2011.
 Doziranje: **alergijski rinitis, urtikarije: djeca uzrasta 1-5 godina:** 2,5ml (1,25mg) jednom dnevno; **djeca uzrasta 6-11 godina:** 5ml (2,5mg) jednom dnevno; **odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina:** 10ml (5mg) jednom dnevno. Iskustva iz kliničkih ispitivanja o efikasnosti upotrebe desloratadina kod djece između 12 i 17 godina su ograničenog karaktera. Intermitentni alergijski rinitis (simptomi prisutni kraće od 4 dana nedjeljno, odnosno kraće od 4 nedjelje) treba da bude liječen u skladu sa procjenom pacijentove istorije bolesti, a terapiju treba prekinuti poslije povlačenja simptoma, odnosno ponoviti terapiju ukoliko se simptomi ponovo pojave. U perzistentnom alergijskom rinitisu (simptomi prisutni 4 ili više dana u nedjelji, odnosno duže od 4 nedjelje), kontinuirana terapija se može preporučiti pacijentima u periodu izlaganja alergenu. Lijek se primjenjuje nezavisno od obroka.

AFINITOR® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

everolimus | L01XE10 | **ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2012.
 | Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2012.
 Doziranje: **hormon receptor-pozitivni, HER2/neu negativni uznapredovali karcinom dojke** (u kombinaciji sa eksemstanom, kod postmenopausalnih žena bez simptomatske visceralne bolesti nakon recidiva ili progresije poslije primjene nesteroidnog inhibitora aromataze), **neresektabilni ili metastatski, dobro ili umjereno diferentovani neuroendokrini tumor pankreasnog porijekla** (kod osoba sa progresivnom bolešću), **uznapredovali karcinom bubrega** (kod pacijenata kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije VEGF ciljane terapije): **odrasli:** 10mg jednom dnevno. Lijek uzimati u isto vrijeme svakog dana, dosljedno, nezavisno od obroka, sa čašom vode. Terapiju treba nastaviti sve dok postoji klinička korist ili dok se ne pojavi neprihvatljiva toksičnost.

AFLAMIL® - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

aceklofenak | M01AB16 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati sircetne kiseline i srodne supstance

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.
 | Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.
 Doziranje: **osteoartritis, reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis (kao simptomatsko liječenje bola i zapaljenjske reakcije, u kratkotrajnoj primjeni): odrasli:** ujutru i uveče po 100mg; tabletu progutati sa dovoljnom količinom tečnosti, uz obrok ili neposredno poslije njega; maksimalna preporučena dnevna doza je 200mg.

AFLODERM® KREM - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

alklometazon | D07AB10 | **KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Krem, 0.5mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g krema u kartonskoj kutiji 20.12.2016.
 Doziranje: **dermatoze koje reaguju na lokalno liječenje kortikosteroidima, uključujući atopijski dermatitis i primarni iritanti i alergijski dermatitis: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** Količinu potrebnu da se pokrije oboljela površina kože nanijeti u tankom sloju i lagano utrljati u kožu 2-3 puta na dan. Površina kože na koju se lijek nanosi ne smije se prekrivati, zbog mogućnosti pojačane resorpcije alklometazona ispod okluzije, osim kod liječenja teških i rezistentnih dermatoza..

AFLODERM® MAST - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

alklometazon | D07AB10 | **KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Mast, 0.5mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g masti u kartonskoj kutiji 20.12.2016.
 Doziranje: **dermatoze koje reaguju na lokalno liječenje kortikosteroidima, uključujući atopijski dermatitis i primarni iritanti i alergijski dermatitis: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** Količinu potrebnu da se pokrije oboljela površina kože nanijeti u tankom sloju i lagano utrljati u kožu 2-3 puta na dan. Površina kože na koju se lijek nanosi ne smije se prekrivati, zbog mogućnosti pojačane resorpcije alklometazona ispod okluzije, osim kod liječenja teških i rezistentnih dermatoza.

AIMAFIX - Kedrion S.p.A. - Italija

koagulacioni faktor IX | B02BD04 | **ANTIHEMORAGICI**

Faktori koagulacije krvi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 500i.j./10ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 500i.j. praška za rastvor za infuziju i 1 bočica sa 10ml rastvarača u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 Doziranje: **liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom B (kongenitalni nedostatak faktora IX); stečeni nedostatak faktora IX: odrasli i djeca uzrasta ≥6 godina:** doziranje i trajanje supstitucione terapije zavisi od težine nedostatka faktora IX, od lokalizacije i obima krvarenja, kao i od kliničkog stanja pacijenta. Količinu koju treba primijeniti, kao i učestalost primjene uvijek određuje klinička efikasnost (odgovor pacijenta) u svakom pojedinačnom slučaju. Proizvodi faktora IX rijetko moraju da se daju više od jednom dnevno. Za dugoročnu profilaksu krvarenja kod pacijenata sa teškom hemofilijom B uobičajeno doziranje iznosi 20-40i.j./kg tjelesne mase, u intervalima 3-4 dana. U nekim slučajevima, posebno kod mlađih pacijenata, može biti potrebno doziranje u kraćim intervalima ili veće doze. Preparat treba primijeniti i.v., putem injekcije ili spore intravenske infuzije. Preporuka je da se ne primjenjuje više od 100i.j./kg tjelesne mase dnevno. Brzinu infuzije treba prilagoditi svakom pacijentu ponaosob.

AKYNZEO® - Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd - Irska

palonosetron, netupitant | A04AA55 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**

Serotoninski (5HT3) antagonisti

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| OgRp | Kapsula, tvrda, 0.5mg + 300mg, ukupno 1 kapsula tvrda u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.
 Doziranje: **prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja povezanih sa visoko emetogenom hemoterapijom protiv karcinoma na bazi cisplatina; prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja povezanih sa umjereno emetogenom hemoterapijom protiv karcinoma: odrasli:** jednu kapsulu od 300mg + 0,5mg treba primijeniti otprilike jedan sat prije početka svakog ciklusa hemoterapije. Kada se primjenjuje istovremeno sa lijekom Akynzeo, preporučenu dozu peroralnog deksametazona potrebno je sniziti za približno 50%.

ALBOTHYL® - Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka

polikrezulen | G01AX03 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFETIVI I ANTISEPTICI**

Ostali antiinfektivi i antiseptici

GLOSARIJ D.O.O.

| NRp | Vagitorija, 90mg, ukupno 6 vagitorija u stripu (1x6) u kartonskoj kutiji

23.06.2016.

A

Doziranje: **bakterijska vaginoza**: odrasli: 1 vagitorija na dan. Vagitorija se aplikuje duboko u vaginu, najbolje u ležećem položaju. Vagitoriju treba staviti uveče prije spavanja, čime se sprečava ispadanje vagitorije. Da bi se olakšalo stavljanje, prije upotrebe kratko vagitoriju navlažiti vodom. Vagitorije treba koristiti do nestanka simptoma, ali ne duže od 9 dana.

ALBUNORM 20% - Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija | Octapharma AB - Švedska | Octapharma - Francuska | Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH - Njemačka

albumin, humani | B05AA01 | SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI

Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

MEDICA D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 200g/l, ukupno 1 bočica, staklena sa 50ml rastvora za infuziju (1x50ml) u kartonskoj kutiji
15.07.2015.

Doziranje: **restauracija i održavanje zapremine cirkulišuće krvi tamo gdje je uočen nedostatak zapremine, a upotreba koloida je prikladna**: odrasli: koncentraciju albuminskog preparata, dozu i brzinu infuzije treba prilagoditi individualnim potrebama pacijenta. Potrebna doza zavisi od tjelesne mase pacijenta, ozbiljnosti traume ili bolesti i od kontinuiranih gubitaka tečnosti i proteina. Za utvrđivanje potrebne doze treba izmjeriti cirkulatorni volumen, a ne nivoe albumina u plazmi. Podaci o upotrebi kod djece su ograničeni, stoga lijek treba primjenjivati kod djece samo ako korist jasno prevazilazi potencijalne rizike.

ALBUNORM 5% - Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija | Octapharma AB - Švedska | Octapharma - Francuska | Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH - Njemačka

albumin, humani | B05AA01 | SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI

Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

MEDICA D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 50g/l, ukupno 1 boca, staklena sa 250ml rastvora za infuziju (1x250ml) u kartonskoj kutiji
15.07.2015.

Doziranje: **restauracija i održavanje zapremine cirkulišuće krvi tamo gdje je uočen nedostatak zapremine, a upotreba koloida je prikladna**: odrasli: koncentraciju albuminskog preparata, dozu i brzinu infuzije treba prilagoditi individualnim potrebama pacijenta. Potrebna doza zavisi od tjelesne mase pacijenta, ozbiljnosti traume ili bolesti i od kontinuiranih gubitaka tečnosti i proteina. Za utvrđivanje potrebne doze treba izmjeriti cirkulatorni volumen, a ne nivoe albumina u plazmi. Podaci o upotrebi kod djece su ograničeni, stoga lijek treba primjenjivati kod djece samo ako korist jasno prevazilazi potencijalne rizike.

ALDIZEM® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

diltiazem | C08DB01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati benzotiazepina

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 90mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
17.04.2015.

Doziranje: **angina pectoris i hipertenzija**: odrasli: 90mg dva puta dnevno. Podešavanje doze je individualno, u zavisnosti od terapijskog odgovora. U liječenju angine efikasniji su se pokazale visoke podijeljene doze do maksimalno 480mg dnevno (posebno kod nestabilne angine). Kod nekih hipertenzivnih pacijenata mogu biti potrebne doze od 360mg dnevno.

ALDURAZYME® - Genzyme Ltd - Velika Britanija

laronidaza | A16AB05 | OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA

Enzimi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100j./ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
11.10.2017.

Doziranje: dugotrajna enzimska supstitucija kod pacijenata sa potvrđenom dijagnozom mukopolisaharidoze I (nedostatak alfa L-iduronidaze), za terapiju neneuroloških manifestacija ovog oboljenja: odrasli i djeca: 100j./kg tjelesne mase primijenjeno jednom nedjeljno putem intravenske infuzije.

ALERIX® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

feksofenadin | R06AX26 | **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Film tableta, 120mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

06.12.2017.

Doziranje: olakšanje simptoma povezanih sa sezonskim alergijskim rinitisom: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 120mg jednom dnevno, prije jela.

ALFACET® - Galenika A.D. - Srbija

cefahlor | J01DC04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, II generacija

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji

17.04.2015.

Doziranje: otitis media, infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije kože i mekih tkiva: odrasli: uobičajena doza je 250mg na 8 sati. Kod težih infekcija ili kod onih izazvanih manje osjetljivim uzročnicima doze mogu biti i 500mg na 8 sati. Ukupna dnevna doza od 4g se ne smije prekoračiti.

ALFACET® - Galenika A.D. - Srbija

cefahlor | J01DC04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, II generacija

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 125mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa praškom za pripremu 60ml oralne suspenzije uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji

17.04.2015.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa praškom za pripremu 60ml oralne suspenzije uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji

17.04.2015.

Doziranje: otitis media, infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije kože i mekih tkiva: odrasli: uobičajena doza je 250mg na 8 sati. Kod težih infekcija ili kod onih izazvanih manje osjetljivim uzročnicima doze mogu biti i 500mg na 8 sati. Ukupna dnevna doza od 4g se ne smije prekoračiti; djeca: uobičajena dnevna doza iznosi 20mg/kg tjelesne mase, podijeljena u 3 pojedinačne doze (na 8 sati). Kod bronhitisa i pneumonije doza iznosi 20mg/kg tjelesne mase, podijeljena u 3 pojedinačne doze (na 8 sati). U slučaju zapaljenja srednjeg uva i faringitisa ukupna dnevna doza se može primjeniti podijeljena u dvije pojedinačne doze (na 12 sati). Bezbjednost i efikasnost nije ustanovljena za primjenu cefahlora kod djece mlađe od jednog mjeseca. U slučaju težih infekcija, zapaljenja srednjeg uva, sinuzitisa i infekcija izazvanih manje osjetljivim uzročnicima, preporučuje se ukupna dnevna doza od 40mg/kg. Ukupna dnevna doza od 1g se ne smije prekoračiti.

ALIMTA® - Lilly France S.A.S - Francuska

pemetreksed | L01BA04 | **ANTINEOPLASTICI**

Analozi folne kiseline

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji.

17.07.2012.

Doziranje: maligni mezoteliom pleure (u kombinaciji sa cisplatinom, kod pacijenata koji ranije nisu primali hemoterapiju), lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća (kao monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom): odrasli: po protokolu.

A

ALLEGRA® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska**feksofenadin** | R06AX26 | **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Film tableta, 120mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

06.12.2017.

Doziranje: ublažavanje simptoma povezanih sa sezonskim alergijskim rinitisom (polenska kijavica): odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 120mg jednom dnevno prije obroka.**ALLERGODIL® - MEDA Pharma GmbH & Co.KG - Njemačka****azelastin** | S01GX07 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Ostali antialergici

GLOSARIJ D.O.O.

| ORp | Kapi za oči, rastvor, 0.5mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 6ml rastvora u kartonskoj kutiji

06.12.2017.

Doziranje: sezonski alergijski konjunktivitis: odrasli i djeca uzrasta ≥4 godina: jedna kap u svako oko, dva puta dnevno, što se može povećati do 4 puta dnevno, ukoliko je potrebno. Ukoliko se očekuje izlaganje pacijenta alergenu, kapi za oči treba primijeniti profilaktički, prije izlaganja. Nesezonski (perenijalni) alergijski konjunktivitis: odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: jedna kap u svako oko, dva puta dnevno, što se može povećati do 4 puta dnevno, ukoliko je potrebno. Trajanje jednog ciklusa terapije treba ograničiti na maksimalno 6 nedjelja.**ALMACIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****amoksilin** | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za pripremu 100ml oralne suspenzije uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji

17.04.2015.

Doziranje: infekcije gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg: 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; eradikacija Helicobacter pylori kod ulkusne bolesti uz terapiju inhibitorima protonske pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksilina veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primijeniti u sljedećim indikacijama: nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih: 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; dentalni apsces: 2 puta po 3g u razmaku od 8h; nekomplikovana gonoreja: jedna doza od 3g; profilaksa bakterijskog endokarditisa: po protokolu. Djeca tjelesne mase <40kg: dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.**ALMACIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****amoksilin** | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji

17.04.2015.

Doziranje: terapija infekcija gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg: 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; eradikacija Helicobacter pylori kod ulkusne bolesti uz terapiju inhibitorima protonske pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksilina veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primijeniti u sljedećim indikacijama:

nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih: 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; dentalni apsces: 2 puta po 3g u razmaku od 8h; **nekomplikovana gonoreja**: jedna doza od 3g; **profilaksa bakterijskog endokarditisa**: po protokolu. **Djeca tjelesne mase <40kg**: dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.

ALOPURINOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

alopurinol | M04AA01 | **PREPARATI ZA LIJEČENJE GIHTA**

Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Tableta, 100mg, ukupno 40 tableta u blisteru (2x20) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
Doziranje: **smanjenje stvaranja urata i mokraćne kiseline u stanjima u kojima već postoje depoziti urata i mokraćne kiseline (giht, nefrolitijaza) ili postoji rizik od stvaranja ovih depozita (terapija maligniteta koja potencijalno može prouzrokovati akutnu urikozuričnu nefropatiju), renalna kalkuloza, ponovne mješovite oksalatne renalne kalkuloze**: **odrasli**: inicijalna doza je 100mg, jednom dnevno nakon obroka; doza održavanja je 100-200mg dnevno kod blažih stanja, 300-600mg dnevno kod umjereno teških stanja i 700-900mg kod teških stanja. Ukoliko je preporučena doza viša od 300mg ili postoji gastrointestinalna intolerancija, primjenjuje se u podijeljenim dozama. Ako je potrebno doziranje prema tjelesnoj masi, preporučuje se doza 2-10mg/kg dnevno; **djeca uzrasta <15 godina (leukemija, Lesch-Nyhan sindrom)**: 10-20mg/kg dnevno do maksimalno 400mg dnevno; **tretman stanja sa intenzivnim ćelijskim metaboličkim obrtom urata (neoplazma, Lesch-Nyhan sindrom)**: prije započinjanja citotoksične terapije, preporučuje se primjena alopurinola za korekciju postojeće hiperurikemije i/ili hiperurikozurije. Važno je obezbijediti odgovarajuću hidrataciju kako bi se održala optimalna diureza i pokušati alkalinizaciju urina u cilju povećanja rastvorljivosti urata i mokraćne kiseline u urinu; doza mora biti na donjoj granici preporučenog režima doziranja.

ALOPURINOL BELUPO - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

alopurinol | M04AA01 | **PREPARATI ZA LIJEČENJE GIHTA**

Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

FARMEGRA D.O.O

| Rp | Tableta, 100mg, ukupno 100 tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 12.02.2015.
Doziranje: **smanjenje stvaranja urata i mokraćne kiseline u stanjima u kojima već postoje njihovi depoziti (giht, nefrolitijaza) ili postoji rizik od stvaranja ovih depozita (terapija maligniteta koja potencijalno može prouzrokovati akutnu urikozuričnu nefropatiju), renalna kalkuloza, ponavljajuće mješovite oksalatne renalne kalkuloze**: **odrasli**: inicijalna doza iznosi 100mg, jednom dnevno nakon obroka, 100-200mg dnevno kod blažih stanja, 300-600mg dnevno kod umjereno teških stanja i 700-900mg kod teških stanja. Ukoliko je ukupna dnevna doza veća od 300mg ili postoji gastrointestinalna intolerancija, primjenjuje se u podijeljenim dozama. Ako je potrebno doziranje prema tjelesnoj masi, preporučuje se doza 2-10mg/kg tjelesne mase dnevno; **djeca uzrasta <15 godina (leukemija, Lesch-Nyhan sindrom)**: 10-20mg/kg dnevno do maks. 400mg alopurinola dnevno; **tretman stanja sa intenzivnim ćelijskim metaboličkim obrtom urata (neoplazma, Lesch-Nyhan sindrom)**: prije započinjanja citotoksične terapije, preporučuje se primjena alopurinola za korekciju postojeće hiperurikemije i/ili hiperurikozurije. Važno je obezbijediti odgovarajuću hidrataciju kako bi se održala optimalna diureza i pokušati alkalinizaciju urina u cilju povećanja rastvorljivosti urata i mokraćne kiseline u urinu; doza mora biti na donjoj granici preporučenog režima doziranja.

ALOXI® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

palonsetron | A04AA05 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**

Serotoninski (5HT3) antagonisti

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju, 250 mcg/5ml, ukupno 1 bočica sa 5ml rastvora u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **prevencija akutne mučnine i povraćanja usljed primjene visoko emetogene hemoterapije, prevencija mučnine i povraćanja usljed primjene umjereno emetogene hemoterapije**: **odrasli**: 250mcg u vidu pojedinačne i.v. bolus injekcije primjenjuje se oko 30 minuta prije početka hemoterapije. Rastvor za injekciju treba davati tokom 30 sekundi. Efikasnost u prevenciji mučnine i povraćanja izazvanih visokom emetogenom hemoterapijom može se pojačati primjenom kortikosteroida prije hemoterapije.

A

ALPHA D3® - Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Izrael | Pharmachemie B.V - Holandija**alfakalcidol** | A11CC03 | **VITAMINI**

Vitamin D i analozi

FARMEGRA D.O.O

| Rp | Kapsula, meka, 0.25mcg, ukupno 50 kapsula, mekih, u bočici, plastičnoj u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Kapsula, meka, 0.5mcg, ukupno 30 kapsula, mekih u bočici, plastičnoj u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Kapsula, meka, 1mcg, ukupno 30 kapsula, mekih u bočici, plastičnoj u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **renalna osteodistrofija, hiperparatiroidizam (sa oboljenjem kostiju), hipoparatiroidizam, neonatalna hipokalcemija, nutricionisti i malapsorptivni rahitis i osteomalacija, pseudodeficientni rahitis (D-zavisni) i osteomalacija, rahitis i osteomalacija zbog hipofosfatemije rezistentne na primjenu vitamina D: odrasli: 1mcg/dan; stariji: 0,5mcg/dan, neonatusi i prijevremeno rođena djeca: 0,05-0,1mcg/kg/dan; djeca tjelesne mase <20kg: 0,05mcg/kg/dan; djeca tjelesne mase >20kg: 1mcg/dan.**

ALUVIA® - AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka**lopinavir, ritonavir** | J05AR10 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Antivirusni lijekovi za terapiju HIV infekcija, kombinacije

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 200mg + 50mg, ukupno 120 film tableta u bočici u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **infekcija izazvana humanim virusom imunodeficijencije: odrasli, adolescenti i djeca uzrasta >2 godine, sa tjelesnom površinom >1,4m²:** preporučena doza je 2 tablete od 200/50mg dva puta na dan, nezavisno od obroka. Kod odraslih pacijenata kada se doziranje jednom dnevno smatra neophodnim za održavanje terapije, tablete se mogu primjenjivati u dozi od 800/200mg (4 tablete od 200/50mg) jednom dnevno. Jednodnevni režim doziranja mora biti ograničen na one odrasle pacijente koji imaju vrlo malo mutacija povezanih s inhibitorom proteaze (manje od 3 mutacije u skladu sa rezultatima kliničkog ispitivanja), i treba uzeti u obzir rizik od smanjenja održivosti supresije virusa i veći rizik od pojave dijareje u poređenju sa preporučenim standardnim režimom doziranja od dva puta dnevno. Tablete treba progutati cijele, ne žvakati, lomiti ili mrviti.

ALVESCO® - Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka**ciklesonid** | R03BA08 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Glukokortikoidi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 80mcg/doza, ukupno 120 doza u kontejneru pod pritiskom, zapremine 10ml (1 x 10ml) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 160mcg/doza, ukupno 60 doza u kontejneru pod pritiskom, zapremine 5ml (1 x 5ml) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **profilaksa perzistentne astme: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1 inhalaciona doza od 160mcg jednom dnevno ili 2 inhalacione doze od 80mcg jednom dnevno, kao pojedinačna doza, uz smanjenje do 1 inhalacione doze od 80mcg dnevno.

ALVODRONIC® - PHARMATHEN SA - Grčka**ibandronska kiselina** | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Bifosfonati

ALVOGEN

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1 x 1) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzalnom periodu, kod kojih postoji povećan rizik od preloma kostiju, da bi se smanjio rizik od preloma kičmenih pršljenova:** 150mg jednom mjesečno, istog datuma svakog mjeseca. Lijek uzeti ujutru, na prazan stomak (najmanje 6h od posljednjeg obroka) i najmanje 1h prije prvog obroka ili pića (izuzev obične vode) tog dana ili ma kog drugog lijeka ili dodatka ishrani (uključujući kalcijum). Tablete progutati cijele, sa čašom obične vode (180-240ml) u stojećem ili sjedećem, uspravnom položaju. Pacijent ne smije da legne najmanje 1h nakon uzimanja lijeka. Tablete ne sisati, niti žvakati zbog opasnosti od razvoja orofaringealne ulceracije. Obična voda je jedina tečnost sa kojom treba uzimati lijek. Posebno obratiti pažnju da neke mineralne vode mogu imati povišeni sadržaj kalcijuma, pa ih stoga ne treba koristiti. U slučaju da

se propusti uzimanje lijeka, tabletu uzeti ujutru čim se pacijentkinja sjeti propusta, osim ako vrijeme za narednu dozu nije u periodu kraćem od 7 dana. Potom se treba vratiti na uzimanje iste doze jednom mjesečno na prvobitno određeni datum. Ako je naredna planirana doza u roku od 7 dana, sačekati dok ne dođe vrijeme za narednu dozu, a onda se vratiti na propisani režim uzimanja jedne tablete mjesečno prema prvobitnom rasporedu. Ne smiju se uzimati dvije tablete u istoj nedjelji. Pacijentkinje treba da primaju dodatak kalcijuma i/ili vitamina D, ako hranom ne unose dovoljno.

ALVODRONIC® - PHARMATHEN SA - Grčka

ibandronska kiselina | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**
Bifosfonati

ALVOGEN

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 2mg/2ml, ukupno 1 ampula sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 6mg/6ml, ukupno 1 bočica sa 6ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **prevencija oštećenja skeleta (patološke frakture, koštane komplikacije koje zahtijevaju radioterapiju ili hirurško liječenje) kod pacijenata sa karcinomom dojke i metastazama na kostima: odrasli:** 6mg u vidu i.v. infuzije (tokom najmanje 15 minuta) u intervalima 3-4 nedjelje; sadržaj ampule/bočice dodati u 100ml izotoničnog rastvora natrijum hlorida ili u 100ml 5% rastvora glukoze; **liječenje hiperkalcijemije izazvane tumorom: odrasli:** pojedinačna doza je 4mg kod većine pacijenata sa teškom hiperkalcijemijom, odnosno 2mg kod pacijenata sa umjerenom hiperkalcijemijom u vidu i.v. infuzije tokom 2h. Prije terapije adekvatno rehidrirati pacijenta 0,9% rastvorom natrijum hlorida. U većini slučajeva povišen nivo kalcijuma u serumu može da se smanji do normalnih vrijednosti u roku od 7 dana. Može se razmisliti o ponovljenoj terapiji u slučaju recidiva hiperkalcijemije ili nedovoljne efikasnosti. Sadržaj ampule/bočice dodati u 500ml izotoničnog rastvora natrijum hlorida ili u 500ml 5% rastvora dekstroze.

ALVOKAST® - PHARMATHEN SA - Grčka

montelukast | R03DC03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**
Antagonisti leukotrienskih receptora

ALVOGEN

| ORp | Tableta za žvakanje, 4mg, ukupno 28 tableta za žvakanje u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **profilaksa i terapija blage i umjerene astme koja se ne može kontrolisati inhalacionim kortikosteroidima i primjenom kratkodjelujućih beta-agonista; alternativa terapiji niskim dozama inhalacionih kortikosteroida kod blage perzistentne astme; profilaksa astme kod koje je predominantna komponenta bronhokonstrikcija izazvana fizičkim naporom (vježbanjem): djeca uzrasta 2-5 godina:** 4mg uveče, 1h prije ili 2h poslije jela.

ALVOKAST® - PHARMATHEN SA - Grčka

montelukast | R03DC03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**
Antagonisti leukotrienskih receptora

ALVOGEN

| ORp | Tableta za žvakanje, 5mg, ukupno 28 tableta za žvakanje u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **profilaksa i terapija blage i umjerene astme koja se ne može kontrolisati inhalacionim kortikosteroidima i primjenom kratkodjelujućih beta-agonista; alternativa terapiji niskim dozama inhalacionih kortikosteroida kod blage perzistentne astme: djeca uzrasta 6-14 godina:** 5mg uveče, 1h prije ili 2h poslije jela.

ALVOKAST® - PHARMATHEN SA - Grčka

montelukast | R03DC03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**
Antagonisti leukotrienskih receptora

ALVOGEN

| ORp | Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **profilaksa i terapija blage i umjerene astme koja se ne može kontrolisati inhalacionim kortikosteroidima i primjenom kratkodjelujućih beta-agonista: odrasli i djeca uzrasta >15 godina:** 10mg dnevno, uveče.

A

ALVOLAMID® - PHARMATHEN SA - Grčka**levofloksacin** | J01MA12 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

ALVOGEN

| SZ | Rastvor za infuziju, 500mg/100ml, ukupno 10 bočica sa po 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji
10.07.2014.

Doziranje: **vanbolnička pneumonija**: odrasli: 500mg 1-2 puta dnevno (7-14 dana), **komplikovane infekcije kože i mekih tkiva**: odrasli: 500mg 1-2 puta dnevno (7-14 dana), **pijelonefritis**: odrasli: 500mg jednom dnevno (7-10 dana), **komplikovane urinarne infekcije**: odrasli: 500mg jednom dnevno (7-14 dana), **hronični bakterijski prostatitis**: odrasli: 500mg jednom dnevno (28 dana), **inhalacioni antraks (profilaksa nakon izlaganja i liječenje)**: odrasli: 500mg jednom dnevno (8 nedjelja). Lijek se daje putem spore i.v. infuzije. Vrijeme davanja infuzije mora biti najmanje 30 minuta za 250mg ili 60 minuta za 500mg.

ALVOLAMID® T - PHARMATHEN SA - Grčka**levofloksacin** | J01MA12 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

ALVOGEN

| Rp | Film tableta, 250mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji
10.07.2014.| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji
10.07.2014.

Doziranje: odrasli: **akutni bakterijski sinuzitis**: 500mg jednom dnevno (10-14 dana); **akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa**: 500mg jednom dnevno (7-10 dana); **vanbolnička pneumonija**: 1-2 puta po 500mg dnevno (7-14 dana); **pijelonefritis**: 500mg jednom dnevno (7-10 dana); **komplikovane infekcije urinarnog trakta**: 500mg jednom dnevno (7-14 dana); **nekomplikovani cystitis**: 250mg jednom dnevno (3 dana); **hronični bakterijski prostatitis**: 500mg jednom dnevno (28 dana); **infekcije kože i mekih tkiva**: 1-2 puta po 500mg dnevno (7-14 dana); **inhalacioni antraks**: 500mg jednom dnevno (8 nedjelja). Lijek se može uzimati tokom ili između obroka, najmanje 2 sata prije ili poslije uzimanja preparata koji sadrže soli gvožđa ili soli cinka, antacida koji sadrže magnezijum ili aluminijum, ili didanozina (isključivo formulacija didanozina sa aluminijumom i magnezijumom, koja sadrži pufere) i sukralfata zbog moguće smanjene resorpcija lijeka.

AMARYL® - Sanofi S.P.A. - Italija | Sanofi Winthrop Industrie - Francuska**glimepirid** | A10BB12 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Derivati sulfonilureje

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji
29.05.2013.| Rp | Tableta, 3mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji
29.05.2013.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2 (kada dijeta, fizička aktivnost i redukcija tjelesne mase nisu dovoljni za postizanje odgovarajućih rezultata)**: odrasli: 1mg dnevno; ako je potrebno, povećavati dozu u intervalima 1-2 nedjelje do 2mg, 3mg ili 4mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 6mg. Tablete treba progutati cijele sa nešto tečnosti neposredno prije ili za vrijeme obilnijeg doručka, odnosno prvog glavnog obroka.

AMIKACIN - Galenika A.D. - Srbija**amikacin** | J01GB06 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali aminoglikozidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 100mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju/infuziju u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji
12.04.2013.| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju/infuziju u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji
12.04.2013.

Doziranje: **kratkotrajno liječenje ozbiljnih infekcija prouzrokovanih osjetljivim Gram-negativnim/pozitivnim bakterijama**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 15mg/kg dnevno i.m. ili i.v., primijenjeno kao 1 doza ili podijeljeno u 2 jednake doze na svakih 12h; doza se može povećati na 500mg na svakih 8h (ne duže od 10 dana) u slučaju infekcija opasnih po život i/ili onih koje uzrokuje *Pseudomonas*; maksimalna dnevna doza je 1,5g; djeca uzrasta 4 nedjelje-12 godina: 15-20mg/kg dnevno i.m. ili i.v. (spora i.v. infuzija), primijenjeno kao 1 doza ili podijeljeno u

2 jednake doze na svakih 12h; novorođenčad: početna udarna doza je 10mg/kg dnevno, a nakon toga se primjenjuje 7,5mg/kg na svakih 12h; nedonošćad: 7,5mg/kg na svakih 12h. Uobičajeno trajanje terapije je 7-10 dana.

AMINOSOL 10% - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

aminokiseline | B05BA01 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za parenteralnu ishranu

HEMOMONT D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 14g/l + 12g/l + 5.1g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7.4g/l + 6.6g/l + 4.3g/l + 11.2g/l + 6.5g/l + 1g/l + 0.4g/l + 4.4g/l + 2g/l + 6.2g/l, ukupno 1 boca sa po 500ml rastvora, 10 boca u kartonskoj kutiji 18.03.2009.

Doziranje: djelimična ili totalna parenteralna ishrana, profilaksa i terapija gubitka proteina i tečnosti kada nije moguća enteralna ishrana, teža gastrointestinalna oboljenja (ileus, peritonitis, malapsorpcija, zapaljenska bolest crijeva, pankreatitis, enterokutane fistule), hiperkatabolička stanja (traume, opekotine, sepsa) i druge bolesti (anorrexia nervosa, maligna oboljenja), u preoperativnom i postoperativnom periodu: individualno, prema težini metaboličkog poremećaja i prema potrebama organizma za aminokiselinama i elektrolitima, kao i prema energetske potrebama.

AMINOSOL 10% E - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

aminokiseline i elektroliti | B05BA10 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za parenteralnu ishranu

HEMOMONT D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 15g/l + 12g/l + 5.1g/l + 14g/l + 3g/l + 5g/l + 7.4g/l + 6.6g/l + 4.3g/l + 15g/l + 4.4g/l + 2g/l + 6.2g/l + 9.28g/l + 9.18g/l + 0.735g/l + 0.286g/l + 1.683g/l, ukupno 1 boca sa po 500ml rastvora, 10 boca u kartonskoj kutiji 20.10.2009.

Doziranje: djelimična ili totalna parenteralna ishrana, profilaksa i terapija gubitka proteina i tečnosti kada nije moguća enteralna ishrana, teža gastrointestinalna oboljenja (ileus, peritonitis, malapsorpcija, zapaljenska bolest crijeva, pankreatitis, enterokutane fistule), hiperkatabolička stanja (traume, opekotine, sepsa) i druge bolesti (anorrexia nervosa, maligna oboljenja), u preoperativnom i postoperativnom periodu: individualno, prema težini metaboličkog poremećaja i prema potrebama organizma za aminokiselinama i elektrolitima, kao i prema energetske potrebama.

AMINOSOL 15 % - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

aminokiseline | B05BA01 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za parenteralnu ishranu

HEMOMONT D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 5.2g/l + 8.9g/l + 5.5g/l + 11.1g/l + 3.8g/l + 8.6g/l + 5.5g/l + 1.6g/l + 20g/l + 7.3g/l + 25g/l + 18.5g/l + 17g/l + 9.6g/l + 0.4g/l + 2g/l, ukupno 1 boca sa po 500ml rastvora, 10 boca u kartonskoj kutiji 25.02.2010.

Doziranje: djelimična ili totalna parenteralna ishrana, profilaksa i terapija gubitka proteina i tečnosti kada nije moguća enteralna ishrana, teža gastrointestinalna oboljenja (ileus, peritonitis, malapsorpcija, zapaljenska bolest crijeva, pankreatitis, enterokutane fistule), hiperkatabolička stanja (traume, opekotine, sepsa) i druge bolesti (anorrexia nervosa, maligna oboljenja), u preoperativnom i postoperativnom periodu: individualno, prema težini metaboličkog poremećaja i prema potrebama organizma za aminokiselinama i elektrolitima, kao i prema energetske potrebama.

AMIODARON - Zdravlje A.D. - Srbija

amjodaron | C01BD01 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Antiarritmici, grupa III

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Orp | Tableta, 200mg, ukupno 60 tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji

20.12.2016.

Doziranje: liječenje ozbiljnih poremećaja srčanog ritma koji ne reaguju na terapiju drugim lijekovima ili kada drugi načini liječenja nijesu primjenljivi, tahiaritmije udružene sa Wolff-Parkinson-White sindromom, atrijsko

A

ljepršanje (flutter) i fibrilacija kada se drugi lijekovi ne mogu primjeniti, sve vrste tahiaritmija paroksizmalnog tipa (supraventrikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, ventrikularna fibrilacija) kada se drugi lijekovi ne mogu primjenjivati: odrasli: terapiju treba započeti dozom od 200mg (jedna tableta) 3 puta dnevno, tokom jedne nedjelje. Nakon toga, dozu treba smanjiti na 200mg (jedna tableta), dva puta dnevno tokom narednih nedjelju dana. Nakon inicijalnog perioda primjene, dozu treba smanjiti na 200mg (jedna tableta) dnevno, ili manje ako je potrebno.

AMLODIPIN ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

amlodipin | C08CA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta; djeca uzrasta 6-17 godina: početna doza je 2,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 5mg jednom dnevno, ako nije postignut željeni terapijski efekat nakon 4 nedjelje; **hronična, stabilna angina pectoris, vazospastična (Prinzmetal-ova) angina**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta.

AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM Ltd. Skopje - Makedonija

amlodipin | C08CA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

ALVOGEN

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta; djeca uzrasta 6-17 godina: početna doza je 2,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 5mg jednom dnevno, ako nije postignut željeni terapijski efekat nakon 4 nedjelje; **hronična, stabilna angina pectoris, vazospastična (Prinzmetal-ova) angina**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta.

AMLOGAL® - Galenika A.D. - Srbija

amlodipin | C08CA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta; djeca uzrasta 6-17 godina: početna doza je 2,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 5mg jednom dnevno, ako nije postignut željeni terapijski efekat nakon 4 nedjelje; **hronična, stabilna angina pectoris, vazospastična (Prinzmetal-ova) angina**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta.

AMLOPIN® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

amlodipin | C08CA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta; **djeca uzrasta 6-17 godina:** početna doza je 2,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 5mg jednom dnevno, ako nije postignut željeni terapijski efekat nakon 4 nedjelje; **hronična, stabilna angina pectoris, vazospastična (Prinzmetal-ova) angina: odrasli:** početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta.

AMOKSICILIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

amoksilin | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
Penicilini širokog spektra

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **terapija infekcija gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg:** 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; **eradikacija Helicobacter pylori kod ulkusne bolesti** uz terapiju inhibitorima protonске pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksicilina veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primijeniti u sljedećim indikacijama: **nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih:** 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; **dentalni apsces:** 2 puta po 3g u razmaku od 8h; **nekomplikovana gonoreja:** jedna doza od 3g; **profilaksa bakterijskog endokarditisa:** po protokolu. **Djeca tjelesne mase <40kg:** dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.

AMOKSIKLAV® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

amoksilin, klavulanska kiselina | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg + 200mg, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **teške infekcije uha, grla i nosa, akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, vanbolnički stečena pneumonija, cistitis, pijelonefritis, infekcije kože i mekih tkiva (posebno celulitis, ugrizi životinjskog porijekla, teški dentalni apsces sa celulitismom koji se širi), infekcije kostiju i zglobova (posebno osteomijelitis), intraabdominalne infekcije, genitalne infekcije kod žena, profilaksa infekcija udruženih sa opsežnim hirurškim intervencijama kod odraslih: odrasli i djeca tjelesne mase ≥40kg:** 1g na 8h; **djeca tjelesne mase <40kg (uzrasta ≥3 mjeseca):** 25mg/kg na 8h; **novorođenčad do 3 mjeseca (ili tjelesne mase <4kg):** 25mg/kg na 12h. Doze su izražene u odnosu na amoksilin.

AMOKSIKLAV® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

amoksilin, klavulanska kiselina | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

GLOSARIJ D.O.O.

| NRp | Film tableta, 500mg + 125mg, ukupno 15 film tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **infekcije gornjih djelova respiratornog trakta, infekcije donjih djelova respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije genitalnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, dentalni apscesi, prevencija postoperativnih infekcija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 250mg na 8h ili 500mg na 12h; kod teških infekcija dozu povećati na 500mg na 8h (doze su izražene u odnosu na amoksilin).

A

AMOKSIKLAV® 2X - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija**amoksilicin, klavulanska kiselina** | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 400mg/5ml + 57mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za oralnu suspenziju uz pipetu za doziranje u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **akutni bakterijski sinuzitis, akutni otitis media, akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, vanbolnički stečena pneumonija, cistitis, pijelonefritis, infekcije kože i mekih tkiva (posebno celulitis, ugrizi životinjskog porijekla, teški dentalni apsces sa celulitisom koji se širi), infekcije kostiju i zglobova (posebno osteomijelitis): dijeca tjelesne mase <40kg: 25-45mg/kg/dan u dvije pojedinačne doze, date na 12h (doze su izražene u odnosu na amoksilicin).****AMOXICILLIN - Remedica Ltd - Kipar****amoksilicin** | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 20 kapsula tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **terapija infekcija gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksilicin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg: 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; **eradikacija *Helicobacter pylori* kod ulkusne bolesti** uz terapiju inhibitorima protonске pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksilicna veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primjeniti u sljedećim indikacijama: **nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih**: 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; **dentalni apsces**: 2 puta po 3g u razmaku od 8h; **nekomplikovana gonoreja**: jedna doza od 3g; **profilaksa bakterijskog endokarditisa**: po protokolu. Djeca tjelesne mase <40kg: dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.****AMPRILOL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija****ramipril** | C09AA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PREDSTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 1.25mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| ORp | Tableta, 2.5mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| ORp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| ORp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli**: početna doza od 2,5mg dnevno može se udvostručavati svake 2-4 nedjelje, dok se postepeno ne dostigne željena vrijednost krvnog pritiska; maksimalna doza je 10mg jednom dnevno; **kardiovaskularna prevencija: odrasli**: početna doza od 2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti nakon 1. ili 2. nedjelje terapije, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljne doze održavanja od 10mg jednom dnevno; **terapija renalne bolesti: odrasli**: početna doza 1,25-2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti poslije 2 nedjelje, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljne doze održavanja 5-10mg dnevno; **simptomatska srčana insuficijencija: odrasli**: početna doza 1,25mg dnevno može se udvostručavati svake 1-2 nedjelje, do dostizanja maksimalne doze 10mg dnevno; preporučuje se primjena lijeka dva puta dnevno; **sekundarna prevencija nakon akutnog infarkta miokarda kod pacijenata sa srčanom insuficijencijom: odrasli**: početna doza je 2,5mg dva puta dnevno, tokom tri dana (48h nakon infarkta miokarda). Ukoliko se doza od 2,5mg ne podnosi, treba uvesti dozu od 1,25mg dva puta dnevno, tokom dva dana, pa tek onda povećati dozu na 2,5mg i 5mg dva puta dnevno. Ukoliko se doza ne može povećati na 2,5mg dva puta dnevno, terapiju treba prekinuti.

AMPRIL® HD - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 5mg + 25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

03.12.2015.

Doziranje: hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida): odrasli: terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

AMPRIL® HL - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 2.5mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

03.12.2015.

Doziranje: hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida): odrasli: terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

AMRACIN® - Galenika A.D. - Srbija

tetraciklin | J01AA07 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Tetraciklini

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 20 kapsula, tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

08.04.2016.

Doziranje: infekcije uzrokovane mikroorganizmima osjetljivim na tetraciklin (infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, polno prenosive bolesti, infekcije kože, infekcije oka, infekcije izazvane rikcijama, sindrom slijepice vijuge, psitakoza, brucelozna, kolera, bubonska kuga, rekurentna groznica izazvana krpeljima i vašima, tularemija, melioidoza i akutna intestinalna amebijaza). Tetraciklin je alternativni lijek u liječenju leptospiroze, gasne gangrene i tetanusa. Odrasli i djeca uzrasta >12 godina: minimalna preporučena doza je 250mg na 6 sati. Terapijske doze brže se postižu ako se inicijalno primijeni 500mg, a potom 250mg na 6 sati. Za teške infekcije doza se može povećati do 500mg na 6 sati.

ANAFRANIL® - Novartis Farma SpA - Italija

klomipramin | N06AA04 | PSIHOANALEPTICI

Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | △ Obložena tableta, 25mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

16.01.2017.

Doziranje: terapija depresivnih stanja različite etiologije i simptomatologije, opsesivno-kompulzivni poremećaj, fobije: odrasli i adolescenti uzrasta >18 godina: početna doza je jedna obložena tableta (25mg), 2-3 puta dnevno. Dnevnu dozu povećavati za 25mg svakih nekoliko dana (zavisno od toga kako se lijek podnosi), do 4-6 tableta od 25mg tokom prve nedjelje liječenja. Kod teških slučajeva doziranje se može povećavati do maksimalnih 250mg dnevno. Kada se uspostavi jasno poboljšanje, prilagoditi dnevnu dozu dozi održavanja od 2-4 obložene tablete; panični napadi, agorafobija: odrasli i adolescenti uzrasta >18 godina: početna doza je 10mg dnevno. Zavisno od toga kako se lijek podnosi, povećavati dozu dok se ne dobije željeni odgovor. Potrebna dnevna doza je individualna i kreće se u opsegu 25-100mg. Ukoliko je neophodno, može se povećati do 150mg. Preporučljivo je da se liječenje ne prekida najmanje 6 mjeseci, a kod doze održavanja da se smanjuje lagano tokom ovog perioda; katapleksije pridružene narkolepsiji: odrasli i adolescenti uzrasta >18 godina: 25-75mg dnevno; opsesivno-kompulzivni poremećaj samo kada prethodna kognitivna bihevioralna terapija i terapija selektivnim inhibitorima ponovnog

A

preuzimanja serotonina, nije pokazala odgovarajuće rezultate: djeca uzrasta 10-17 godina: početna doza je 25mg jednom dnevno. Dnevnu dozu postepeno povećavati (u podijeljenim dozama) tokom prve dvije nedjelje, ukoliko se dobro podnosi, do maksimalne dnevne doze od 3mg/kg, ili 100mg (uzima se manja doza). Poslije toga, doza se može povećavati postupno tokom narednih nekoliko nedjelja do maksimalne dnevne doze od 3mg/kg ili 200mg (uzima se manja doza). Maksimalno trajanje terapije je 8 nedjelja.

ANALGIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

metamizol natrijum | N02BB02 | ANALGETICI

Pirazoloni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 10 tableta (1x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 500 tableta (50x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

Doziranje: **samo za kratkotrajnu primjenu kod jakih bolova (posttraumatskih, postoperativnih), kada se terapija drugim neopioidnim analgeticima pokaže neuspješnom**: odrasli: 1-4 puta po 500-1000mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 4g, podijeljena u 3-4 pojedinačne doze; djeca tjelesne mase >30kg: 1-4 puta po 10mg/kg (8-17mg/kg) dnevno.

ANALGIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

metamizol natrijum | N02BB02 | ANALGETICI

Pirazoloni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju, 1g/2ml, ukupno 50 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

| Z | Rastvor za injekciju, 2.5g/5ml, ukupno 50 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

Doziranje: **samo za kratkotrajnu primjenu kod jakih bolova (posttraumatskih, postoperativnih), kada se terapija drugim neopioidnim analgeticima pokaže neuspješnom**: odrasli: obično 1g (2ml), 2-4 puta dnevno, i.m. ili sporo i.v.; veća doza od 2,5g (5ml) može se dati 1-2 puta dnevno na isti način; maksimalna dnevna doza je 5g; djeca tjelesne težine >30kg: 0,5-1,5ml i.m. ili i.v. na svakih 6-8h (djeca tjelesne mase 31-45kg), odnosno 0,8-1,8ml i.m. ili i.v. (djeca tjelesne mase 46-53kg).

ANDOL® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

acetilsalicilna kiselina | N02BA01 | ANALGETICI

Salicilna kiselina i derivati

FARMEGRA D.O.O

| BRp | Tableta, 300mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **otklanjanje bola kod glavobolje, zubobolje, migrene, neuralgije, upale grla, dismenoreje; simptomatska terapija kod gripa, febrilnosti, reumatskih bolova, išijalgije, lumbaga, fibrozitisa, bolova u mišićima**: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 1-2 tablete na svaka 3-4h, po potrebi, do najviše 12 tableta (3,6g) dnevno, u podijeljenim dozama; **antitrombotik poslije infarkta miokarda, prolaznog ishemičnog napada i kod pacijenata sa nestabilnom anginom pectoris**: odrasli: 1 tableta jednom dnevno. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (npr. Kawasaki bolest).

ANDOL® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

acetilsalicilna kiselina | B01AC06 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

FARMEGRA D.O.O

| BRp | Tableta, 100mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **smanjenje rizika smrtnosti kod pacijenata kod kojih se sumnja na akutni infarkt miokarda**: odrasli: 100-200mg dnevno ili 300mg svakog drugog dana; prvu tabletu sažvakati kako bi se postigla brža resorpcija; **profilaksa duboke venske tromboze i embolije pluća poslije dugotrajne imobilizacije (npr. poslije veće operacije), smanjenje rizika od pojave prvog infarkta miokarda kod ljudi sa faktorima rizika za obolijevanje od kardiovaskularnih**

bolesti: odrasli: 100-200mg dnevno ili 300mg svakog drugog dana; smanjenje rizika od morbiditeta i mortaliteta kod pacijenata koji su ranije imali infarkt miokarda, sekundarna prevencija moždanog udara, smanjenje rizika od pojave prolaznih ishemijskih napada (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TIA, smanjenje rizika od morbiditeta i smrti kod pacijenata sa stabilnom i nestabilnom anginom pektoris, prevencija tromboembolije poslije vaskularne operacije ili hirurške intervencije (npr. PTCA, CABG, karotidne endarterektomije, arteriovenskih šantova): odrasli: 100-300mg dnevno. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (prevencija tromboze u kardijalnoj hirurgiji).

ANDOL®PRO - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

acetilsalicilna kiselina | B01AC06 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

FARMEGRA D.O.O

| | |
|---|-------------|
| BRp Gastrorezistentna tableta, 75mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3 x 10) u kartonskoj kutiji | 04.10.2013. |
| BRp Gastrorezistentna tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3 x 10) u kartonskoj kutiji | 04.10.2013. |
| BRp Gastrorezistentna tableta, 100mg, ukupno 100 tableta u blisteru (10 x 10) u kartonskoj kutiji | 04.10.2013. |
| BRp Gastrorezistentna tableta, 75mg, ukupno 100 tableta u blisteru (10 x 10) u kartonskoj kutiji | 04.10.2013. |

Doziranje: sekundarna prevencija infarkta miokarda, prevencija obolijevanja od kardiovaskularnih bolesti kod pacijenata sa stabilnom anginom pektoris, nestabilna angina pektoris u anamnezi (osim tokom akutne faze), prevencija okluzije transplantata nakon ugrađivanja aortokoronarnog bajpasa, koronarna angioplastika (osim tokom akutne faze): odrasli: 75-150mg jednom dnevno; sekundarna prevencija tranzitornih ishemijskih napada i ishemijskih cerebrovaskularnih događaja, pod uslovom da su isključena intracerebralna krvarenja: odrasli: 75-325mg jednom dnevno. Tablete progutati cijele sa dovoljnom količinom tečnosti. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama.

ANDROCUR® - Delpharm Lille SAS - Francuska | Bayer Weimar GmbH&Co.KG - Njemačka

ciproteron | G03HA01 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Antiandrogeni, monokomponentni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Δ Tableta, 50mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
Doziranje: smanjenje nagona kod seksualnih devijacija: odrasli muškarci: početna doza obično je 50mg dva puta dnevno; po potrebi doza može da se na kratak period poveća na 100mg dva puta dnevno, ili čak 100mg tri puta dnevno u kratkom vremenskom periodu; kada se postignu zadovoljavajući rezultati, terapijski efekat treba održavati primjenom najmanje moguće doze (najčešće je dovoljno 25mg dva puta dnevno); kada se uspostavi doza održavanja ili se prekida terapija, doziranje ne smije da se smanjuje naglo, već postepeno; antiandrogena terapija kod inoperabilnog karcinoma prostate: smanjivanje početnog porasta muških seksualnih hormona u terapiji GnRH antagonistima: odrasli muškarci: početna doza je 100mg dva puta dnevno u vidu monoterapije tokom 5-7 dana, a zatim 100mg dva puta dnevno 3-4 nedjelje u kombinaciji sa GnRH antagonistom u dozi koju preporučuje proizvođač; terapija naleta vreline kod pacijenata na terapiji GnRH analozima ili onih koji su imali orhidektomiju: odrasli muškarci: 50-150mg dnevno sa povećanjem po potrebi do 100mg tri puta dnevno. Maksimalna dnevna doza ciproterona je 300mg. Tablete uzimati sa malo tečnosti poslije jela.

ANORO® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija | Glaxo Operations UK Limited - Velika Britanija

vilanterol, umeklidinijum bromid | R03AL03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima uključujući kombinacije sa kortikosteroidima

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| ORp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 55mcg, ukupno 1 inhaler sa 30 doza praška za inhalaciju podijeljenog u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: bronhodilatatorna terapija održavanja u cilju otklanjanja simptoma kod odraslih pacijenata sa hroničnom opstruktivnom bolešću pluća: odrasli: jedna inhalacija lijeka primijenjena jednom dnevno, u isto vrijeme.

A ANTIAGREX® - Zdravlje A.D. - Srbija | Actavis Ltd - Malta**klopidogrel** | B01AC04 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Orp | Film tableta, 75mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji

03.12.2015.

Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja nakon infarkta miokarda** (od nekoliko dana do najviše 35 dana nakon nastanka infarkta), **ishemijskog moždanog udara** (od 7 dana do najviše 6 mjeseci) ili **potvrđene periferne arterijske bolesti**: **odrasli i stariji pacijenti**: pojedinačna dnevna doza od 75mg; **prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom sa ili bez elevacije ST-segmenta**: liječenje započeti jednokratnom udarnom dozom od 300mg, a zatim nastaviti sa 75mg jednom dnevno (u kombinaciji sa acetylsalicylicnom kiselinom); **prevencija aterotrombotskih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijskom fibrilacijom** koji imaju najmanje jedan faktor rizika za nastanak vaskularnih događaja, nizak rizik za nastanak krvarenja i kod kojih nije pogodna terapija antagonistima vitamina K: **odrasli i stariji pacijenti**: pojedinačna dnevna doza od 75mg (u kombinaciji sa acetylsalicylicnom kiselinom).

APAUURIN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija**diazepam** | N05BA01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | ▲ Obložena tableta, 2mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji

11.05.2015.

| Rp | ▲ Obložena tableta, 5mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji

11.05.2015.

| Rp | ▲ Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji

11.05.2015.

Doziranje: **odrasli**: **anksiozna stanja, opsesivno-kompulsivne neuroze i drugi psihijatrijski poremećaji**: 5-30mg dnevno u podijeljenim dozama; **nesanica udružena sa anksioznošću**: 5-15mg prije spavanja; **cerebralna paraliza**: 5-60mg dnevno u podijeljenim dozama; **spasticitet gornjeg motornog neurona**: 5-60mg dnevno u podijeljenim dozama; **mišićni spazam različite etiologije, fibrozitis, cervikalni spondilitis**: 5-15mg dnevno u podijeljenim dozama; **dodatna terapija pojedinih tipova epilepsije**: 2-60mg dnevno u podijeljenim dozama; **alkoholna apstinencija**: 5-20mg, ponoviti ukoliko je neophodno za 2-4 sata; **oralna premedikacija kod stomatoloških intervencija**: 5mg noć uoči intervencije, 5mg ujutru i 5mg dva sata prije intervencije; **oralna premedikacija prije operacije**: 5-20mg; **djeca**: **spasticitet sa minimalnim oštećenjem mozga**: 5-40mg dnevno u podijeljenim dozama; **oralna premedikacija prije operacije**: 2-10mg. Terapija ne treba da traje duže od 4 nedjelje uključujući i proces postepenog smanjivanja doze, bez prethodne evaluacije stanja pacijenta.

APAUURIN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija**diazepam** | N05BA01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 10mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji

17.12.2014.

Doziranje: **odrasli**: **akutna anksioznost i akutni mišićni spazam**: 10mg intravenski ili intramuskularno, po potrebi doza se može ponoviti nakon 4 sata; **tetanus**: 0,1-0,3mg/kg tjelesne mase polako intravenski u razmacima 1-4 sata ili u kontinuiranoj intravenskoj infuziji 3-10mg/kg tjelesne mase tokom 24 sata; **status epilepticus ili epileptične konvulzije**: 0,15-0,25mg/kg tjelesne mase intravenski (uobičajeno 10-20mg), po potrebi doza se može ponoviti nakon 30-60 minuta. Kada pacijent bude pod kontrolom, ponovna pojava konvulzija se može spriječiti pomoću kontinuirane infuzije (najveća doza je 3mg/kg tjelesne mase tokom 24 sata); **dijagnostika, premedikacija**: 0,1-0,2mg/kg tjelesne mase polako intravenski (uobičajeno 10-20mg), prilagođeno potrebama pacijenta; **djeca**: **status epilepticus, epileptične ili febrilne konvulzije**: 0,2-0,3mg/kg tjelesne mase (ili 1mg po godini starosti) intravenskom injekcijom, a ukoliko je potrebno, doza se može ponoviti nakon 30-60 minuta; **sedacija ili mišićna relaksacija**: 0,2mg/kg tjelesne mase. Ne preporučuje se primjena ovog lijeka kod novorođenčadi; doza nije utvrđena.

APIDRA®SOLOSTAR® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka**insulin glulizin** | A10AB06 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, kratkog dejstva

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penju, 100j./ml, ukupno 5 penova sa uloškom (5x3ml) u kartonskoj kutiji 17.10.2011.

Doziranje: **diabetes mellitus: odrasli i djeca uzrasta ≥6 godina**: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Jedinice kojima je izražena jačina lijeka nisu iste kao i.j. ili jedinice koje označavaju jačinu drugih isulinskih analoga. Lijek se mora primijeniti u kombinaciji sa insulinom srednje dugog ili dugog dejstva ili analogom bazalnog insulina, a može se primijenjivati i sa oralnim hipoglikemicima. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. injekcije (u kožu abdominalnog zida, butine ili nadlaktice) kratko vrijeme prije (0-15 minuta) ili ubrzo poslije obroka, ili kontinuiranom s.c. infuzijom pomoću pumpe (u kožu zida abdomena). Injekciona ili infuziona mjesta u okviru injekcionih površina (abdomen, butina ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije. Poslije davanja injekcije, mjesto injekcije ne treba masirati. Ne smije se miješati sa drugim preparatima insulina, osim sa NPH (Neutral Protamine Hagedorn) humanim insulinom.

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**voda za injekcije** | V07AB.. | **SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI**

Rastvarači i razblaživači, uključujući rastvore za ispiranje

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Rastvarač za parenteralnu upotrebu, ukupno 50 ampula sa po 5ml rastvarača za parenteralnu upotrebu u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **rastvaranje lijekova koji se nalaze u obliku suve supstance i koji treba da se primjenjuju parenteralno (i.v., i.m. i s.c.):** količina vode za injekcije, koja je potrebna za pripremu određenog lijeka, zavisi od vrste lijeka, njegove doze i načina upotrebe.

ARANESP® - Amgen Europe B.V. - Holandija**darbepoetin alfa** | B03XA02 | **ANTIANEMICI**

Ostali antianemijski preparati

AMICUS PHARMA PODGORICA

| ZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 10mcg/0.4ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.4ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 20mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x 0.5ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 30mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.3ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mcg/0.4ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.4ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 60mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.3ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 80mcg/0.4ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.4ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 100mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 150mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.3ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 300mcg/0.6ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x0.6ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 500mcg/ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric (1x1ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

A

Doziranje: **simptomatska anemija kod pacijenata sa hroničnom insuficijencijom bubrega: odrasli i djeca uzrasta >11 godina:** faza korekcije: 0,45mcg/kg jednom nedjeljno (0,75mcg/kg na svake 2 nedjelje kod pacijenata koji su na dijalizi); nakon 4 nedjelje, u zavisnosti od odgovora, dozu smanjiti/povećati za 25%; faza održavanja: terapiju nastaviti primjenom jedne injekcije jednom nedjeljno ili jednom na 2 nedjelje; doziranje se mora titrirati shodno potrebi za održavanjem ciljnog nivoa hemoglobina (10g/dl (6,2mmol/l) - 12g/dl (7,5mmol/l)); ako je porast hemoglobina u periodu od 4 nedjelje veći od 2g/dl (1,25mmol/l), dozu redukovati za oko 25%; **simptomatska anemija uzrokovana hemioterapijom kod onkoloških pacijenata sa nemijeloidnim malignitetima: odrasli:** početna doza je 500mcg (6,75mcg/kg) na svake 3 nedjelje ili 2,25mcg/kg jednom nedjeljno; ukoliko je odgovor pacijenta nakon 9 nedjelja nezadovoljavajući, nastavak terapije neće imati efekta; terapiju obustaviti približno 4 nedjelje poslije završetka hemioterapije; ukoliko se postigne ciljni nivo hemoglobina (10g/dl (6,2mmol/l) - 12g/dl (7,5mmol/l)), dozu smanjiti za 25-50%. Razmotriti odgovarajuće titriranje doze između 500mcg, 300mcg i 150mcg. Ako je porast hemoglobina u periodu od 4 nedjelje veći od 2g/dl (1,25mmol/l), dozu redukovati za 25-50%. Lijek se primjenjuje s.c. ili i.v.

ARAVA® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

leflunomid | L04AA13 | **IMUNOSUPRESIVI**

Selektivni imunosupresivi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZR | △ Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u bočici kartonskoj kutiji

03.10.2011.

Doziranje: **aktivni reumatoidni artritis (kao antireumatski lijek koji modifikuje bolest - DMARD): odrasli:** početna udarna doza je 100mg jednom dnevno tokom 3 dana; doza održavanja je 10-20mg jednom dnevno; **aktivni psorijazni artritis: odrasli:** početna udarna doza je 100mg jednom dnevno tokom 3 dana; doza održavanja je 20mg jednom dnevno. Izostavljanje početne doze može smanjiti rizik od nastanka neželjenih dejstava. Terapijsko dejstvo lijeka obično počinje poslije 4-6 nedjelja i može dalje da se poboljša u narednih 4-6 mjeseci.

ARCOXIA® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

etorikoksib | M01AH05 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Koksibi (selektivni inhibitori COX-2)

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 30mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 30mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 60mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 60mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (2 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 90mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 90mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (2 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 120mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Film tableta, 120mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (2 x 7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

Doziranje: **osteoartritis: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 30mg jednom dnevno, doza se može povećati na 60mg jednom dnevno, maksimalna dnevna doza je 60mg; **reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 90mg jednom dnevno, maksimalna dnevna doza je 90mg; **akutni urički artritis (giht): odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 120mg jednom dnevno, tokom maksimalno 8 dana, maksimalna dnevna doza je 120mg; **post-operativni bolovi nakon stomatološke intervencije: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 90mg jednom dnevno, tokom maksimalno 3 dana, maksimalna dnevna doza je 90mg. U slučaju akutnih bolnih stanja, lijek koristiti samo tokom akutnog simptomatskog perioda. Lijek se može uzimati nezavisno od obroka; početak dejstva može da nastupi brže ako se lijek uzme bez hrane.

AREMED® - Remedica Ltd - Kipar

anastrozol | L02BG03 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Inhibitori enzima

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 1mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

28.11.2014.

Doziranje: **hormon-receptor pozitivni uznapredovali karcinom dojke žena u postmenopauzi: odrasli:** 1mg dnevno.

ARIXTRA® - Glaxo Wellcome Production - Francuska
 fondaparinuks | B01AX05 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA
 Ostala antitrombotička sredstva

A

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Rastvor za injekciju, 2,5mg/0,5ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva sa po 0,5ml rastvora za injekciju (10x0,5ml) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod pacijenata koji se podvrgavaju većem ortopedskom ili abdominalnom hirurškom zahvatu: odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, postoperativno, u vidu s.c. injekcije; terapiju nastaviti najmanje 5-9 dana nakon operacije; **internistički pacijenti koji su izloženi visokom riziku od tromboembolijskih komplikacija na osnovu individualne procjene rizika: odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, u vidu s.c. injekcije; trajanje terapije je 6-14 dana; **terapija nestabilne angine/infarkta miokarta bez elevacije ST segmenta (NSTEMI): odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, u vidu s.c. injekcije jednom dnevno; terapiju započeti što prije nakon postavljanja dijagnoze i nastaviti do najviše 8 dana ili do otpuštanja iz bolnice (ako do toga dođe ranije); **terapija infarkta miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI): odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, prva doza se primjenjuje i.v., a naredne doze se primjenjuju u vidu s.c. injekcije; terapiju započeti što prije nakon postavljanja dijagnoze i nastaviti do najviše 8 dana ili do otpuštanja iz bolnice (ako do toga dođe ranije); **terapija površinske venske tromboze donjih ekstremiteta koja nije udružena sa dubokom venskom trombozom: odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, u vidu s.c. injekcije; terapiju nastaviti 30-45 dana kod pacijenata koji su izloženi visokom riziku od tromboembolijskih komplikacija.

AROMASIN® - Pfizer Italia S.r.l. - Italija
 eksemestan | L02BG06 | ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA

Inhibitori enzima

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Obložena tableta, 25mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **adjuvantna terapija invazivnog ranog karcinoma dojke sa pozitivnim nalazom estrogenih receptora, poslije završetka inicijalne adjuvantne terapije tamoksifenom u toku 2-3 godine: odrasli i stariji:** 1 tableta dnevno, najbolje poslije obroka. Kod pacijentkinja sa ranim karcinomom dojke terapiju nastaviti do završetka petogodišnje primjene kombinovane sekvencijalne pomoćne hormonske terapije (tamoksifen, a zatim Aromasin®) ili ranije u slučaju da dođe do pojave relapsa tumora. Kod pacijentkinja sa uznapredovalim karcinomom dojke, liječenje ovim lijekom bi trebalo nastaviti do pojave evidentnog napredovanja tumorskog procesa.

ARTROMED® - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka
 oksaceprol | M01AX24 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Ostali nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi

MIP PHARMA CG

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 100 film tableta u blisteru (10x10) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **simptomatska terapija osteoartritis koljena i kuka, kao alternativna terapija za konvencionalne nesteroidne antiinflamatorne lijekove (NSAIL), u slučaju kada se konvencionalni NSAIL ne podnose dobro ili su kontraindikovani: odrasli:** uobičajena doza je 3 puta po 1 tableta dnevno, a u zavisnosti od težine oboljenja dnevna doza se može povećati na 3 puta po 2 tablete. Trajanje liječenja se određuje individualno, u zavisnosti od težine bolesti. Ne preporučuje se kontinuirana primjena lijeka duže od 3 nedjelje. Tablete je najbolje uzimati prije obroka, nesažvakane, sa dovoljnom količinom tečnosti.

ASPIRIN® COMPLEX - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka
 pseudoefedrin, acetilsalicilna kiselina | R01BA52 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Granule za oralnu suspenziju, 30mg + 500mg, ukupno 10 kesica sa granulama za oralnu suspenziju (5x2) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **simptomatsko liječenje nazalne kongestije praćene bolom i temperaturom usljed prehlade: odrasli:** 1-2 kesice rastvorene u čaši vode; po potrebi, pojedinačnu dozi ponoviti na 6-8h; maksimalna dnevna doza je 6

A

kesica. Ne uzimati duže od 3 dana bez konsultacije sa ljekarom. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim ukoliko nije drugačije propisano.

ASPIRIN® COMPLEX HOT - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka
pseudoefedrin, acetilsalicilna kiselina | R01BA52 | **NAZALNI PREPARATI**
 Simpatikomimetici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Granule za oralnu suspenziju, 30mg + 500mg, ukupno 10 kesica sa granulama za oralnu suspenziju u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **simptomatska terapija nazalne kongestije praćene bolom i temperaturom usljed prehlade: odrasli i djeca uzrasta >16 godina**: 1-2 kesice, ukoliko je potrebno, pojedinačna doza se može ponoviti u intervalima od 4-8 sati. Ne smije se prekoračiti maksimalna dnevna doza od 6 kesica. Lijek se ne smije uzimati duže od 3 dana bez konsultacije sa ljekarom.

ASPIRIN® PLUS C - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka
acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina | N02BA51 | **ANALGETICI**
 Salicilna kiselina i derivati

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Šumeća tableta, 400mg + 240mg, ukupno 10 šumećih tableta u stripu (5 x 2) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 Doziranje: **blag do umjereni bol, groznica: odrasli**: 1-2 tablete na 4-8h; maksimalno do 3 puta dnevno, odnosno 3-6 tableta dnevno; **djeca uzrasta >16 godina**: 1 tableta na 4-8h; maksimalno do 3 puta dnevno, odnosno 3 tablete dnevno. Tablete uzimati rastvorene u dosta tečnosti; ne uzimati na prazan stomak. Lijek ne primjenjivati duže od 3 dana ili u velikim dozama bez prethodnog konsultovanja ljekara. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (prevencija tromboze u kardijalnoj hirurgiji).

ASPIRIN® PROTECT - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka
acetilsalicilna kiselina | B01AC06 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**
 Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Gastrorezistentna tableta, 100mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 15.06.2011.
 Doziranje: **smanjenje rizika smrtnosti kod pacijenata kod kojih se sumnja na akutni infarkt miokarda: odrasli**: 100-200mg dnevno ili 300mg svakog drugog dana; prvu tabletu sažvakati kako bi se postigla brža resorpcija; **profilaksa duboke venske tromboze i embolije pluća poslije dugotrajne imobilizacije (npr. poslije veće operacije), smanjenje rizika od pojave prvog infarkta miokarda kod ljudi sa faktorima rizika za obolijevanje od kardiovaskularnih bolesti: odrasli**: 100-200mg dnevno ili 300mg svakog drugog dana; **smanjenje rizika od morbiditeta i mortaliteta kod pacijenata koji su ranije imali infarkt miokarda, sekundarna prevencija moždanog udara, smanjenje rizika od pojave prolaznih ishemijskih napada (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TIA, smanjenje rizika od morbiditeta i smrti kod pacijenata sa stabilnom i nestabilnom anginom pektorisa, prevencija tromboembolije poslije vaskularne operacije ili hirurške intervencije (npr. PTCA, CABG, karotidne endarterektomije, arteriovenskih šantova): odrasli**: 100-300mg dnevno. Lijek uzimati uz obrok, uz dosta tečnosti. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (prevencija tromboze u kardijalnoj hirurgiji).

ASPIRIN® ZIPP - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka
acetilsalicilna kiselina | N02BA01 | **ANALGETICI**
 Salicilna kiselina i derivati

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Granule, 500mg, ukupno 10 kesica sa granulama u kartonskoj kutiji 20.12.2016.
 Doziranje: **blag do umjeren bol, groznica: odrasli i adolescenti uzrasta ≥16 godina**: 1-2 kesice (500-1000mg acetilsalicilne kiseline) u intervalima od 4-8 sati, maksimalno 3 puta dnevno, nakon obroka. Granule staviti direktno na jezik i nakon rastvaranja progutati. Lijek se ne smije uzimati duže od 3 dana ili u velikim dozama bez prethodnog konsultovanja ljekara.

ASPIRIN® 500 - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka

acetilsalicilna kiselina | N02BA01 | ANALGETICI

Salicilna kiselina i derivati

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2 x 10) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

Doziranje: **blag do umjereni bol, groznica:** odrasli: 1-2 tablete na 4-8h; maksimalno do 3 puta dnevno, odnosno 3-6 tableta dnevno; djeca uzrasta >16 godina: 1 tableta na 4-8h; maksimalno do 3 puta dnevno, odnosno 3 tablete dnevno. Tablete uzimati uz punu čašu vode; ne uzimati na prazan stomak. Lijek ne primjenjivati duže od 3 dana ili u velikim dozama bez prethodnog konsultovanja ljekara. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (prevencija tromboze u kardijalnoj hirurgiji).

ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A. - Italija

atropin | A03BA01 | LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

Alkaloidi beladone, tercijarni amini

FARMONT M.P.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 1mg/ml, ukupno 10 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

20.12.2016.

Doziranje: **preanestetička medikacija:** odrasli: 0,3-0,6mg i.v. neposredno prije uvoda u anesteziju ili u vidu s.c ili i.v. injekcije 30-60 minuta prije indukcije; djeca: 0,02mg/kg tjelesne mase (0,6mg maksimalna doza); **sinusna bradikardija:** 0,3-1,0mg i.v. **Protivotrov prilikom trovanja organofosfatima:** odrasli: 2mg (i.m. ili i.v., uzimajući u obzir ozbiljnost trovanja) svakih 5-10 minuta dok koža ne poruveni i postane suva, zjenice proširene i ne prestane tahikardija.

AUBAGIO® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

teriflunomid | L04AA31 | IMUNOSUPRESIVI

Selektivni imunosupresivi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZR | Film tableta, 14mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

11.05.2015.

Doziranje: **relapsno-remitentna multipla skleroza:** odrasli: 14mg jednom dnevno, nevezano za obrok.**AUGMENTIN® - SmithKline Beecham Pharmaceuticals - Velika Britanija | Glaxo Wellcome Production - Francuska | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska**

amokicilin, klavulanska kiselina | J01CR02 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKE PRIMJENU

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 875mg + 125mg, ukupno 14 film tableta u blistru (2x7) u kartonskoj kutiji

15.08.2014.

Doziranje: **akutni bakterijski sinuzitis, akutni otitis media, akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, vanbolnička pneumonija, cistitis, pijelonefritis, infekcije kože i mekih tkiva (posebno celulitis, ujed životinjskog porijekla, teški dentogeni apscesi sa celulitisom koji se širi), infekcije kostiju i zglobova (posebno osteomijelitis):** odrasli: uobičajena doza za sve indikacije: 875mg+125mg, dva puta dnevno; viša doza (posebno u slučaju infekcija kao što su otitis media, sinuzitis, infekcije donjeg respiratornog trakta i infekcije urinarnog trakta): 875mg+125mg, tri puta dnevno.

AVAMYS® - Glaxo Operations UK Limited - Velika Britanija

flutikazon furoat | R01AD12 | NAZALNI PREPARATI

Kortikosteroidi

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Sprej za nos, suspenzija, 27.5mcg/doza, ukupno 1 bočica sa pumpom za doziranje (120 doza) u kartonskoj kutiji

25.07.2011.

A

Doziranje: **alergijski rinitis: odrasli i djeca uzrasta ≥ 12 godina:** početna doza je dva spreja (27,5mcg po spreju) u svaku nozdrvu, jednom dnevno (ukupna dnevna doza 110mcg); u terapiji održavanja doza može biti smanjena na jedan sprej u svaku nozdrvu jednom dnevno (ukupna dnevna doza 55mcg); dozu treba titrirati do najniže doze sa kojom je moguće postići efikasnu kontrolu simptoma; **djeca uzrasta 6-11 godina:** početna doza je jedan sprej (27,5mcg) u svaku nozdrvu jednom dnevno (ukupna dnevna doza 55mcg); doza se može povećati na dva spreja u svaku nozdrvu, jednom dnevno (ukupna dnevna doza 110mcg); kada se jednom postigne adekvatna kontrola simptoma, preporučuje se smanjenje doze na po jedan sprej u svaku nozdrvu dnevno (ukupna dnevna doza 55mcg).

AVASTIN® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska | Roche Diagnostics GmbH - Njemačka

bevacizumab | L01XC07 | **ANTINEOPLASTICI**

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 4ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 16ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **metastatski karcinom kolona ili rektuma** (u kombinaciji sa hemioterapijom na bazi fluoropirimidina); **prva linija terapije metastatskog karcinoma dojke** (u kombinaciji sa paklitakselom ili u kombinaciji sa kapecitabinom kod pacijenata kod kojih se terapija drugim hemoterapijskim režimima (uključujući taksane ili antracikline) ne smatra prikladnom); **prva linija terapije neresektabilnog, uznapredovalog, metastatskog ili recidivirajućeg nemikrocelularnog karcinoma pluća** (u kombinaciji sa hemioterapijom na bazi platine); **prva linija terapije uznapredovalog i/ili metastatskog karcinoma bubrega** (u kombinaciji sa interferonom alfa-2a); **prva linija terapije epitelijalnog karcinoma jajnika, jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma** (u kombinaciji sa karboplatinom i paklitakselom); **terapija rekurentnog karcinoma jajnika, jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma** (u kombinaciji sa karboplatinom i gemcitabinom): **odrasli:** po protokolu. Inicijalnu dozu lijeka davati u trajanju od 90 minuta u vidu i.v. infuzije. Ako se prva infuzija dobro podnosi, druga infuzija se može dati u trajanju od 60 minuta. Ako se i 60-minutna infuzija dobro podnosi, sve naredne infuzije se mogu davati u trajanju od 30 minuta. Lijek se ne smije davati u vidu brze i.v. injekcije ili bolusa.

AVODART® - Catalent France Beenheim SA - Francuska

dutasterid | G04CB02 | **UROLOŠKI LIEKOVI**

Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Kapsula, meka, 0,5mg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

Doziranje: **umjerenja do teška benigna hiperplazija prostate (BHP), smanjenje rizika od nastanka akutne urinarne retencije i operacije kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima BHP:** **odrasli (uključujući starije osobe):** 1 kapsula (0,5mg) dnevno; kapsulu progutati cijelu, nezavisno od obroka, ne žvakati ili otvarati zato što sadržaj kapsule može izazvati iritaciju orofaringealne mukoze. Iako se u ranom stadijumu terapije može uočiti poboljšanje, može biti potrebno i do 6 mjeseci do postizanja odgovarajućeg terapijskog odgovora. Lijek se može koristiti kao monoterapija ili u kombinaciji sa 0,4mg tamsulosina.

AVOMIT® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

letrozol | L02BG04 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Inhibitori enzima

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 2,5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **adjuvantna terapija invazivnog ranog hormon receptor-pozitivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi;** **produžena adjuvantna terapija hormon-zavisnog invazivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi, koje su u prethodnih 5 godina bile na standardnoj adjuvantnoj terapiji tamoksifenom;** **terapija prvog izbora kod žena u postmenopauzi sa hormon-zavisnim uznapredovalim karcinomom dojke;** **terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti, kod žena sa prirodnim ili vještački indukovanim postmeno-**

pauzalnim endokrinim statusom, koje su prethodno bile liječene anti-estrogenima; neo-adjuvantna terapija kod žena u postmenopauzi sa hormon receptor-pozitivnim, HER-2 negativnim karcinomom dojke, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitnu hiruršku intervenciju: **odrasli**: 2,5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka. Kod pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, terapiju nastaviti sve dok postoje znaci progresije tumora. Kada se primjenjuje kao adjuvantna i produžena adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 5 godina ili do pojave relapsa. Kada se primjenjuje kao adjuvantna terapija, razmotriti i sekvencijalnu terapijsku šemu (letrozol 2 godine, a zatim tamoksifen 3 godine). Kada se primjenjuje kao neo-adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 4-8 mjeseci u cilju postizanja optimalnog smanjenja tumora. Ako odgovor na terapiju nije adekvatan, prekinuti je i razmotriti sa pacijentom hirušku intervenciju i/ili dalje terapijske mogućnosti.

AVONEX® - Biogen Denmark Manufacturing ApS - Danska

interferon beta-1a | L03AB07 | **IMUNOSTIMULANSI**

Interferoni

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Rastvor za injekciju, 30mcg/0.5ml, ukupno 4 napunjena injekciona šprica sa po 0.5ml rastvora za injekciju (sa 4 igle) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **relapsna multipla skleroza** (pojava dvije ili više akutnih egzacerbacija u prethodne tri godine); **izolovani slučajevi demijelinizacije kod pacijenata kod kojih postoji aktivan zapaljenski proces (ako su alternativne dijagnoze isključene i ako je procijenjeno da su pod velikim rizikom da razviju klinički dokazanu multiplu sklerozu)**: **odrasli i djeca uzrasta ≥16 godina**: 30mcg u vidu i.m. injekcije jednom nedjeljno; terapiju je moguće započeti sa približno ¼ ili ½ preporučene doze, uz nedjeljno povećanje doze adekvatnom titracijom lijeka. Prije injekcije i 24h nakon svake injekcije savjetuje se primjena antipiretičkog analgetika da bi se smanjili simptomi nalik gripu, koji su povezani sa primjenom ovog lijeka. Trenutno nije poznato koliko dugo pacijent treba da bude na terapiji. Pacijenta treba klinički procijeniti nakon dvije godine liječenja, a odluku o nastavku terapije treba da donese ljekar za svakog pacijenta ponaosob. Liječenje treba prekinuti ako se kod pacijenta razvije hronična progresivna multipla skleroza.

AZARGA® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija | Alcon Cusi, SA - Španija

timolol, brinzolamid | S01ED51 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Beta-adrenergički blokatori

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| Rp | Kapi za oči, suspenzija, 5mg/ml + 10mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 5ml suspenzije u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **glaukom otvorenog ugla ili povišeni očni pritisak kod kojih monoterapija ne postiže dovoljno sniženje intraokularnog pritiska**: **odrasli i starije osobe**: 2 puta dnevno po 1 kap u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka (očiju); nježno zatvoriti kapak poslije ukapavanja lijeka; prije primjene dobro promućkati bočicu. Voditi računa da pri ukapavanju vrh bočice ne dotakne očne kapke, okolna područja ili druge površine. Ukoliko je potrebno istovremeno primijeniti više oftalmoloških lijekova, mora se sačekati najmanje 5 minuta između njihove aplikacije. Prije ukapavanja kapi skinuti kontaktna sočiva i sačekati sa ponovnim stavljanjem sočiva bar 15 minuta poslije primjene lijeka. Ne smije se koristiti tokom trudnoće osim ako to nije neophodno. Ne preporučuje se kod djece mlađe od 18 godina.

AZOPT® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija | Alcon Cusi, SA - Španija

brinzolamid | S01EC04 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Inhibitori karboanhidraze

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| Rp | Kapi za oči, suspenzija, 10mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 5ml suspenzije u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod okularne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla** (kao monoterapija kod pacijenata koji ne reaguju na beta blokatore, kod pacijenata kod kojih su beta blokatori kontraindikovani, ili kao preteča terapija uz beta blokatore ili analoge prostaglandina): **odrasli**: uobičajena doza je jedna kap ukapana u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka/očiju dva puta dnevno. Kod nekih pacijenata se postiže bolji odgovor primjenom jedne kapi tri puta dnevno.

B

B

BALANCE 1.5% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA - Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka**natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid,****magnezijum hlorid, glukoza** | B05DB.. | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Hipertonični rastvori

HEMOMONT D.O.O.

| SZR | Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 15g/l, ukupno 4 kese sa po 2000ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4x 2000ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **posljednji stadijum (dekompenzovanog) hroničnog otkazivanja bubrega bilo kog porijekla, koji može da se tretira peritonealnom dijalizom: odrasli:** prilagođavanje doze, volumena i broja izmjena zavisi od individualnih potreba svakog bolesnika, obično 2000ml rastvora po izmjeni 4 puta dnevno; nakon vremena zadržavanja 2-10h, rastvor izliti (drenirati); ako se po započinjanju peritonealne dijalize javi bol usljed abdominalne distenzije, volumen rastvora po izmjeni privremeno redukovati na 500-1500ml; kod krupnih osoba i kada je rezidualna bubrežna funkcija izgubljena, primjeniti 2500-3000ml rastvora po izmjeni; **djeca:** volumen rastvora po izmjeni redukovati u skladu sa godinama, visinom i tjelesnom masom (30-40ml/kg tjelesne mase). Rastvori za peritonealnu dijalizu sa visokom koncentracijom glukoze (2,3% ili 4,25%) koriste se kada je tjelesna masa iznad poželjne suve težine. Prije primjene, kesa sa rastvorom se zagrijava na tjelesnu temperaturu pomoću odgovarajuće grejne ploče. Peritonealnu dijalizu sprovoditi onoliko dugo koliko je potrebna terapija zamjene bubrežne funkcije.

BALANCE 2.3% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA - Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka**natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid,****magnezijum hlorid, glukoza** | B05DB.. | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Hipertonični rastvori

HEMOMONT D.O.O.

| SZR | Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l, ukupno 4 kese sa po 2000ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4x 2000ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **posljednji stadijum (dekompenzovanog) hroničnog otkazivanja bubrega bilo kog porijekla, koji može da se tretira peritonealnom dijalizom: odrasli:** prilagođavanje doze, volumena i broja izmjena zavisi od individualnih potreba svakog bolesnika, obično 2000ml rastvora po izmjeni 4 puta dnevno; nakon vremena zadržavanja 2-10h, rastvor izliti (drenirati); ako se po započinjanju peritonealne dijalize javi bol usljed abdominalne distenzije, volumen rastvora po izmjeni privremeno redukovati na 500-1500ml; kod krupnih osoba i kada je rezidualna bubrežna funkcija izgubljena, primjeniti 2500-3000ml rastvora po izmjeni; **djeca:** volumen rastvora po izmjeni redukovati u skladu sa godinama, visinom i tjelesnom masom (30-40ml/kg tjelesne mase). Rastvori za peritonealnu dijalizu sa visokom koncentracijom glukoze (2,3% ili 4,25%) koriste se kada je tjelesna masa iznad poželjne suve težine. Prije primjene, kesa sa rastvorom se zagrijava na tjelesnu temperaturu pomoću odgovarajuće grejne ploče. Peritonealnu dijalizu sprovoditi onoliko dugo koliko je potrebna terapija zamjene bubrežne funkcije.

BALANCE 4.25% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA - Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka**natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid,****magnezijum hlorid, glukoza** | B05DB.. | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Hipertonični rastvori

HEMOMONT D.O.O.

| SZR | Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 42.5g/l, ukupno 4 kese sa po 2000ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4x 2000ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **posljednji stadijum (dekompenzovanog) hroničnog otkazivanja bubrega bilo kog porijekla, koji može da se tretira peritonealnom dijalizom: odrasli:** prilagođavanje doze, volumena i broja izmjena zavisi od individualnih potreba svakog bolesnika, obično 2000ml rastvora po izmjeni 4 puta dnevno; nakon vremena zadržavanja

2-10h, rastvor izliti (drenirati); ako se po započinjanju peritonealne dijalize javi bol usljed abdominalne distenzije, volumen rastvora po izmjeni privremeno redukovati na 500-1500ml; kod krupnih osoba i kada je rezidualna bubrežna funkcija izgubljena, primjeniti 2500-3000ml rastvora po izmjeni; djeca: volumen rastvora po izmjeni redukovati u skladu sa godinama, visinom i tjelesnom masom (30-40ml/kg tjelesne mase). Rastvori za peritonealnu dijalizu sa visokom koncentracijom glukoze (2,3% ili 4,25%) koriste se kada je tjelesna masa iznad poželjne suve težine. Prije primjene, kesa sa rastvorom se zagrijava na tjelesnu temperaturu pomoću odgovarajuće grejne ploče. Peritonealnu dijalizu sprovesti onoliko dugo koliko je potrebna terapija zamjene bubrežne funkcije.

BARIOS® - HEMOFARM A.D. - Srbija

nebivolol | C07AB12 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

28.03.2017.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija**: odrasli: 5mg jednom dnevno, u isto vrijeme u toku dana, nezavisno od obroka; antihipertenzivni efekat je vidljiv nakon 1-4 nedjelje terapije; stariji od 65 godina: 2,5mg dnevno, po potrebi može se povećati na 5mg dnevno; **stabilna blaga i umjerena hronična srčana insuficijencija** (bez akutne insuficijencije u posljednjih šest nedjelja): početnu dozu 1,25mg, povećati na 2,5mg jednom dnevno, zatim na 5mg jednom dnevno, a potom na 10mg jednom dnevno, maksimalno 10mg jednom dnevno. Početno podešavanje doze treba sprovoditi povećavajući dozu svake 1-2 nedjelje u zavisnosti od odgovora pacijenta, pod nadzorom ljekara najmanje 2h nakon uzimanja doze, kako bi se obezbijedio stabilan klinički status pacijenta.

B-COMPLEX - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum pantotemat,

cijanokobalamin | A11EA.. | **VITAMINI**

Vitamini B-kompleksa

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Obložena tableta, 4mg + 5mg + 2mg + 25mg + 5mg + 0.001mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji

02.06.2017.

| BRp | Obložena tableta, 4mg + 5mg + 2mg + 25mg + 5mg + 0.001mg, ukupno 60 obloženih tableta u blisteru (4x15) u kartonskoj kutiji

02.06.2017.

Doziranje: **prevencija i liječenje hipovitaminoze vitamina B grupe** (kod nedovoljnog unosa, povećanih potreba, poremećene resorpcije kod oboljenja gastrointestinalnog trakta i jetre, zbog liječenja nekim lijekovima): odrasli i djeca uzrasta >15 godina: 1 tableta jednom dnevno. **Liječenje avitaminoze vitamina B grupe** (beriberi, neuralgija, polineuritis, neurodermatoza): odrasli i djeca uzrasta >15 godina: 1 do 2 tablete 2 do 3 puta na dan, djeca uzrasta od 5 do 14 godina: 1 tableta jednom dnevno

BEDOXIN® - Galenika A.D. - Srbija

piridoksin | A11HA02 | **VITAMINI**

Ostali monokomponentni vitaminski preparati

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: odrasli: **deficit piridoksina**: 20-50mg, do tri puta dnevno; **neuropatija izazvana izoniazidom**: **profilaksa** 10mg dnevno; **terapija** tri puta po 50mg dnevno; **idopatska sideroplastna anemija**: 100-400mg dnevno, podijeljeno u nekoliko doza. Dugotrajna primjena velikih doza (≥200mg dnevno) može da izazove teže neurološke neželjene efekte, pa je potrebno pažljivo odmjeriti odnos rizika i koristi od terapije takvim dozama.

BEDOXIN® - Galenika A.D. - Srbija

piridoksin | A11HA02 | **VITAMINI**

Ostali monokomponentni vitaminski preparati

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 50mg/2ml, ukupno 50 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **deficit piridoksina**: 50-250mg dnevno u vidu i.m. ili i.v. inj.; **idiopatska sideroblastna anemija**: 100-400mg dnevno, podijeljeno u nekoliko doza; **piridoksin-zavisne konvulzije kod novorođenčadi i male djece**: **malu djeca**: 10-100mg u vidu i.m. ili i.v. inj.; **novorođenčad**: 4mg/kg dnevno; **akutna intoksikacija izoniazidom**: (primjenjuje se doza piridoksina koja je jednaka dozi ingestiranog izoniazida u terapiji konvulzija i/ili kome, uz potrebne antikonvulzive): 1-4g i.v., a potom 1g i.m. primjenom svakih 30 minuta do pune doze. Trajanje terapije zavisi od prirode i toka bolesti. Dugotrajna primjena velikih doza (≥200mg dnevno) može da izazove teže neurološke neželjene efekte, pa je potrebno pažljivo odmjeriti odnos rizika i koristi.

BELODERM® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

betametazon | D07AC01 | **KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Mast, 0.5mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

| NRp | Krem, 0.5mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **ekcem, dermatitis, uključujući atopijski ekcem, fotodermatitis, lichen planus, lichen simplex, prurigo nodularis, lupus erythematosus discoides, necrobiosis lipoidica, pretibial myxedema i erythrodermia**; stanja koja slabije reaguju na terapiju, kao što je **psorijaza vlasišta i hronična plak psorijaza šaka i stopala, ali sa izuzetkom proširene plak psorijaze**: **odrasli i djeca**: u većini slučajeva, tanak sloj lijeka nanosi se na zahvaćeno područje dva puta na dan. Kod nekih pacijenata je za održavanje dejstva dovoljno i rjeđe nanošenje lijeka. Preporučuje se trajanje terapije ne duže od dvije nedjelje. Ne preporučuje se primjena lijeka bez medicinskog nadzora kod djece mlađe od 12 godina. Betametazon krem je posebno prikladan kod vlažnih i secernirajućih površina, a mast kod suvih, lichenoidnih, ljuskavih lezija, iako to ne mora uvijek biti slučaj.

BELOGENT® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

betametazon, gentamicin | D07CC01 | **KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Mast, 0.5mg/g + 1mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| Rp | Krem, 0.5mg/g + 1mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **dermatoze osjetljive na lokalnu terapiju kortikosteroidima, a primarno ili sekundarno inficirane bakterijama osjetljivim na gentamicin**: **odrasli i djeca uzrasta >1 godine**: dva puta dnevno nanijeti mast/krem u tankom sloju na oboljelu površinu kože i lagano utrljati. Liječenje sprovoditi do nestanka simptoma, u zavisnosti od indikacije i trajanja bolesti (akutna stanja 2-5 dana, hronične bolesti 2-3 nedjelje). Kod hroničnih bolesti liječenje nastaviti još 3-7 dana nakon nestanka svih simptoma kako bi se spriječio recidiv. Trajanje liječenja po pravilu ograničiti na 3 nedjelje. Kad god je moguće, izbjeći dugotrajnu, kontinuiranu primjenu preparata, naročito kod djece.

BELOSALIC® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

betametazon, salicilna kiselina | D07BC01 | **KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, jakog djelovanja, kombinacije sa antisepticima

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Mast, 0.5mg/g + 30mg/g, ukupno 30g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem (1x30g) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Rp | Rastvor za kožu, 0.5mg/g + 20mg/g, ukupno 1 bočica sa 50ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **liječenje hiperkeratotičnih, suvih dermatoza koje odgovaraju na terapiju kortikosteroidima, kada za-debljana površina kože onemogućuje penetraciju steroida**: **odrasli i djeca**: 1-2 puta dnevno nanijeti na oboljeli dio kože u tankom sloju i lagano utrljati u kožu; kod nekih pacijenata je za održavanje dejstva dovoljno i rjeđe nanošenje lijeka. Preporučuje se primjena lijeka tokom dvije nedjelje, nakon čega je potreban kontrolni pregled. Najveća preporučena nedjeljna doza ne smije prelaziti 60g. Primjenu kod djece treba ograničiti na pet dana.

BENSEDIN® - Galenika A.D. - Srbija**diazepam** | N05BA01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

B

| Z | ▲ Rastvor za injekciju, 10mg/2ml, ukupno 10 ampula u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **odrasli: teška akutna anksioznost ili agitacija, akutni spazam skeletne muskulature:** 10mg i.m. ili kao spora i.v. injekcija, ponoviti nakon 4h ukoliko je potrebno; **delirijum tremens:** 10-20mg i.v. ili i.m., više doze mogu biti potrebne u zavisnosti od težine simptoma; **tetanus:** 0,1-0,3mg/kg, i.v. u intervalima 1-4h ili kontinuiranom infuzijom 3-10mg/kg tokom 24h, više doze mogu biti potrebne u slučaju jako teških simptoma; **status epilepticus i konvulzije nastale usljed trovanja:** 10-20mg i.m. ili i.v., po potrebi doza se može ponoviti poslije 30-60 minuta, ako je neophodno, može se nastaviti sporom i.v. infuzijom (maksimalna doza je 3mg/kg u toku 24h); **premedikacija:** 0,2mg/kg i.v., uobičajena doza je 10-20mg, ali više doze mogu biti potrebne; **djeca: status epilepticus, konvulzije nastale usljed trovanja i febrilne konvulzije:** 0,2-0,3mg/kg (ili 1mg po godini života) i.v. ili i.m.; **tetanus:** 0,1-0,3mg/kg, i.v. u intervalima 1-4h ili kontinuiranom infuzijom 3-10mg/kg tokom 24h, više doze mogu biti potrebne u slučaju jako teških simptoma; **premedikacija:** 0,2mg/kg u vidu spore i.v. injekcije (0,5ml/min). Kod starih i iscrpljenih pacijenata doze ne treba da prelaze polovinu preporučenih doza. Lijek se daje u vidu spore i.v. injekcije (1ml/min), i.m. injekcije ili i.v. infuzije (minimalna brzina 4ml/h). Nakon primjene lijeka savjetuje se da pacijent ostane u ležećem položaju najmanje 1h.

BENSEDIN® - Galenika A.D. - Srbija**diazepam** | N05BA01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | ▲ Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

| Rp | ▲ Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

| Rp | ▲ Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **anksioznost: odrasli:** 2mg 3 puta dnevno; maksimalna dnevna doza je 30mg u podijeljenim dozama; ne preporučuje se kontinuirana terapija duže od 8-12 nedjelja, uključujući i proces smanjivanja doze; **nesanica udružena sa anksioznošću: odrasli:** 5-15mg prije spavanja; ne preporučuje se kontinuirana terapija duže od 4 nedjelje, uključujući i proces smanjivanja doze; **mišićni spazam: odrasli:** 2-15mg dnevno u podijeljenim dozama; **cerebralna spastičnost u određenim slučajevima: odrasli:** 2-60mg dnevno u podijeljenim dozama; **kontrola napetosti i razdražljivosti u terapiji cerebralne spastičnosti u određenim slučajevima: djeca:** 2-40mg dnevno u podijeljenim dozama; **premedikacija kod manjih hirurških intervencija: odrasli:** 5-20mg, **djeca:** 2-10mg. Kod starih i iscrpljenih pacijenata doze ne treba da prelaze polovinu preporučenih doza.

BERLITHION® 600 ED - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka | Hameln Pharmaceuticals GmbH - Njemačka**tioktinska kiselina** | A16AX01 | **OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA**

Različiti proizvodi koji djeluju na bolesti digestivnog sistema i metabolizma

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 600mg/24ml, ukupno 5 ampula sa po 24ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: **simptomatska terapija parestezija kod dijabetesne polineuropatije: odrasli:** pri izraženim parestezijama kod dijabetesne polineuropatije, kod odraslih se preporučuje intravenska primjena 24ml dnevno. U inicijalnoj fazi terapije koncentrat za rastvor za infuziju se daje intravenski tokom 2-4 nedjelje, poslije razblaživanja. Lijek treba primijeniti intravenski u obliku kratkotrajne infuzije u trajanju od najmanje 30 minuta, kao rastvor dobijen rastvaranjem sadržaja 1 ampule Berlithion® 600 ED u 250ml 0.9% rastvora natrijum hlorida. Zbog osjetljivosti aktivne supstance na svjetlost, rastvor za infuziju treba pripremati neposredno prije primjene. Pripremljeni rastvor za infuziju se mora zaštititi od svjetla aluminijumskom folijom. Rastvor za infuziju, koji je zaštićen od svjetlosti, stabilan je 6 sati. Kao kontinuirana terapija preporučuje se uzimanje 600mg tioktinske kiseline dnevno u farmaceutskom obliku za oralnu upotrebu.

BERODUAL® - Istituto de Angeli S.R.L. - Italija | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka
fenoterol, ipratropijum bromid | R03AK03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergički u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Rastvor za raspršivanje, 0.5mg/ml + 0.25mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 20ml rastvora za raspršivanje u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: **prevencija i terapija bronhospazma kod bronhijalne astme i hronične opstruktivne bolesti pluća: odrasli (uključujući i starije) i djeca uzrasta ≥12 godina:** u zavisnosti od težine akutnih epizoda mogu se koristiti doze u rasponu između 261mcg ipratropijum bromida/500mcg fenoterol hidrobromida (tj. 1ml = 20 kapi) i 652,5mcg ipratropijum bromida/1250mcg fenoterol hidrobromida (tj. 2.5ml = 50 kapi). Za izuzetno teške slučajeve se mogu koristiti doze do 1044mcg ipratropijum bromida/2000mcg fenoterol hidrobromida (tj. 4ml = 80 kapi); **djeca uzrasta 6-12 godina:** u zavisnosti od težine akutnih epizoda i uzrasta mogu se koristiti doze u rasponu između 130,5mcg ipratropijum bromida/250mcg fenoterol hidrobromida (0,5ml = 10 kapi) i 522mcg ipratropijum bromida/1000mcg fenoterol hidrobromida (2ml = 40 kapi).

BERODUAL N® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka
fenoterol, ipratropijum bromid | R03AK03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergički u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 0.05mg + 0.021mg, ukupno 1 kontejner pod pritiskom sa 200 doza rastvora za inhalaciju u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **prevencija i terapija bronhospazma kod bronhijalne astme i hronične opstruktivne bolesti pluća: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** **akutna terapija:** 2 udaha; u težim slučajevima, ako se u roku od 5 minuta disanje primjetno ne poboljša, mogu se primijeniti još 2 udaha; ako se napad ne povuče sa 4 udaha, mogu biti potrebne dodatne inhalacije - u ovakvim slučajevima pacijenti bi trebalo odmah da konsultuju ljekara ili najbližu bolnicu; **dugoročna terapija:** 1-2 udaha za svaku primjenu, do maksimalno 8 udaha dnevno (u prosjeku 1-2 udaha, 3 puta na dan); između inhalacija mora postojati interval od najmanje 3h.

BETADINE® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija
povidon jod | D08AG02 | **ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI**

Proizvodi sa jodom

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Rastvor za kožu, 10%, ukupno 1 boca, plastična sa 1000ml rastvora 10.03.2014.

Doziranje: **dezinfekcija intaktne kože i sluzokože, neposredno prije hirurške intervencije, biopsije, injekcije, punkcije, uzimanja krvi i kateterizacije beške; dezinfekcija rana (npr. dekubitusa ili varikoznih ulkusa), opekotina, inficiranih i superinficiranih dermatoza:** samo za spoljašnju primjenu.

BETADINE® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija
povidon jod | R02AA15 | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

Antiseptici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Rastvor za grgljanje/ispiranje usta, 1%, ukupno 1 bočica, plastična sa 100ml rastvora u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **akutne infekcije sluzokože usta i grla, gingivitis i ulceracije u ustima; održavanje oralne higijene, prije, za vrijeme i nakon stomatološke intervencije ili intervencije u usnoj duplji: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** sa 10ml nerazblaženog/razblaženog rastvora ispirati usta i grlo, najmanje 30 sekundi, do 4 puta dnevno.

BETADINE® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**povidon jod** | G01AX11 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI**

Ostali antiinfektivni i antiseptici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Vagitorija, 200mg, ukupno 14 vagitorija u strip pakovanju (2x7) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **vaginitis izazvan kandidom, trihomonomom, nespecifične i mješovite infekcije, preoperativna priprema vagine: odrasli:** jedna vagitorija, uveče i ujutru u trajanju do najviše 14 dana, uključujući i dane menstruacije.**B****BETADINE® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****povidon jod** | D08AG02 | **ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI**

Proizvodi sa jodom

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Rastvor za kožu, 7.5%, ukupno 1 boca, plastična sa 1000ml rastvora 10.03.2014.

Doziranje: **preoperativna dezinfekcija ruku hirurga i drugog osoblja iz sale, dezinfekcija mjesta incizije prije operacije:** samo za spoljašnju primjenu.**BETA FERON® - Bayer Pharma AG - Njemačka****interferon beta-1b** | L03AB08 | **IMUNOSTIMULANSI**

Interferoni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Δ Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 250mcg/ml, ukupno 15 pojedinačnih pakovanja (svako pakovanje sadrži 1 bočicu sa praškom, 1 napunjen injektorski špric sa 1.2ml rastvarača, 1 adapter za bočicu sa iglom i 2 tufera natopljena alkoholom) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **multipla skleroza: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** početna doza je 62,5mcg (2,0 M i.j) u vidu s.c. injekcije svaki drugi dan; postepeno povećavati do doze održavanja od 250mcg (8,0 M i.j) svakog drugog dana. Nema dovoljno pouzdanih podataka koji se odnose na potrebno trajanje terapije.**BETASERC® - Mylan Laboratories SAS - Francuska****betahistin** | N07CA01 | **OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVENI SISTEM**

Preparati protiv vertiga

GLOSARIJ D.O.O.

| ORp | Tableta, 24mg, ukupno 20 tableta u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **vertigo, tinitus i gubitak sluha povezani sa Menijerovim sindromom: odrasli:** 24-48mg dnevno, u podijeljenim dozama. Dozu treba individualno prilagoditi zavisno od odgovora na terapiju. Poboljšanje se nekad primijeti tek nakon nekoliko nedjelja terapije, a najbolji rezultati nakon nekoliko mjeseci.**BEVIPLEX® - Galenika A.D. - Srbija****tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum pantotemat, cijanokobalamin** | A11EA.. | **VITAMINI**

Vitaminski

B-kompleksa

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Prašak za rastvor za injekciju, 40mg + 4mg + 8mg + 100mg + 10mg + 0.004mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **teži oblici nedostatka vitamina grupe B, potpuna parenteralna ishrana, posljedice hroničnog alkoholizma, polineuritis i ishialgija: odrasli:** 1-2 bočice, 1 do 2 puta dnevno, duboko intramuskularno, u gornji, spoljašnji kvadrant glutealnog mišića, ili 1-4 bočice dnevno, lagano intravenski (u toku 10 minuta) ili infuzijom na kap.

BICADEX® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

bicalutamid | L02BB03 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**
Antiandrogeni

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **uznapredovali karcinom prostate** u kombinaciji sa LHRH-analogom ili hirurškom kastracijom: **odrasli**: jedna tableta dnevno. Terapiju započeti istovremeno sa terapijom LHRH-analogom ili hirurškom kastracijom.

BILIVE® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija
adalafil | G04BE08 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Ljekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| ORp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

| ORp | Film tableta, 10mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (1x2) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

| ORp | Film tableta, 20mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (1x2) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **terapija erektilne disfunkcije: odrasli muškarc**: 10mg jednom dnevno, najmanje 30 minuta prije seksualne aktivnosti, nezavisno od unosa hrane. Ne preporučuje se kontinuirana svakodnevna upotreba. Kod onih pacijenata kod kojih adalafil u dozi od 10mg ne proizvede adekvatan efekat, može se probati sa dozom od 20mg. Kod pacijenata kod kojih se očekuje česta upotreba lijeka (najmanje dva puta nedjeljno), preporučuje se primjena doze od 5mg jednom dnevno u približno isto vrijeme. Kod pacijenata sa ozbiljnim oštećenjem bubrežne funkcije i pacijenata sa oslabljenom funkcijom jetre, maksimalna preporučena doza je 10mg; **terapija znakova i simptoma benigne hiperplazije prostate: odrasli**: 5mg u približno isto vrijeme svakog dana, nezavisno od obroka.

BILOBIL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista | N06DX02 | **PSIHOANALEPTICI**

Ostali lijekovi za terapiju demencije

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Kapsula, tvrda, 40mg, ukupno 20 kapsula tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

| BRp | Kapsula, tvrda, 40mg, ukupno 60 kapsula tvrdih u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **poboljšanje kognitivnih poremećaja (povezanih s godinama) i kvaliteta života kod pacijenata sa blagom demencijom: odrasli i stariji**: 3 puta na dan po 2 kapsule. Terapija treba da traje najmanje 8 nedjelja. Ako nakon terapijskog perioda od 3 mjeseca ne dođe do bilo kakvog poboljšanja u simptomima bolesti ili ako se simptomi čak pogoršaju, ljekar bi trebalo da razmotri opravdanost daljeg nastavka terapije.

BINOCRIT® - Sandoz GmbH - Austrija

epoetin alfa | B03XA01 | **ANTIANEMICI**

Ostali antianemijski preparati

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 10000i.j./ml, ukupno 6 napunjenih injekcionih špriceva sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 2000i.j./ml, ukupno 6 napunjenih injekcionih špriceva sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **odrasli: terapija simptomatske anemije koja je posljedica hronične renalne insuficijencije** (kod pacijenata na dijalizi ili koji još uvijek nijesu na dijalizi), **terapija kod pacijenata sa malignim oboljenjem koji primaju hemoterapiju, terapija kod hirurških pacijenata u programu pripreme za autolognu donaciju, terapija kod pacijenata koji se pripremaju za veliku elektivnu ortopedsku operaciju**: doziranje je individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, pola i komorbiditeta. **Djeca: terapija simptomatske anemije koja je posljedica hronične renalne insuficijencije kod pacijenata na hemodijalizi**: doziranje je individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, pola i komorbiditeta. Preporučeni željeni opseg koncentracije hemoglobina kod odraslih je između 10g/dl i 12g/dl (6,2 i 7,5 mmol/l), a kod djece između 9,5g/dl i 11g/dl (5,9 i 6,8 mmol/l). Treba izbjegavati povećanje hemoglobina

više od 2g/dl (1.25 mmol/l) u toku 4 nedjelje. Ukoliko se to dogodi, potrebno je prilagoditi dozu. Kod pacijenata na hemodijalizi, kod kojih je intravenski put lako dostupan, prednost treba dati intravenskom načinu primjene. Ukoliko venski put nije lako dostupan, lijek se može primijeniti subkutano.

BISOLEX® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

bromheksin | R05CB02 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 8mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: **simptomatsko liječenje (olakšavanje iskašljavanja) bronhopulmonalnih bolesti praćenih izlučivanjem viskoznog sekreta (traheobronhitis, hronična opstruktivna bolest pluća, upala pluća, bronhiektazije): odrasli i djeca uzrasta >10 godina: 1-2 tablete svakih 8h; ukupna dnevna doza je 24-48mg. Ne uzimati lijek duže od 6 dana bez ljekarskog savjeta. Tokom primjene lijeka neophodno je povećati unos tečnosti.**

BISOLEX® F - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

bromheksin | R05CB02 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 16mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: **simptomatsko liječenje (olakšavanje iskašljavanja) bronhopulmonalnih bolesti praćenih izlučivanjem viskoznog sekreta (traheobronhitis, hronična opstruktivna bolest pluća, upala pluća, bronhiektazije): odrasli i djeca uzrasta >10 godina: ½-1 tableta svakih 8h; ukupna dnevna doza je 24-48mg. Ne uzimati lijek duže od 6 dana bez ljekarskog savjeta. Tokom primjene lijeka neophodno je povećati unos tečnosti.**

BISOLEX® 2MG/ML RASTVOR - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

bromheksin | R05CB02 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Oralne kapi, rastvor, 2mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 30ml rastvora (uz čašicu za doziranje) u kartonskoj kutiji

18.10.2016.

Doziranje: **simptomatska terapija bolesti respiratornog trakta praćenih izlučivanjem viskoznog sekreta (traheobronhitis, hronična opstruktivna bolest pluća, upala pluća, bronhiektazije): djeca uzrasta <1 godine: 3 puta na dan po 12 kapi (0,8ml rastvora svakih 8 sati); djeca uzrasta 1-5 godina: 3 puta na dan po 15 kapi (1ml rastvora svakih 8 sati); djeca uzrasta 5-10 godina: 3 puta na dan po 30 kapi (2ml rastvora svakih 8 sati). Lijek ne treba primjenjivati duže od 6 dana bez konsultacije sa ljekarom. Lijek se primjenjuje oralno.**

BISOLVON® - Istituto de Angeli S.R.L. - Italija

bromheksin | R05CB02 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Oralni rastvor/koncentrat za rastvor za raspršivanje, 2mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 40ml oralnog rastvora/koncentrata za rastvor za raspršivanje uz dozator u kartonskoj kutiji

15.08.2014.

Doziranje: **sekretolitička terapija kod akutnih i hroničnih bronhopulmonalnih bolesti (bronhitis, bronhiektazija, sinuzitis), povezanih sa prekomjernom sekrecijom sluzi i oslabljenim transportom sluzi: djeca uzrasta 2-6 godina: 3 puta na dan po 2ml (oralno), 2 puta na dan po 10 kapi (inhalaciono); djeca uzrasta 6-14 godina i pacijenti tjelesne mase <50kg: 3 puta na dan po 4ml (oralno), 2 puta na dan po 1ml (inhalaciono); djeca uzrasta >14 godina: 3 puta na dan po 4-8ml (oralno), 2 puta na dan po 2ml (inhalaciono); odrasli: 3 puta na dan po 4-8ml (oralno), 2 puta na dan po 4ml (inhalaciono). Kod inhalacione upotrebe rastvor se može razblažiti u odnosu 1:1 sa fiziološkim rastvorom. Rastvor za inhalaciju prije upotrebe zagrijati do tjelesne temperature.**

BISOLVON® - DELPHARM REIMS - Francuska**bromheksin** | R05CB02 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Sirup, 4mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa 200ml sirupa uz čašicu za doziranje u kartonskoj kutiji
15.08.2014.Doziranje: **sekretolitička terapija kod akutnih i hroničnih bronhopulmonalnih bolesti (bronhitis, bronhiektazija, sinuzitis), povezanih sa prekomjernom sekrecijom sluzi i oslabljenim transportom sluzi: djeca uzrasta 2-6 godina: 3 puta po 5ml na dan; djeca i adolescenti uzrasta 6-14 godina i pacijenti tjelesne mase <50kg: 3 puta po 10ml na dan; odrasli i adolescenti uzrasta >14 godina: 3 puta po 10-20ml na dan.****BISOLVON® - DELPHARM REIMS - Francuska****bromheksin** | R05CB02 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Tableta, 8mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
15.08.2014.Doziranje: **sekretolitička terapija kod akutnih i hroničnih bronhopulmonalnih bolesti povezanih sa prekomjernom sekrecijom i oslabljenim transportom sluzi: djeca i adolescenti uzrasta 6-14 godina: 3 puta po 1 tableta na dan; odrasli i adolescenti uzrasta >14 godina: 3 puta po 1-2 tablete na dan. Tablete se uzimaju poslije obroka, sa dosta tečnosti.****BLOKMAX® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****ibuprofen** | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Film tableta, 200mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji
23.06.2016.| BRp | Film tableta, 200mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
23.06.2016.Doziranje: **povrede mekih tkiva (uganuća, istegnuća); ublažavanje, otklanjanje i terapija blagog do umjerenog bola kod dismenoreje, reumatskog i mišićnog bola, neuralgija, zubobolje i postoperativnog bola, glavobolje (uključujući migrenu), grčeva u mišićima, bolova u leđima; snižavanje povišene tjelesne temperature; otklanjanje simptoma prehlade i gripa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina (tjelesne mase ≥40kg): 1 ili 2 doze (200mg ili 400mg), maksimalna dnevna doza 1200mg. Ukoliko je kod adolescenata potrebna primjena ovog lijeka duže od 3 dana ili ukoliko se simptomi pogoršaju, potrebno je konsultovati ljekara. Tablete progutati sa dosta tečnosti, cijele, neoštećene i neznječene, bez žvakanja i sisanja kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.****BLOKMAX® FORTE - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****ibuprofen** | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Film tableta, 400mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji
23.06.2016.| ORp | Film tableta, 400mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
23.06.2016.| ORp | Film tableta, 400mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
23.06.2016.Doziranje: **povrede mekih tkiva (ugan uća, istegnuća); ublažavanje, otklanjanje i terapija blagog do umjerenog bola kod dismenoreje, reumatskog i mišićnog bola, neuralgija, zubobolje i postoperativnog bola, glavobolje (uključujući migrenu), grčeva u mišićima, bolova u leđima; snižavanje povišene tjelesne temperature; otklanjanje simptoma prehlade i gripa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina (tjelesne mase ≥40kg): 1 ili 2 doze (200mg ili 400mg), maksimalna dnevna doza 1200mg. Ukoliko je kod adolescenata potrebna primjena ovog lijeka duže od 3 dana ili ukoliko se simptomi pogoršaju, potrebno je konsultovati ljekara. Tablete progutati sa dosta tečnosti, cijele, neoštećene i neznječene, bez žvakanja i sisanja kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.****BLOKMAX® ZA DJECU - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****ibuprofen** | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | Oralna suspenzija, 100mg/5ml, ukupno 1 boca sa 100ml oralne suspenzije, uz špric i čašu za doziranje u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **reumatoidni artritis** (uključujući juvenilni reumatoidni artritis ili Still-ovu bolest), **ankilozirajući spondilitis**, **osteoartritis** i ostale nereumatoidne (seronegativne) artropatije; **vanzglobna reumatskih stanja**, **povrede mekog tkiva**, **otklanjanje blagih do umjerenih bolova**, kao što je **dismenoreja**, **stomatološki** i **postoperativni bolovi**, kao i za **simptomatsko ublažavanje glavobolje**, uključujući **migrenu**; **kratkotrajna primjena za snižavanje povišene tjelesne temperature kod djece mlađe od godinu dana**: **odrasli**: 1200-1800mg na dan u podijeljenim dozama; doza održavanja kod nekih pacijenata može biti 600-1200mg na dan; maksimalna dnevna doza je 2400mg, u podijeljenim dozama; **djeca uzrasta >3 mjeseca, tjelesne mase >5kg**: 20-30mg/kg, podijeljeno u više doza; u terapiji juvenilnog reumatoidnog artritisa može se primijeniti do 40mg/kg, u podijeljenim dozama.

BLOXAN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

metoprolol | C07AB02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **hipertenzija**: 100mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama), doza se po potrebi može postepeno povećavati po 100mg na dan, u toku nedjelju dana, do 200mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); **angina pektoris**: 50-100mg, 2-3 puta dnevno; **aritmija** (naročito supraventrikularna tahiaritmija): 50mg 2-3 puta dnevno, doza se po potrebi može povećati do 300mg dnevno (u podijeljenim dozama); **odatak liječenju tireotoksikoze**: 50mg 4 puta dnevno; dozu progresivno smanjivati kako se postiže eutireoidno stanje; **infarkt miokarda**: u ranoj terapiji primijeniti 50mg svakih 6h tokom 48h, poželjno u toku 12h od kada je pacijent osjetio bol u grudima; terapija održavanja se nastavlja dozom od 200mg dnevno (u podijeljenim dozama), u trajanju od najmanje 3 mjeseca; **profilaksa migrene**: 100-200mg dnevno (u podijeljenim dozama - ujutru i uveče). Maksimalna dnevna doza je 400mg. Izbjegavati nagli prekid terapije, naročito kod pacijenata sa ishemijskom bolešću srca. Kada je to moguće, prekid liječenja treba da bude postepen u toku 10 dana smanjivanjem doze do 25mg, koja se treba primjenjivati posljednjih 6 dana. Primjena metoprolola kod djece se ne preporučuje.

BONDRONAT® - Roche Diagnostics GmbH - Njemačka

ibandronska kiselina | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Bifosfonati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 2mg/2ml, ukupno 1 staklena bočica sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju (1 x 2ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 6mg/6ml, ukupno 1 staklena bočica sa 6ml koncentrata za rastvor za infuziju (1 x 6ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **prevencija koštanih pojava (patološki prelomi, komplikacije na kostima koje zahtijevaju radioterapiju ili operaciju) kod pacijenata sa karcinomom dojke i metastazama na kostima**: **odrasli**: 6mg u vidu i.v. infuzije (tokom najmanje 15 minuta) u intervalima 3-4 nedjelje; sadržaj bočice dodati u 100ml izotoničnog rastvora natrijum hlorida (ili 100ml 5% rastvora glukoze); **liječenje tumorom izazvane hiperkalcijemije sa metastazama ili bez njih**: **odrasli**: pojedinačna doza je 4mg kod većine pacijenata sa teškom hiperkalcijemijom (kalcijum u serumu korigovan za albumin $\geq 3\text{mmol/l}$ ili $\geq 12\text{mg/dl}$), odnosno 2mg kod pacijenata sa umjerenom hiperkalcijemijom (kalcijum u serumu korigovan za albumin $< 3\text{mmol/l}$ ili $< 12\text{mg/dl}$) u vidu i.v. infuzije tokom 2h. Prije terapije adekvatno rehidrirati pacijenta 0,9% rastvorom natrijum hlorida. U većini slučajeva povišeni nivoi kalcijuma u serumu mogu da se smanje do normalnih vrijednosti u roku od 7 dana. Može se razmisliti o ponovljenoj terapiji u slučaju recidiva hiperkalcijemije ili nedovoljne efikasnosti. Sadržaj bočice dodati u 500ml izotoničnog rastvora natrijum hlorida (ili 500ml 5% rastvora dekstroze).

BONDRONAT® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

ibandronska kiselina | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Bifosfonati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 Doziranje: **prevencija koštanih pojava (patološki prelomi, komplikacije na kostima koje zahtijevaju radioterapiju ili operaciju) kod pacijenata sa karcinomom dojke i metastazama na kostima: odrasli:** 50mg jednom dnevno, ujutru, na prazan stomak (najmanje 6h od posljednjeg obroka) i najmanje 30 minuta prije prvog obroka ili pića (izuzev obične vode) tog dana ili ma kog drugog lijeka ili dodatka ishrani (uključujući kalcijum). Obična voda se može piti u bilo koje vrijeme tokom terapije. Tablete progutati cijele, sa čašom obične vode (180-240ml) u stojećem ili sjedećem, uspravnom položaju. Pacijent ne smije da legne najmanje 1h nakon uzimanja lijeka. Tablete ne sisati, niti žvakati zbog opasnosti od razvoja orofaringealne ulceracije. Obična voda je jedina tečnost sa kojom treba uzimati lijek. Posebno obratiti pažnju da neke mineralne vode mogu imati povišeni sadržaj kalcijuma, pa ih stoga ne treba koristiti.

BONNEDRA® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

ibandronska kiselina | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**
 Bifosfonati

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno jedna tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 Doziranje: **terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzalnom periodu, kod kojih postoji povećan rizik od preloma kostiju, da bi se smanjio rizik od preloma kičmenih pršljenova:** 150mg jednom mjesečno, istog datuma svakog mjeseca. Lijek uzeti ujutru, na prazan stomak (najmanje 6h od posljednjeg obroka) i najmanje 1h prije prvog obroka ili pića (izuzev obične vode) tog dana ili ma kog drugog lijeka ili dodatka ishrani (uključujući kalcijum). Tablete progutati cijele, sa čašom obične vode (180-240ml) u stojećem ili sjedećem, uspravnom položaju. Pacijent ne smije da legne najmanje 1h nakon uzimanja lijeka. Tablete ne sisati, niti žvakati zbog opasnosti od razvoja orofaringealne ulceracije. Obična voda je jedina tečnost sa kojom treba uzimati lijek. Posebno obratiti pažnju da neke mineralne vode mogu imati povišeni sadržaj kalcijuma, pa ih stoga ne treba koristiti. U slučaju da se propusti uzimanje lijeka, tabletu uzeti ujutru čim se pacijentkinja sjeti propusta, osim ako vrijeme za narednu dozu nije u periodu kraćem od 7 dana. Potom se treba vratiti na uzimanje iste doze jednom mjesečno. Ako je naredna planirana doza u roku od 7 dana, sačekati dok ne dođe vrijeme za narednu dozu, a onda se vratiti na propisani režim uzimanja jedne tablete mjesečno. Ne smiju se uzimati dvije tablete u istoj nedjelji. Pacijentkinje treba da primaju dodatak kalcijuma i/ili vitamina D ako hranom ne unose dovoljno.

BONVIVA® - Roche Diagnostics GmbH - Njemačka

ibandronska kiselina | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**
 Bifosfonati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju, 3mg/3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 3ml rastvora 16.12.2009.
 Doziranje: **terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzalnom periodu, kod kojih postoji povećan rizik od preloma kostiju, da bi se smanjio rizik od preloma kičmenih pršljenova:** 3mg u vidu i.v. injekcije tokom 15-30 sekundi, jednom u 3 mjeseca. Ako se doza propusti, treba je dati što je moguće prije. Poslije toga, injekcije treba davati u redovnim intervalima od tri mjeseca poslije prethodne injekcije. Pacijentkinje moraju uzimati dopunski kalcijum i vitamin D.

BONVIVA® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

ibandronska kiselina | M05BA06 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**
 Bifosfonati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno: 1 tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 16.12.2009.
 Doziranje: **terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzalnom periodu, kod kojih postoji povećan rizik od preloma kostiju, da bi se smanjio rizik od preloma kičmenih pršljenova:** 150mg jednom mjesečno, istog datuma svakog mjeseca. Lijek uzeti ujutru, na prazan stomak (najmanje 6h od posljednjeg obroka) i najmanje 1h prije prvog obroka ili pića (izuzev obične vode) tog dana ili ma kog drugog lijeka ili dodatka ishrani (uključujući kalcijum). Tablete progutati cijele, sa čašom obične vode (180-240ml) u stojećem ili sjedećem, uspravnom položaju.

Pacijent ne smije da legne najmanje 1h nakon uzimanja lijeka. Tablete ne sisati, niti žvakati zbog opasnosti od razvoja orofaringealne ulceracije. Obična voda je jedina tečnost sa kojom treba uzimati lijek. Posebno obratiti pažnju da neke mineralne vode mogu imati povišeni sadržaj kalcijuma, pa ih stoga ne treba koristiti. U slučaju da se propusti uzimanje lijeka, tabletu uzeti ujutru čim se pacijentkinja sjeti propusta, osim ako vrijeme za narednu dozu nije u periodu kraćem od 7 dana. Potom se treba vratiti na uzimanje iste doze jednom mjesečno. Ako je naredna planirana doza u roku od 7 dana, sačekati dok ne dođe vrijeme za narednu dozu, a onda se vratiti na propisani režim uzimanja jedne tablete mjesečno. Ne smiju se uzimati dvije tablete u istoj nedjelji. Pacijentkinje treba da primaju dodatak kalcijuma i/ili vitamina D ako hranom ne unose dovoljno.

B

BORTEZOMIB PLIVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska | Teva Operations Poland Sp.z.o.o. - Poljska | Teva Gyógyszergyár Zrt. - Mađarska

bortezomib | L01XX32 | ANTINEOPLASTICI
Ostali antineoplastici

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Prašak za rastvor za injekciju, 1mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

| OgRp | Prašak za rastvor za injekciju, 3,5mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: kao monoterapija ili u kombinaciji s pegilovanim lipozomalnim doksorubicinom ili deksametazonom za liječenje odraslih pacijenta sa progresivnim multiplim mijelomom koji su prethodno primili najmanje jednu liniju terapije, i već prošli transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija ili ona za njih nije bila prikladna; u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom za liječenje odraslih pacijenta sa prethodno neliječenim multiplim mijelomom, a koji ne ispunjavaju kriterijume za primjenu visokih doza hemioterapije uz transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija; u kombinaciji sa deksametazonom ili sa deksametazonom i talidomidom kao uvodno liječenje odraslih pacijenta sa prethodno neliječenim multiplim mijelomom koji ispunjavaju kriterijume za primjenu visokih doza hemioterapije uz transplantaciju hematopoetskih matičnih ćelija; u kombinaciji sa rituksimabom, ciklofosfamidom, doksorubicinom i prednizonom za liječenje odraslih pacijenta sa prethodno neliječenim limfomom mantle ćelija (MCL, engl. mantle cell lymphoma) za koje nije prikladna transplantacija hematopoetskih matičnih ćelija: odrasli: doziranje je individualno, po protokolu, u zavisnosti od indikacije. Lijek Bortezomib Pliva 1mg, prašak za rastvor za injekciju namijenjen je samo za intravensku primjenu. Lijek Bortezomib Pliva 3,5mg, prašak za rastvor za injekciju namijenjen je za intravensku ili subkutanu primjenu.

BOSNYL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

sulpirid | N05AL01 | PSIHOLEPTICI
Benzamidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Δ Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: odrasli: akutna i hronična šizofrenija: 2 puta dnevno po 200-400mg za pacijente sa predominantnim negativnim simptomima; ukoliko su prisutni pozitivni simptomi, početna doza se može povećati na maksimalno 1200mg dnevno; neurotski, psihofunkcionalni i psihoafektivni poremećaji udruženi sa somatskim stanjima: 2 puta dnevno po 100-200mg; gastroduodenalni ulkus i različiti gastrointestinalni poremećaji: 3 puta dnevno po 50mg tokom 4-6 nedjelja; djeca uzrasta >14 godina: poremećaji u ponašanju, infantilna šizofrenija, psihomotorna depresija, psihogene anoreksije, onihofagija, enureza: 3-5mg/kg dnevno podijeljeno u 2-3 doze; dnevna doza se može povećati do 10mg/kg tjelesne težine.

BRETARIS® GENUAIR® - Industrias Farmacéuticas Almirall SA - Španija

aklidinijum bromid | R03BB05 | LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA
Antiholinergici

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| ORp | Prašak za inhalaciju, 322mcg, ukupno 1 inhaler sa 30 doza praška za inhalaciju u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

| ORp | Prašak za inhalaciju, 322mcg, ukupno 1 inhaler sa 60 doza praška za inhalaciju u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

| ORp | Prašak za inhalaciju, 322mcg, ukupno 3 inhalera sa po 60 doza praška za inhalaciju u kartonskoj kutiji
26.09.2016.

B

Doziranje: **hronična opstruktivna bolest pluća**: jedna inhalacija (322mcg) dva puta dnevno, prema uputstvu za upotrebu.

BRIDION® - N.V. Organon - Holandija

sugamadeks | V03AB35 | SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI

Antidoti

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 100mg/ml, ukupno 10 bočica sa 2ml rastvora za injekciju (10x2ml) u kartonskoj kutiji
25.07.2011.

| SZ | Rastvor za injekciju, 100mg/ml, ukupno 10 bočica sa 5ml rastvora za injekciju (10x5ml) u kartonskoj kutiji
25.07.2011.

Doziranje: **rutinska reverzija neuromuskularne blokade izazvane rokuronijumom**: odrasli: obično 4mg/kg; u slučaju da je nastupio spontani oporavak do nivoa pri kojem se javlja najmanje T2 dati 2mg/kg; **djeca uzrasta 2-17 godina**: obično 2mg/kg; **rutinska reverzija neuromuskularne blokade izazvane vekuronijumom**: odrasli: obično 4mg/kg; u slučaju da je nastupio spontani oporavak do nivoa pri kojem se javlja najmanje T2 dati 2mg/kg; **neposredna reverzija neuromuskularne blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom**: odrasli: obično 16mg/kg. Doziranje u slučaju navedenih indikacija zavisi od nivoa neuromuskularne blokade koju je potrebno ukloniti, a ne zavisi od vrste primijenjenih anestetika. Lijek se primjenjuje u vidu jednokratne i.v. bolus injekcije, u roku od 10 sekundi, direktno u venu ili u postojeću intravensku liniju. U rijetkim slučajevima kada se kod odraslih blokada ponovo pojavi nakon operacije iako je primljena doza sugamadeksa, preporučuje se ponovno davanje sugamadeksa u dozi od 4mg/kg. Nakon druge doze sugamadeksa, pacijent mora biti pod strogim nadzorom kako bi se utvrdilo da je nastupio trajni oporavak neuromuskularne funkcije.

BRILIQUE® - AstraZeneca AB - Švedska | AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

tikagrelor | B01AC24 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 90mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4 x 14) u kartonskoj kutiji
12.04.2013.
Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromima (nestabilna angina, infarkt miokarda bez elevacije ST segmenta (NSTEMI) ili infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI), uključujući pacijente koji se liječe nehirurški i one koji se liječe perkutanom koronarnom intervencijom (PCI) ili koronarnim arterijskim bajpas graftom (CABG)), u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom**: odrasli: terapiju započeti inicijalnom udarnom, pojedinačnom dozom od 180mg, a zatim nastaviti dozom od 90mg 2 puta na dan, nezavisno od obroka. Preporučuje se da terapija traje do 12 mjeseci. Izbjegavati prijevremeni, kao i privremeni prekid terapije. Istovremeno svakodnevno uzimati acetilsalicilnu kiselinu u dozi 75-150mg dnevno. Pacijenti koji se liječe klopogrelom mogu direktno da pređu na Brilique® ukoliko je to potrebno.

BROMAZEPAM - HEMOFARM A.D. - Srbija

bromazepam | N05BA08 | PSIHOLEPTICI

Derivati benzodiazepina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta, 1,5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji
21.11.2013.

| Rp | ▲ Tableta, 3mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji
21.11.2013.

| Rp | ▲ Tableta, 6mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10), u kartonskoj kutiji
21.11.2013.

Doziranje: **anksioznost**: odrasli: 3-18mg dnevno u podijeljenim dozama, treba koristiti najnižu moguću dozu kojom se postiže optimalna kontrola simptoma; u izuzetnim okolnostima kod hospitalizovanih pacijenata, može se primijeniti maksimalna dnevna doza od 60mg u podijeljenim dozama. Kod starih i iscrpljenih pacijenata doze ne treba da prelaze polovinu preporučenih doza. Ne preporučuje se kontinuirana terapija duže od 8-12 nedjelja, uključujući i proces smanjivanja doze. Liječenje treba uvijek postepeno prekidati.

BRUFEN® - Abbvie S.r.l - Italija**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

GLOSARIJ D.O.O.

B

| Rp | Sirup, 100mg/5ml, ukupno 1 boca, plastična sa 100ml sirupa u kartonskoj kutiji

19.09.2014.

Doziranje: reumatoidni artritis (uključujući juvenilni reumatoidni artritis ili Still-ova bolest), ankilozirajući spondilitis, osteoartritis i ostale nereumatoidne (seronegativne) artropatije i akutni giht artritis; vanzglobna reumatska stanja i periartrikularna stanja (kapsulitis, burzitis, tendinitis, tendosinovitisa i bol u donjem dijelu leđa); povrede mekog tkiva (istegnuća, uganuća); otklanjanje blagih do umjerenih bolova (primarna dismenoreja, stomatološki i postoperativni bolovi, bol nakon epiziotomije, post-porođajni bol, simptomatsko ublažavanje glavobolje (uključujući migrenu)); snižavanje povišene tjelesne temperature: odrasli: 1200-1800mg na dan u podijeljenim dozama; doza održavanja kod nekih pacijenata može biti 600-1200mg na dan; maksimalna dnevna doza je 2400mg, u podijeljenim dozama; djeca uzrasta >3 mjeseca (tjelesne mase >5kg): 20-30mg/kg tjelesne mase, podijeljeno u više doza i to: 2,5ml do 3 puta dnevno (*djeca uzrasta 3-6 mjeseci*), 2,5ml 3 puta dnevno (*djeca uzrasta 6-12 mjeseci*), 2,5ml 3-4 puta dnevno (*djeca uzrasta 1-2 godine*), 5ml 3-4 puta dnevno (*djeca uzrasta 3-7 godina*), 10ml 3-4 puta dnevno (*djeca uzrasta 8-12 godina*).

BRUFEN® - Famar S.A. - Grčka | Abbott Logistic B.V. - Holandija | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Film tableta, 200mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

19.09.2014.

Doziranje: povrede mekih tkiva (uganuća, istegnuća); ublažavanje, otklanjanje i terapija blagog do umjerenog bola kod dismenoreje, reumatskog i mišićnog bola, neuralgija, zubobolje i postoperativnog bola, glavobolje (uključujući migrenu), grčeva u mišićima, bolova u leđima; snižavanje povišene tjelesne temperature; otklanjanje simptoma prehlade i gripa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina (tjelesne mase ≥40kg): 1 ili 2 doze (200mg ili 400mg), maksimalna dnevna doza 1200mg. Ukoliko je kod adolescenata potrebna primjena ovog lijeka duže od 3 dana ili ukoliko se simptomi pogoršavaju, potrebno je konsultovati ljekara. Tablete progutati sa dosta tečnosti, cijele, neoštećene i neznječene, bez žvakanja i sisanja kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.

BRUFEN® - Famar S.A. - Grčka | Abbott Logistic B.V. - Holandija**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

19.09.2014.

Doziranje: reumatoidni artritis (uključujući juvenilni reumatoidni artritis ili Still-ova bolest), ankilozirajući spondilitis, osteoartritis i ostale nereumatoidne (seronegativne) artropatije i akutni giht artritis; vanzglobna reumatska stanja i periartrikularna stanja (kapsulitis, burzitis, tendinitis, tendosinovitisa i bol u donjem dijelu leđa); povrede mekog tkiva (istegnuća, uganuća); otklanjanje blagih do umjerenih bolova (primarna dismenoreja, stomatološki i postoperativni bolovi, bol nakon epiziotomije, postporođajni bol, simptomatsko ublažavanje glavobolje (uključujući migrenu)); snižavanje povišene tjelesne temperature: odrasli: 1200-1800mg na dan u podijeljenim dozama; doza održavanja kod nekih pacijenata može biti 600-1200mg na dan; maksimalna dnevna doza je 2400mg, u podijeljenim dozama. Tablete progutati sa dosta tečnosti cijele, neoštećene i neznječene, bez žvakanja i sisanja kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.

BUPRENORFIN ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**buprenorfin** | N07BC01 | OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM

Ljekovi koji se upotrebljavaju u opioidnoj zavisnosti

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Rp | § ▲ Sublingvalna tableta, 0.4mg, ukupno 7 tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 | Rp | § ▲ Sublingvalna tableta, 0.4mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 | Rp | § ▲ Sublingvalna tableta, 2mg, ukupno 7 tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 | Rp | § ▲ Sublingvalna tableta, 2mg, ukupno 28 tableta u blisteru(4x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 | Rp | § ▲ Sublingvalna tableta, 8mg, ukupno 7 tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 | Rp | § ▲ Sublingvalna tableta, 8mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **supstituciona terapija kod zavisnosti od opijata, u okviru medicinskog, socijalnog i psihološkog tretmana: odrasli i djeca uzrasta ≥16 godina**: početna doza je 0,8-4mg jednom dnevno; kod pacijenata koji su zavisni od opijata, a koji nisu imali apstinencijalnu krizu - lijek se primjenjuje najmanje 6h nakon posljednjeg uzetog opijata ili kada se pojave prvi znaci jake želje; kod pacijenata koji su na terapiji metadonom - prije početka terapije buprenorfinom dozu metadona redukovati na maksimalnih 30mg/dan. Terapiju započeti kada se jave objektivni i jasni znaci apstinencijalne krize. Doza buprenorfina se može postepeno povećavati do maksimalne dnevne doze od 32mg. Kada se postigne zadovoljavajući period stabilizacije, doza se može postepeno redukovati do niže doze održavanja, odnosno, kada se to smatra odgovarajućim, postepeno prekinuti. Tableta se primjenjuje sublingvalno; drži se pod jezikom dok se ne rastopi (oko 5-10 minuta).

BUSCOPAN® - Boehringer Ingelheim Espana S.A. - Španija

hioscin butilbromid | A03BB01 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

Polusintetski alkaloidi beladone, kvaternerna amonijum jedinjenja

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | OgRp | Rastvor za injekciju, 20mg/ml, ukupno 6 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **akutni gastrointestinalni, bilijarni i genitourinarni spazam, uključujući žučnu i bubrežnu koliku; kao pomoć u dijagnostičkim i terapijskim procedurama u kojima spazam može da bude problem, npr. gastroduodenalna endoskopija i u radiologiji: odrasli**: 1 ampula (20mg) intramuskularno ili intravenski, ponoviti nakon pola časa ako je potrebno. Intravensku injekciju treba davati sporo. Kada se koristi za endoskopiju može biti neophodno češće ponavljanje doze. Ne smije se prekoračiti maksimalna dnevna doza od 100mg. Buscopan ampule ne treba koristiti kontinuirano svakodnevno, niti tokom dužeg vremenskog perioda bez ispitivanja uzroka abdominalnog bola.

BUSCOPAN® - DELPHARM REIMS - Francuska

hioscin butilbromid | A03BB01 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

Polusintetski alkaloidi beladone, kvaternerna amonijum jedinjenja

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | NRp | Obložena tableta, 10mg, ukupno 20 obloženih tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 Doziranje: **kratkotrajna terapija spazma glatke muskulature u gastrointestinalnom i urogenitalnom sistemu: odrasli**: 2 tablete 4 puta dnevno, progutati cijele, sa dovoljno tečnosti; **djeca uzrasta 6-12 godina**: 1 tableta 3 puta dnevno. Ne koristiti kontinuirano svakodnevno, niti tokom dužeg vremenskog perioda bez ispitivanja uzroka abdominalnog bola.

C

CAFFETIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**paracetamol, propifenazon, kofein, kodein** | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Tableta, 250mg + 210mg + 50mg + 10mg, ukupno 12 tableta u stripu (2x6) u kartonskoj kutiji 21.01.2010.

| BRp | Tableta, 250mg + 210mg + 50mg + 10mg, ukupno 500 tableta u stripu (50x10) u kartonskoj kutiji 21.01.2010.

Doziranje: **ublažavanje različitih vrsta bolova kao što su glavobolja, zubobolja, migrena, postoperativni i post-traumatski bol, neuralgija, išijalgija, mijalgija i dismenoreja: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** pojedinačna doza je 1-2 tablete (u zavisnosti od jačine bola), doza se može ponoviti 3 puta dnevno; maksimalna dnevna doza je 6 tableta; **djeca uzrasta 12-16 godina:** pojedinačna doza je 1/2-1 tableta, doza se može ponoviti 3 puta dnevno. Lijek primjenjivati po potrebi i ne primjenjivati kao dugotrajnu terapiju.

CAFFETIN COLD® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**pseudoefedrin, kombinacije** | R01BA52 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Film tableta, 500mg + 30mg + 15mg + 60mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

21.01.2010.

Doziranje: **oklanjanje glavnih simptoma prehlade i gripa (glavobolja, bolovi u mišićima, bolovi u grlu, nazalna kongestija, groznica i suvi kašalj): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1 tableta 4 puta dnevno; mogu se uzeti i 2 tablete odjednom; interval između uzimanja ne treba da bude manji od 4h. Maksimalna pojedinačna doza je 2 tablete, a maksimalna dnevna doza je 2 tablete najviše 4 puta u toku 24h. Lijek ne primjenjivati kontinuirano duže od 5 dana.

CAFFETIN COLDMAX® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**paracetamol, fenilefrin** | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 1000mg + 12.2mg, ukupno 10 kesica sa po 5.15g praška za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

10.07.2014.

Doziranje: **kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade i gripa (glavobolja, bolovi u grlu, bolovi u mišićima, nazalna kongestija i groznica): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1-4 kesice dnevno (razmutiti u 250ml tople vode); interval između doza ne smije biti manji od 4h. Lijek se ne smije uzimati duže od 5 dana bez konsultacije sa ljekarom.

CAFFETIN MENSTRUAL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**ibuprofen** | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Film tableta, 200mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

15.08.2014.

Doziranje: **simptomatska terapija blagih do umjerenih bolova kod dismenoreje: odrasli i adolescentkinje uzrasta >12 godina:** 1-2 tablete na 4-6 sati, ne duže od tri dana; maksimalna dnevna doza ne smije biti veća od 6 tableta, tj. 1200mg ibuprofena.

CAFFETIN SC® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**paracetamol, propifenazon, kofein** | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Tableta, 250mg + 210mg + 50mg, ukupno 6 tableta u stripu (1x6) u kartonskoj kutiji

20.12.2016.

| BRp | Tableta, 250mg + 210mg + 50mg, ukupno 12 tableta u stripu (2x6) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.
 Doziranje: **kratkotrajna terapija bola** (glavobolja, zubobolja, migrena, išijalgija, postoperativni i posttraumatski bol, mialgija, neuralgija i dismenoreja), **simptomatska terapija bola i groznice kod prehlade i gripa**: **odrasli**: jedna tableta 3-4 puta dnevno. U slučaju jakog bola mogu se uzeti i dvije tablete odjednom. Maksimalna dnevna doza je 6 tableta.

CALDEOSS® - Hermes Arzneimittel GmbH - Njemačka

kalcijum, holekalciferol | A12AX.. | **MINERALI**

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

Pharmanova d.s.d., Podgorica

| BRp | Tableta za žvakanje, 1000mg + 880i.j., ukupno 30 tableta za žvakanje u blisteru (5x6) u kartonskoj kutiji 09.07.2015.

Doziranje: **prevencija i terapija nedostatka kalcijuma i vitamina D kod starijih osoba**; **suplementacija vitamina D i kalcijuma kao dodatak terapiji osteoporoze kod pacijenata kod kojih postoji rizik od deficita vitamina D i kalcijuma**: **odrasli i stariji**: 1 tableta za žvakanje dnevno. Tokom trudnoće dnevni unos ne smije biti veći od 1500mg kalcijuma i 600i.j. vitamina D3, stoga dnevna doza ne smije biti veća od jedne polovine tablete za žvakanje.

CALIXTA® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

mirtazapin | N06AX11 | **PSIHOANALEPTICI**

Ostali antidepressivi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Film tableta, 30mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: **terapija velikih depresivnih epizoda (depresija major)**: **odrasli**: početna doza je 15mg ili 30mg jednom dnevno; dnevna doza je 15-45mg, jednom dnevno; lijek se obično primjenjuje uveče prije spavanja; takođe, može se primijeniti u 2 podijeljene doze (jedna ujutru, a druga, veća doza, uveče prije spavanja). Tabletu progutati sa tečnošću, cijelu, bez žvakanja. Lijek počinje da pokazuje djestvo obično nakon 1-2 nedjelje terapije, a pozitivan terapijski odgovor se može očekivati nakon 2-4 nedjelje. Kod nezadovoljavajućeg terapijskog odgovora, doza se može povećati do maksimalne terapijske doze. Ukoliko terapijski odgovor nije postignut poslije 2-4 nedjelje liječenja maksimalnom dozom, terapiju postepeno obustaviti. Liječenje treba da traje najmanje 6 mjeseci.

CANCIDAS® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

kaspofungin | J02AX04 | **ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antimikotici za sistemsku primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg, ukupno 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju (1x50mg) u kartonskoj kutiji 25.07.2011.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 70mg, ukupno 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju (1x70mg) u kartonskoj kutiji 25.07.2011.

Doziranje: **invazivna kandidijaza, invazivna aspergiloza (kod pacijenata koji ne reaguju na amfotericin B, lipidne formulacije amfotericina B i/ili itrakonazol, ili ne podnose te lijekove), empirijska terapija za pretpostavljene gljivične infekcije, poput kandidijaze ili aspergiloze (kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom)**: **odrasli**: početna udarna doza je 70mg jednom dnevno prvog dana, u vidu spore i.v. infuzije tokom oko 1h (ne smiju se koristiti rastvori koji sadrže glukozu!); terapiju nastaviti sa 50mg jednom dnevno, odnosno 70mg jednom dnevno (ukoliko pacijent ima preko 80kg); **djeca uzrasta >1 godine**: početna udarna doza je 70mg/m² jednom dnevno (ne smije biti veća od 70mg); terapiju nastaviti dozom od 50mg/m² jednom dnevno (ne smije biti veća od 50mg), eventualno 70mg/m² jednom dnevno (ne smije biti veća od 70mg). Terapiju invazivne kandidijaze nastaviti najmanje 14 dana nakon dobijanja posljednje pozitivne kulture (razmotriti prelaz na oralne antimikotike nakon što se znaci i simptomi poboljšaju, a kulture postanu negativne). Terapiju invazivne aspergiloze nastaviti najmanje 7 dana nakon nestanka simptoma. Empirijska terapija mora treba da traje najmanje 14 dana i mora se nastaviti najmanje 7 dana nakon prestanka neutropenije i nestanka kliničkih simptoma.

CANESTEN® - KVP Pharma + Veterinar Produkte GmbH - Njemačka**klotrimazol** | D01AC01 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Derivati imidazola i triazola

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Rastvor za kožu, 1%, ukupno 20ml rastvora za kožu u bočici sa kapaljkom u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **gljivične infekcije (mikoze) kože prouzrokovane dermatofitima, kvasnicama, plijesnima i drugim gljivicama (npr. gljivične infekcije stopala (atletsko stopalo), gljivične infekcije kože (uključujući kosmate djelove) i prevoja na koži): svi uzrasti:** rastvor za kožu se nanosi na inficirana područja ravnomjerno i u tankom sloju, 2-3 puta dnevno; liječenje nastaviti makar 2 nedjelje nakon nestanka svih znakova bolesti.

CANESTEN® - Kern Pharma S.L. - Španija**klotrimazol** | D01AC01 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Derivati imidazola i triazola

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Krem, 1%, ukupno 20g krema u tubi (1 x 20 g) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **gljivične infekcije kože prouzrokovane kvasnicama (Candida), plijesnima i drugim gljivicama (npr. Trichophyton), sekundarne infekcije kože gljivicama, kandida-vulvitis i kandida-balanitis: svi uzrasti:** nanijeti krem u tankom sloju, 2-3 puta dnevno i pažljivo utrljati u kožu; liječenje treba da traje najmanje 1 mjesec za infekcije dermatofitima, odnosno najmanje 2 nedjelje za infekcije kandidom. Ukoliko je stopalo inficirano, prije primjene krema treba ga oprati i osušiti, naročito između prstiju.

CANESTEN® 3 - Bayer Pharma AG - Njemačka**klotrimazol** | G01AF02 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFJEKTIVI I ANTISEPTICI**

Derivati imidazola

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Vaginalna tableta, 200mg, ukupno 3 vaginalne tablete u 1 blisteru (1 x 3) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **kandidijazni vaginitis: odrasli i adolescentkinje uzrasta >12 godina:** 3 večeri uzastopno (prije spavanja) staviti duboko u vaginu jednu vaginalnu tabletu; u slučaju potrebe liječenje se može ponoviti ukoliko se infekcija javi nakon 7 dana. Upotreba lijeka u toku menstruacije se ne preporučuje. Tokom upotrebe ovog proizvoda ne koristiti tampone, intravaginalna ispiranja, spermicide ili druge vaginalne proizvode. Ukoliko se vaginalna tableta ne rastvori u potpunosti u toku jedne noći, treba razmotriti upotrebu vaginalnog krema. Za upotrebu kod adolescentkinja uzrasta 12-16 godina potrebno je konsultovati ljekara.

CANESTEN® 3 - Kern Pharma S.L. - Španija**klotrimazol** | G01AF02 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFJEKTIVI I ANTISEPTICI**

Derivati imidazola

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Vaginalni krem, 2%, ukupno 20g krema u tubi (1 x 20 g) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **kandidijazni vaginitis: odrasli i adolescentkinje uzrasta >12 godina:** 3 večeri uzastopno istisnuti po jedno punjenje aplikatora što dublje u vaginu; u slučaju potrebe, liječenje se može ponoviti ukoliko se infekcija javi nakon 7 dana. Upotreba lijeka u toku menstruacije se ne preporučuje. Tokom upotrebe ovog proizvoda ne koristiti tampone, intravaginalna ispiranja, spermicide ili druge vaginalne proizvode. Za upotrebu kod adolescentkinja uzrasta 12-16 godina potrebno je konsultovati ljekara.

CAPD 2 SLEEP SAFE - Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka**natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid,****magnezijum hlorid, glukoza** | B05DB.. | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Hipertonični rastvori

HEMOMONT D.O.O.

| SZR | Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.786g/l + 7.847g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 15g/l, ukupno 2 kese sa po 5000ml rastvora za peritonealnu dijalizu (2x5000ml) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **posljednji stadijum hronične bubrežne insuficijencije bilo kog porijekla, koji može da se liječi peritonealnom dijalizom: odrasli i djeca**; vrstu terapije, učestalost primjene i vrijeme zadržavanja rastvora u peritonealnoj šupljini određuje nadležni ljekar.

C

CAPD 4 SLEEP SAFE - Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka

natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid,

magnezijum hlorid, glukoza | B05DB.. | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRV I PERFUZIONI RASTVORI**

Hipertonični rastvori

HEMOMONT D.O.O.

| SZR | Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.786g/l + 7.847g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l, ukupno 2 kese sa po 5000ml rastvora za peritonealnu dijalizu (2x5000ml) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **posljednji stadijum hronične bubrežne insuficijencije bilo kog porijekla, koji može da se liječi peritonealnom dijalizom: odrasli i djeca**; vrstu terapije, učestalost primjene i vrijeme zadržavanja rastvora u peritonealnoj šupljini određuje nadležni ljekar.

CARBOPLASIN® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

karboplatin | L01XA02 | **ANTINEOPLASTICI**

Jedinjenja platine

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 45 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **uznapredovali karcinom ovarijuma epitelnog porijekla, mikrocelularni karcinom pluća, epidermoidni (skvamozni) karcinomi glave i vrata (karcinom usne duplje, farinksa i larinksa)**; monoterapija: **odrasli**: 300-400mg/m² jednom dnevno, u vidu i.v. infuzije, tokom 15-60 minuta; terapiju ponavljati u intervalima od po 4 nedjelje i to kada je broj neutrofila najmanje 2000/mm³, a broj trombocita nije ispod 100000/mm³; ukupna terapija se sastoji od najviše 6 pojedinačnih terapijskih ciklusa; kombinovana terapija: **odrasli**: doziranje se sprovodi po protokolu.

CARDIOPIRIN® - G.L. Pharma GmbH - Austrija

acetilsalicilna kiselina | B01AC06 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| BRp | Gastrorezistentna tableta, 75mg, ukupno 30 gastrorezistentnih tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **smanjenje rizika smrtnosti kod pacijenata kod kojih se sumnja na akutni infarkt miokarda, smanjenje rizika od morbiditeta i mortaliteta kod pacijenata koji su ranije imali infarkt miokarda, sekundarna prevencija moždanog udara, smanjenje rizika od pojave tranzitornih ishemijskih napada (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TIA, smanjenje rizika od morbiditeta i smrti kod pacijenata sa stabilnom i nestabilnom anginom pektoris, prevencija tromboembolije poslije vaskularne operacije ili hirurške intervencije, npr. PTCA, CABG, karotidne endarterektomije, arteriovenskih šantova kod pacijenata na dijalizi, profilaksa duboke venske tromboze i embolije pluća poslije dugotrajne imobilizacije, npr. poslije većeg hirurškog zahvata, smanjenje rizika od pojave prvog infarkta miokarda kod ljudi sa faktorima rizika za oboljevanje od kardiovaskularnih bolesti, npr. dijabetes melitusa, hiperlipidemije, hipertenzije, gojaznosti, pušenja, starosti: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 75 do 300mg dnevno, u zavisnosti od indikacije.**

CARDIOPIRIN® - G.L. Pharma GmbH - Austrija

acetilsalicilna kiselina | B01AC06 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| BRP | Gastrorezistentna tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: smanjenje rizika od infarkta miokarda kod pacijenata sa anginom pektoris, profilaksa relapsa nakon infarkta miokarda, profilaksa tromboze nakon vaskularne hirurške intervencije, kao što je premošćavanje koronarnih arterija, sekundarna prevencija tranzitornih ishemijskih ataka i moždanog insulta, sumnja na akutni infarkt miokarda: odrasli: 100-300mg dnevno; profilaksa kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa dijabetes melitusom i visokim kardiovaskularnim rizikom: odrasli: 100-300mg dnevno (100mg dnevno u posebnim slučajevima).
 Gastrorezistentne tablete progutati cijele, uz dovoljno tečnosti, nezavisno od obroka, uvijek u isto vrijeme. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (npr. Kawasaki bolest ili prevencija tromboze u kardijalnoj hirurgiji).

CARVETREND® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

karvedilol | C07AG02 | BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

Alfa- i beta-adrenergički blokatori

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 6.25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| Rp | Tableta, 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| Rp | Tableta, 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (1x28) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **simptomatska kongestivna srčana insuficijencija**: odrasli: početna doza 3,125mg dva puta dnevno, tokom prve dvije nedjelje, zatim postepeno povećavati do maksimalno 25mg dva puta dnevno (kod pacijenata tjelesne mase <85kg), odnosno do maksimalno 50mg dva puta dnevno (kod pacijenata tjelesne mase >85kg); **hipertenzija**: odrasli: 12,5mg jednom dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg jednom dnevno, maksimalna dnevna doza do 50mg jednom dnevno ili u podijeljenim dozama; **angina pektoris**: odrasli: 12,5mg dva puta dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg dva puta dnevno, maksimalno 50mg dva puta dnevno.

CAVINTON® FORTE - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

vinpocetin | N06BX18 | PSIHOANALEPTICI

Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: skup neuroloških i psihičkih simptoma kod bolesnika sa hroničnim poremećajem cerebralne cirkulacije, hronični vaskularni poremećaji krvnih sudova oka i retine: odrasli: 5-10mg tri puta dnevno.

CEDAX® - S.I.F.I.S.p.A - Italija | Schering-Plough Labo NV - Belgija

ceftibuten | J01DD14 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 400mg, ukupno 5 kapsula u stripu (2x2+1x1) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **infekcije gornjih disajnih puteva** (uključujući faringitis, tonzilitis, šarlah kod odraslih i/ili djece, akutni sinuzitis kod odraslih i otitis media kod djece), **infekcije donjih disajnih puteva kod odraslih** (uključujući akutnu egzacerbaciju hroničnog bronhitisa i pneumoniju kod pacijenata kod kojih je prikladna oralna terapija, tj. kod onih kod kojih se radi o vanbolničkoj infekciji donjih disajnih puteva), komplikovane i nekomplikovane infekcije mokraćnih puteva kod odraslih i djece: odrasli i djeca uzrasta >10 godina ili tjelesne mase >45kg: 400mg jednom dnevno, odnosno 200mg na svakih 12h u slučaju vanbolničke pneumonije. Terapija obično traje 5-10 dana; u slučaju infekcije bakterijom *Streptococcus pyogenes* primjenjivati lijek makar 10 dana. Kapsule progutati s vodom, nezavisno od obroka.

CEDAX® - S.I.F.I.S.p.A - Italija | Schering-Plough Labo NV - Belgija

ceftibuten | J01DD14 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 36mg/ml, ukupno 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 30ml suspenzije 31.07.2013.

Doziranje: infekcije gornjih disajnih puteva (uključujući faringitis, tonzilitis, šarlah kod odraslih i/ili djece, akutni sinuzitis kod odraslih i otitis media kod djece), infekcije donjih disajnih puteva kod odraslih (uključujući akutnu egzacerbaciju hroničnog bronhitisa i pneumoniju kod pacijenata kod kojih je prikladna oralna terapija, tj. kod onih kod kojih se radi o vanbolničkoj infekciji donjih disajnih puteva), komplikovane i nekomplikovane infekcije mokraćnih puteva kod odraslih i djece: odrasli i djeca uzrasta >10 godina ili tjelesne mase >45kg: 400mg jednom dnevno, odnosno 200mg na svakih 12h u slučaju vanbolničke pneumonije; djeca od 6 mjeseci-10 godina ili tjelesne mase <45kg: 9mg/kg/dan (maksimalno 400mg/dan). Terapija obično traje 5-10 dana; u slučaju infekcije bakterijom *Streptococcus pyogenes* primjenjivati lijek makar 10 dana. Lijek uzimati 1-2h prije ili poslije obroka.

CEFALEKSIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

cefaleksin | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, I generacija

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa granulama za pripremu 100ml oralne suspenzije, uz plastičnu kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba**: odrasli: 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; djeca: 25-50mg/kg/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija se preporučuje primjena 125mg na 8h (djeca uzrasta do 5 godina), odnosno 250mg na 8h (djeca uzrasta ≥5 godina); za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** ukupna dnevna doza može biti podijeljena i primijenjena na svakih 12h; kod težih infekcija doza može biti udvostručena; u terapiji *otitis media* neophodno je primijeniti 75-100mg/kg/dan, podijeljeno u 4 doze. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom, terapija treba da traje najmanje 10 dana.

CEFALEKSIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

cefaleksin | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, I generacija

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba**: odrasli: 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; djeca uzrasta 6-12 godina: za većinu infekcija se preporučuje 250mg na 8h; kod težih infekcija doza može biti udvostručena. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom terapija treba da traje najmanje 10 dana.

CEFALEXIN ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefaleksin | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, I generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba**: odrasli: 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; djeca uzrasta 6-12 godina: za većinu infekcija se preporučuje 250mg na 8h; kod težih infekcija doza može biti udvostručena. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom terapija treba da traje najmanje 10 dana.

CEFALEXIN ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**cefaleksin** | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, I generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica sa praškom za pripremu 100ml oralne suspenzije, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 21.11.2013.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba: odrasli:** 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; **djeca:** 25-50mg/kg/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija se preporučuje primjena 125mg na 8h (djeca uzrasta do 5 godina), odnosno 250mg na 8h (djeca uzrasta ≥5 godina); za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** ukupna dnevna doza može biti podijeljena i primijenjena na svakih 12h; kod **težih infekcija** doza može biti udvostručena; u terapiji **otitis media** neophodno je primijeniti 75-100mg/kg/dan, podijeljeno u 4 doze. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom, terapija treba da traje najmanje 10 dana.

CEFALEXIN REMEDICA - Remedica Ltd - Kipar**cefaleksin** | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, I generacija

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 20 kapsula, tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba: odrasli:** 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; **djeca uzrasta 6-12 godina:** za većinu infekcija se preporučuje 250mg na 8h; kod težih infekcija doza može biti udvostručena. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom terapija treba da traje najmanje 10 dana.

CEFAZ® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**ceftazidim** | J01DD02 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Prašak za rastvor za injekciju, 500mg, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

| Z | Prašak za rastvor za injekciju, 1g, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta (uključujući i infekcije donjeg respiratornog trakta kod cistične fibroze), infekcije uha, grla i nosa, infekcije urinarnog trakta, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kostiju i zglobova, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi, ginekološke infekcije, meningitis uzrokovan aerobnim Gram-negativnim bakterijama, febrilna neutropenija: odrasli i djeca (uključujući novorođenčad):** doziranje zavisi od uzrasta i funkcije bubrega pacijenta, mjesta i vrste infekcije, težine bolesti, kao i osjetljivosti uzročnika. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infekcije, i.v. infuzije ili duboke i.m. injekcije.

CEFTAZIDIM SANDOZ® - Sandoz GmbH - Austrija**ceftazidim** | J01DD02 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za rastvor za injekciju, 1g, ukupno 1 staklena bočica sa praškom u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: infekcije respiratornog trakta (uključujući i infekcije donjeg respiratornog trakta kod cistične fibroze), infekcije uha, grla i nosa, infekcije urinarnog trakta, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kostiju i zglobova, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi, ginekološke infekcije, meningitis uzrokovan aerobnim Gram-negativnim bakterijama, febrilna neutropenija: odrasli i djeca (uključujući novorođenčad): doziranje zavisi od uzrasta i funkcije bubrega pacijenta, mjesta i vrste infekcije, težine bolesti, kao i osjetljivosti uzročnika. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. injekcije, i.v. infuzije ili duboke i.m. injekcije.

CEFTRIAXON-MIP® - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

ceftriaxon | J01DD04 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

MIP PHARMA CG

- | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju (1x1g) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
- | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g, ukupno 10 bočica, staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju (10x1g) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
- | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju (1x2g) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
- | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g, ukupno 10 bočica, staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju (10x2g) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: bakterijski meningitis, vanbolnički stečena pneumonija, bolnički stečena pneumonija, akutni otitis media, intraabdominalne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta (uključujući pijelonefritis), infekcije kostiju i zglobova, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, gonoreja, sifilis, bakterijski endokarditis, akutne egzacerbacije hronične opstruktivne bolesti pluća kod odraslih, diseminovana lajmska boreliozna (rana i kasna, preoperativna profilaksa infekcija na mjestu hirurškog zahvata, liječenje bolesnika s neutropenijom i povišenom temperaturom za koju se sumnja da je posljedica bakterijske infekcije, liječenje bolesnika s bakterijemijom koja je povezana, ili se sumnja da je povezana, s bilo kojom od gore navedenih infekcija: odrasli i djeca: doziranje zavisi od indikacije i uzrasta, odnosno tjelesne mase.

CEFUROXIM-MIP® - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

cefuroksim | J01DC02 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, II generacija

MIP PHARMA CG

- | Z | Prašak za rastvor za injekciju, 750mg, ukupno 10 bočica, staklenih sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
- | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1500mg, ukupno 10 bočica, staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: odrasli i djeca tjelesne mase ≥ 40 kg: vanbolnička bakterijska pneumonija, akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, infekcije mekih tkiva (celulitis, erizipel i infekcije rana) i intraabdominalne infekcije: 750mg na svakih 8h (i.v. ili i.m.); komplikovane infekcije urinarnog trakta, uključujući pijelonefritis: 1,5g na svakih 8h (i.v. ili i.m.); teške infekcije: 750mg na svakih 6h (i.v.) ili 1,5g na svakih 8h (i.v.); preoperativna profilaksa kod gastro-intestinalnih, ginekoloških (uključujući carski rez) i ortopedskih operacija: 1,5g pri indukciji anestezije; mogu se dodatno dati još dvije doze od 750mg (i.m.), poslije 8h i poslije 16h od prve doze; preoperativna profilaksa kod kardiovaskularnih operacija i operacija jednjaka: 1,5g pri indukciji anestezije, a zatim 750mg (i.m.) na svakih 8h u toku naredna 24h; djeca tjelesne mase < 40 kg: vanbolnička bakterijska pneumonija, komplikovane infekcije urinarnog trakta, uključujući pijelonefritis, infekcije mekih tkiva (celulitis, erizipel i infekcije rana) i intraabdominalne infekcije: 30-100mg/kg/dan (i.v.) podijeljeno u 3 ili 4 doze; doza od 60mg/kg/dan je odgovarajuća za najveći broj infekcija (djeca uzrasta > 3 nedjelje); 30-100mg/kg/dan (i.v.) podijeljeno u 2 ili 3 doze (djeca uzrasta < 3 nedjelje).

CELLCEPT® - Roche Pharma AG - Njemačka

mikofenolna kiselina | L04AA06 | IMUNOSUPRESIVI

Selektivni imunosupresivi

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZR | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 100 kapsula, tvrdih u blisteru (10x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| SZR | Film tableta, 500mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **profilaksa akutnog odbacivanja transplantata (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima), kod pacijenata koji primaju alogeni transplantat bubrega, srca ili jetre; transplantacija bubrega: odrasli: 1g 2 puta dnevno; uvesti u terapiju u prva 72h nakon transplantacije; djeca uzrasta ≥ 2 godine i tjelesne površine $>1,5m^2$: 600mg/m² 2 puta dnevno; lijek se može primijeniti u dozi od 1g 2 puta dnevno; maksimalna dnevna doza je 2g; transplantacija srca: odrasli: 1,5g 2 puta dnevno; uvesti u terapiju u prvih 5 dana nakon transplantacije; transplantacija jetre: odrasli: u prvih 4 dana nakon transplantacije primijeniti odgovarajući preparat mikofenolata i.v. putem, a primjenu oralnim putem započeti čim to dozvoli pacijentovo stanje, u dozi od 1,5g 2 puta dnevno.**

CENOMAR® - HEMOFARM A.D. - Srbija

moksifloksacin | J01MA14 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za infuziju, 400mg/250ml, ukupno 1 boca staklena sa 250ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji

20.12.2016.

Doziranje: **vanbolnički stečena pneumonija, komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva: odrasli: 400mg, jednom dnevno, intravenskom infuzijom u trajanju od najmanje 60 minuta.**

CERDELGA® - Genzyme Ireland Limited - Irska

eliglustat | A16AX10 | **OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA**

Različiti proizvodi koji djeluju na bolesti digestivnog sistema i metabolizma

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| OgRp | Kapsula, tvrda, 84mg, ukupno 56 kapsula tvrdih u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **dugotrajna terapija odraslih pacijenata sa Goševom bolešću tipa 1 koji su spori metabolizatori, intermedijerni metabolizatori ili ekstenzivni metabolizatori CYP2D6: odrasli: 84mg eliglustata dva puta dnevno kod intermedijernih metabolizatora i ekstenzivnih metabolizatora CYP2D6. Preporučena doza je 84mg eliglustata jednom dnevno kod sporih metabolizatora CYP2D6. Ako se doza propusti, propisanu dozu treba uzeti u sljedeće vrijeme prema rasporedu; sljedeću dozu ne treba udvostručiti. Kapsule se mogu uzimati sa hranom ili bez nje. Treba izbjegavati konzumiranje grejpfruta ili njegovog soka. Lijek se ne smije primjenjivati kod pacijenata koji su ultrabrz metabolizatori ili neodređeni metabolizatori CYP2D6.**

CEREZYME® - Genzyme Ltd - Velika Britanija

imigluceraza | A16AB02 | **OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA**

LIZMA

Enzimi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZR | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 400j., ukupno 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

Doziranje: **enzimska supstituciona terapija Gošeeve bolesti (hronične ne-neuropatske - Tip 1 ili hronične neuropatske - Tip 3), kod ispoljenih značajnih ne-neuroloških manifestacija bolesti: odrasli i djeca: zbog heterogenosti i multisistemske prirode Gošeeve bolesti, doziranje treba da bude individualizovano za svakog pacijenta, na osnovu sveobuhvatne procjene svih kliničkih manifestacija ove bolesti. Kada se za sve značajne kliničke manifestacije utvrdi da određeni pacijent povoljno reaguje, doze i učestalost primjene mogu se prilagoditi bilo cilju održavanja postignutih optimalnih parametara za sve značajne kliničke manifestacije ili cilju daljeg poboljšanja onih kliničkih parametara koji se još uvijek nisu normalizovali. Nakon rekonstitucije i razblaženja, pripremljeni lijek daje se i.v. infuzijom. Pri inicijalnim infuzijama brzina infuzije ne treba da bude veća od 0,5j./kg tjelesne mase u jednoj minuti. Pri kasnijim infuzijama brzina infuzije se može povećati, ali ne smije biti veća od 1,0j./kg tjelesne mase u jednoj minuti.**

CETROTIDE® - Aeterna Zentaris GmbH - Njemačka | Baxter Oncology GmbH - Njemačka

cetreoreliks | H01CC02 | HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI

Hormoni koji oslobađaju antigonadotropin

MERCK DSD PODGORICA

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 0.25mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 0.25mg praška i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **prevencija prijevremene ovulacije kod žena koje su podvrgnute kontrolisanoj stimulaciji ovarijuma, praćenoj punkcijom oocita i pomoćnim reproduktivnim tehnikama:** terapiju započeti pod nadzorom ljekara koji ima iskustva u ovoj oblasti; poslije prve primjene lijeka, potrebno je da pacijent bude 30 minuta pod medicinskim nadzorom, zbog eventualne pojave alergijskih/pseudoalergijskih reakcija (uključujući i ozbiljne slučajeve anafilaktičke reakcije); dalju primjenu lijeka može da sprovodi pacijent. 0,25mg davati putem s.c. injekcije jednom dnevno u 24h intervalima (ili ujutru ili uveče), u donji dio abdominalnog zida. **Primjena ujutru:** terapiju započeti 5. ili 6. dana stimulacije jajnika (približno 96-120h poslije početka stimulacije jajnika) urinarnim ili rekombinantnim gonadotropinima; primjenjivati lijek tokom cjelokupnog tretmana gonadotropinima, uključujući i dan indukcije ovulacije. **Primjena uveče:** terapiju započeti 5. dana stimulacije jajnika (približno 96-108h poslije početka stimulacije jajnika) urinarnim ili rekombinantnim gonadotropinima; primjenjivati lijek tokom cjelokupnog tretmana gonadotropinima, do večeri koja prethodi danu indukcije ovulacije. Reakcija tkiva na mjestu injekcije se može umanjiti rotacijom injekcionog mjesta, odlaganjem davanja injekcije na isto mjesto i usporenim davanjem injekcije radi postizanja progresivne resorpcije lijeka.

CHLORAMPHENICOL ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

chloramfenikol | S01AA01 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Antibiotici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Mast za oči, 10mg/g, ukupno 5g masti u tubi u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
Doziranje: **terapija akutnog bakterijskog konjunktivitisa:** odrasli i djeca uzrasta >2 godine: malu količinu masti za oči (oko 1cm) nanijeti u donju konjunktivalnu kesu oboljelog oka, u toku noći, ukoliko se upotrebljavaju kapi za oči tokom dana ili 3-4 puta u toku dana, ukoliko se upotrebljava samo mast. Liječenje traje 5 dana, čak i ako nastane poboljšanje simptoma.

CHOLIPAM - HEMOFARM A.D. - Srbija

simvastatin | C10AA01 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

Inhibitori HMG CoA reduktaze

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2010.
| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2010.
Doziranje: **primarna hiperholesterolemija, mješovita dislipidemija (kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne):** odrasli: početna doza je 10-20mg jednom dnevno, uveče; po potrebi povećavati u intervalima ne kraćim od 4 nedjelje, do maksimalne dnevne doze od 80mg; **homozigotna porodična hiperholesterolemija:** odrasli: 40mg jednom dnevno, uveče ili 80mg dnevno podijeljeno u tri doze (20mg+20mg+40mg); **prevencija kardiovaskularnih oboljenja (kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne):** odrasli: 20-40mg jednom dnevno, uveče.

CHORIOMON® - IBSA Institut Biochimique SA - Švajcarska

horionski gonadotropin | G03GA01 | POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

Gonadotropini

FARMONT M.P.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5000i.j., ukupno 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **aktivacija funkcije gonada kod žena, muškaraca i djece:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i kliničkog odgovora. Liofilizovana supstanca se rekonstituiše u rastvaraču, a zatim se intramuskularno ili subkutano polako injektuje. Ukoliko je potrebna veća doza, potrebno je rekonstituisati 3 bočice lijeka u 1ml rastvarača.

CIALIS® - Lilly S.A. - Španijatadalafil | G04BE08 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Ljekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (1x2) u kartonskoj kutiji

17.07.2012.

Doziranje: **terapija erektilne disfunkcije: odrasli muškarci:** početna doza je 10mg jednom dnevno, najmanje 30 minuta prije seksualne aktivnosti i nezavisno od unosa hrane. Kod onih kod kojih ne dođe do adekvatnog efekta, može se probati sa dozom od 20mg. Kod osoba kod kojih se očekuje česta upotreba (najmanje 2 puta nedjeljno), režim od jednom dnevno sa najnižom dozom lijeka bi bio najpogodniji, tj. 5mg ili 2,5mg jednom dnevno, u približno isto vrijeme.

CIPRINOL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenijacipprofloksacin | J01MA02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Z | Δ Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml, ukupno 5 ampula staklenih sa po 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji

10.06.2014.

Doziranje: **odrasli:** infekcije donjih respiratornih puteva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, hronični supurativni otitis media, akutna egzacerbacija hroničnog sinuzitisa (naročito uzrokovanih Gram-negativnim bakterijama), urinarne infekcije, genitalne infekcije, gastrointestinalne i intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, maligni otitis eksterna, infekcije kostiju i zglobova, profilaksa invazivnih infekcija izazvanih meningokokom, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, liječenje bakterijskih infekcija kod neutropeničnih pacijenata; **djeca i adolescenti:** bronhopulmonalne infekcije u cističnoj fibrozi (uzročnik *P. aeruginosa*), komplikovane urinarne infekcije i pijelonefritis, profilaska i liječenje inhalacionog antraksa, ostale teške infekcije: doziranje zavisi od indikacije, težine i mjesta infekcije, osjetljivosti uzročnika, renalne funkcije pacijenta i, kod djece i adolescenata, tjelesne mase; trajanje liječenja zavisi od težine bolesti, kao i od kliničke i bakteriološke slike. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije.

CIPRINOL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenijacipprofloksacin | J01MA02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Δ Film tableta, 250mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

10.06.2014.

| Rp | Δ Film tableta, 500mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

10.06.2014.

Doziranje: **odrasli:** infekcije donjih respiratornih puteva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, hronični supurativni otitis media, akutna egzacerbacija hroničnog sinuzitisa (naročito uzrokovanih Gram-negativnim bakterijama), urinarne infekcije, genitalne infekcije, gastrointestinalne i intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, maligni otitis eksterna, infekcije kostiju i zglobova, profilaksa invazivnih infekcija izazvanih meningokokom, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, liječenje bakterijskih infekcija kod neutropeničnih pacijenata; **djeca i adolescenti:** bronhopulmonalne infekcije u cističnoj fibrozi (uzročnik *P. aeruginosa*), komplikovane urinarne infekcije i pijelonefritis, profilaska i liječenje inhalacionog antraksa, ostale teške infekcije: doziranje zavisi od indikacije, težine i mjesta infekcije, osjetljivosti uzročnika, renalne funkcije pacijenta i, kod djece i adolescenata, tjelesne mase; trajanje liječenja zavisi od težine bolesti, kao i od kliničke i bakteriološke slike. Tablete ne uzimati zajedno sa mliječnim proizvodima ili napićima obogaćenim mineralima.

CIPROCINAL® - Zdravlje A.D. - Srbijacipprofloksacin | J01MA02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| NRp | Δ Film tableta, 250mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

03.11.2015.

| NRp | Δ Film tableta, 500mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji

03.11.2015.

Doziranje: **odrasli**: infekcije donjih respiratornih puteva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, hronični supurativni otitis media, akutna egzacerbacija hroničnog sinuzitisa (naročito uzrokovanih Gram-negativnim bakterijama), urinarne infekcije, genitalne infekcije, gastrointestinalne i intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, maligni otitis eksterna, infekcije kostiju i zglobova, profilaksa invazivnih infekcija izazvanih meningokokom, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, liječenje bakterijskih infekcija kod neutropeničnih pacijenata; **djeca i adolescenti**: bronhopulmonalne infekcije u cističnoj fibrozi (uzročnik *P. aeruginosa*), komplikovane urinarne infekcije i pijelonefritis, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, ostale teške infekcije: doziranje zavisi od indikacije, težine i mjesta infekcije, osjetljivosti uzročnika, renalne funkcije pacijenta i, kod djece i adolescenata, tjelesne mase; trajanje liječenja zavisi od težine bolesti, kao i od kliničke i bakteriološke slike. Tablete ne uzimati zajedno sa mliječnim proizvodima ili napicima obogaćenim mineralima.

CISPLATIN EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

cisplatin | L01XA01 | **ANTINEOPLASTICI**

Jedinjenja platine

GLOSARIJ D.O.O.

- | | |
|---|-------------|
| SZ Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/20ml, ukupno 1 bočica sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji | 24.04.2014. |
| SZ Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/50ml, ukupno 1 bočica sa 50ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji | 24.04.2014. |
| SZ Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/100ml, ukupno 1 bočica sa 100ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji | 24.04.2014. |

Doziranje: **monoterapija ili kombinovana hemoterapija karcinoma testisa, karcinoma jajnika, karcinoma skvamoznih ćelija glave i vrata i karcinoma pluća**: **monoterapija**: **odrasli i djeca**: 50-120mg/m² u vidu pojedinačne i.v. doze, svake 3-4 nedjelje ili 15-20mg/m² i.v. dnevno tokom 5 dana, svake 3-4 nedjelje; **kombinovana terapija**: **odrasli i djeca**: 20mg/m² ili 2mg/m² i više i.v., svake 3-4 nedjelje. Preporučuje se primjena 1-2l tečnosti u vidu infuzije 8-12h prije primjene lijeka da bi se izazvala diureza.

CITERAL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

ciprofloksacin | J01MA02 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | | |
|--|-------------|
| Rp Film tableta, 250mg, ukupno 10 film tableta (1x10) u blisteru u kartonskoj kutiji | 12.11.2009. |
| Rp Film tableta, 500mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji | 12.11.2009. |

Doziranje: **odrasli**: infekcije donjih respiratornih puteva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, hronični supurativni otitis media, akutna egzacerbacija hroničnog sinuzitisa (naročito uzrokovanih Gram-negativnim bakterijama), urinarne infekcije, genitalne infekcije, gastrointestinalne i intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, maligni otitis eksterna, infekcije kostiju i zglobova, profilaksa invazivnih infekcija izazvanih meningokokom, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, liječenje bakterijskih infekcija kod neutropeničnih pacijenata; **djeca i adolescenti**: bronhopulmonalne infekcije u cističnoj fibrozi (uzročnik *P. aeruginosa*), komplikovane urinarne infekcije i pijelonefritis, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, ostale teške infekcije: doziranje zavisi od indikacije, težine i mjesta infekcije, osjetljivosti uzročnika, renalne funkcije pacijenta i, kod djece i adolescenata, tjelesne mase; trajanje liječenja zavisi od težine bolesti, kao i od kliničke i bakteriološke slike. Tablete ne uzimati zajedno sa mliječnim proizvodima ili napicima obogaćenim mineralima.

CITERAL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

ciprofloksacin | S03AA07 | **LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO**

Antiinfektivi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | | |
|---|-------------|
| Rp Kapi za uši/oči, rastvor, 3mg/ml, ukupno 1 staklena bočica sa 5ml rastvora i sterilna kapaljka u kartonskoj kutiji | 15.06.2012. |
|---|-------------|

Doziranje: **bakterijski konjunktivitis: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** 1-2 kapi u oboljelo oko (oči) 4 puta dnevno; kod teških infekcija, doza za prva dva dana može biti 1-2 kapi svaka 2h, osim za vrijeme spavanja; **kornealni ulkus: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** 2 kapi ukapati u oboljelo oko svakih 15 minuta u prvih 6h, a zatim 2 kapi svakih 30 minuta do kraja 1. dana (i u toku noći); 2. dana 2 kapi ukapati u oboljelo oko svaki sat; od 3. do 14. dana ukapati 2 kapi na 4h; maksimalno trajanje terapije 21 dan; **infekcije uha (infekcije ušnog kanala i infekcije srednjeg uha):** 3-4 kapi u ušni kanal, 2-4 puta u toku dana; trajanje terapije 5-10 dana.

CITERAL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

ciprofloksacin | J01MA02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml, ukupno 5 ampula sa po 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 24.08.2009.

Doziranje: **odrasli:** infekcije donjih respiratornih puteva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, hronični supurativni otitis media, akutna egzacerbacija hroničnog sinuzitisa (naročito uzrokovanih Gram-negativnim bakterijama), urinarne infekcije, genitalne infekcije, gastrointestinalne i intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane Gram-negativnim bakterijama, maligni otitis eksterna, infekcije kostiju i zglobova, profilaksa invazivnih infekcija izazvanih meningokokom, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, liječenje bakterijskih infekcija kod neutropeničnih pacijenata; **djeca i adolescenti:** bronhopulmonalne infekcije u cističnoj fibrozi (uzročnik *P. aeruginosa*), komplikovane urinarne infekcije i pijelonefritis, profilaksa i liječenje inhalacionog antraksa, ostale teške infekcije: doziranje zavisi od indikacije, težine i mjesta infekcije, osjetljivosti uzročnika, renalne funkcije pacijenta i, kod djece i adolescenata, tjelesne mase; trajanje liječenja zavisi od težine bolesti, kao i od kliničke i bakteriološke slike. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije.

CITRAM® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

escitalopram | N06AB10 | **PSIHOANALEPTICI**

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

FARMEGRA D.O.O.

| ORP | Δ | Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **odrasli: epizoda velike depresije:** 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno; **panični poremećaj sa ili bez agorafobije:** 5mg dnevno prve nedjelje, a zatim 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno; **socijalni anksiozni poremećaj (socijalna fobija):** 10mg dnevno, po potrebi smanjiti na 5mg ili povećati do 20mg dnevno; **generalizovani anksiozni poremećaj:** 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno; **opsesivno-kompulzivni poremećaj:** 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno. Maksimalna dnevna doza je 20mg. Lijek se primjenjuje kao pojedinačna dnevna doza i može se uzimati nezavisno od obroka. Trajanje liječenja zavisi od indikacije. Pri likom prekida liječenja dozu postepeno smanjivati tokom 1-2 nedjelje kako bi se smanjio rizik od pojave apstinencijalnog sindroma.

CLEXANE® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska | Famar Health Care Services Madrid, S.A.U. - Španija

enoksaparin natrijum | B01AB05 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Heparinski antikoagulansi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 6000i.j. anti Xa/0.6ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.6ml) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 8000i.j./0.8ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.8ml) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

Doziranje: **terapija tromboze dubokih vena, sa plućnom embolijom ili bez nje, bez kliničkih znakova ozbiljnosti: odrasli:** 100i.j. anti-Xa/kg s.c. na 12h, alternativno 150i.j. anti-Xa/kg s.c. jednom dnevno, ne duže od 10 dana; **terapija nestabilne angine/akutnog infarkta miokarda bez Q intervala: odrasli:** 100i.j. anti-Xa/kg s.c. na 12h, u kombinaciji sa acetylsalicylnom kiselinom (75-325mg oralno, nakon početne doze od najmanje 160mg), 2-8 dana; **terapija akutnog infarkta miokarda sa elevacijom ST segmenta, u kombinaciji sa trombolitičkim agensom, bez**

obzira da li je pacijent kandidat za kasniju koronarnu angioplastiku ili ne: **odrasli**: početna doza je 3000i.j. anti-Xa u vidu i.v. bolus injekcije (primijenjena u bilo kom trenutku u periodu između 15 minuta prije i 30 minuta poslije započete trombolitičke terapije, bilo da je ona fibrin-specificna, ili ne); nakon toga, unutar 15 minuta, slijedi doza od 100i.j. anti-Xa/kg s.c., koja se ponavlja na svakih 12h (maksimalno 10000i.j. anti-Xa u prve dvije s.c. doze); terapija bi trebala da traje 8 dana ili do otpusta iz bolnice, ukoliko hospitalizacija traje manje od 8 dana. Ako se pacijenti podvrgavaju koronarnoj angioplastici i ukoliko je posljednja s.c. injekcija primijenjena manje od 8h prije balon-dilatacije, nije potrebna dodatna primjena enoksaparina; u suprotnom, primijeniti 30i.j. anti-Xa/kg u vidu i.v. bolusa.

C
CLEXANE® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska | Famar Health Care Services Madrid, S.A.U. - Španija
enoksaparin natrijum | B01AB05 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Heparinski antikoagulansi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 2000i.j./0.2ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.2ml) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

Doziranje: **profilaksa tromboembolijske bolesti vena u hirurgiji**: **odrasli**: 2000i.j. anti-Xa (0,2ml) s.c. jednom dnevno, prva injekcija približno 2h prije hirurške intervencije (kod hirurških intervencija umjerenog trombogenog rizika, kao i kod pacijenata kod kojih ne postoji visok rizik od tromboembolije); 4000i.j. anti-Xa (0,4ml) s.c. jednom dnevno (kod hirurških intervencija visokog trombogenog rizika, npr. operacije kuka i koljena); **prevencija formiranja ugruška u ekstrakorporalnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize (generalno, za procedure koje traju ≤4h)**: **odrasli**: inicijalnu dozu od 100i.j. anti-Xa/kg tjelesne mase dati u arterijsku liniju sistema za dijalizu, na početku hemodijalize kao jednokratnu intravaskularnu bolus injekcija. Ako se jave fibrinski prsteni, kao što je moguće u procedurama koje traju duže nego uobičajeno, može se primijeniti još jedna doza u rasponu 50-100i.j. anti-Xa/kg.

CLEXANE® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska | Famar Health Care Services Madrid, S.A.U. - Španija
enoksaparin natrijum | B01AB05 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Heparinski antikoagulansi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 4000i.j./0.4ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.4ml) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

Doziranje: **profilaksa tromboembolijske bolesti vena u hirurgiji**: **odrasli**: 2000i.j. anti-Xa (0,2ml) s.c. jednom dnevno, prva injekcija približno 2h prije hirurške intervencije (kod hirurških intervencija umjerenog trombogenog rizika, kao i kod pacijenata kod kojih ne postoji visok rizik od tromboembolije); 4000i.j. anti-Xa (0,4ml) s.c. jednom dnevno (kod hirurških intervencija visokog trombogenog rizika, npr. operacije kuka i koljena); **profilaksa tromboze dubokih vena u akutnim stanjima**: **odrasli**: 4000i.j. anti-Xa (0,4ml) s.c. jednom dnevno, 6-14 dana; **prevencija formiranja ugruška u ekstrakorporalnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize (generalno, za procedure koje traju ≤4h)**: **odrasli**: inicijalnu dozu od 100i.j. anti-Xa/kg tjelesne mase dati u arterijsku liniju sistema za dijalizu, na početku hemodijalize kao jednokratnu intravaskularnu bolus injekcija. Ako se jave fibrinski prsteni, kao što je moguće u procedurama koje traju duže nego uobičajeno, može se primijeniti još jedna doza u rasponu 50-100i.j. anti-Xa/kg.

CLINDAMYCIN-MIP® - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka
klindamicin | J01FF01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Linkozamidi

MIP PHARMA CG

| Rp | Film tableta, 300mg, ukupno 12 film tableta u blisteru (2x6) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
 | Rp | Film tableta, 300mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
 | Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 6 film tableta u blisteru (1x6) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
 | Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 12 film tableta u blisteru (2x6) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
 | Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (5x6) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **ozbiljne infekcije izazvane Gram-pozitivnim mikroorganizmima, uključujući stafiloške, streptokoše**

(osim *Streptococcus faecalis*) i pneumokoke, ozbiljne infekcije izazvane osjetljivim anaerobnim patogenima: odrasli i djeca uzrasta >14 godina: uobičajena dnevna doza iznosi 600-1800mg podijeljena u 2, 3 ili 4 jednake doze. Tablete se gutaju cijele, sa punom čašom vode.

C[®] LINDAMYCIN-MIP[®] - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

klindamicin | J01FF01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Linkozamidi

MIP PHARMA CG

| Z | Rastvor za injekciju, 600mg/4ml, ukupno 5 bočica staklenih sa po 4ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
15.07.2015.

Doziranje: **ozbiljne infekcije izazvane mikroorganizmima osjetljivim na ovaj lijek**: odrasli: uobičajena dnevna doza je 1800-2700mg podijeljena u 2, 3 ili 4 jednake doze i.m. ili i.v.; manje komplikovane infekcije mogu da reaguju i na niže doze od 1200-1800mg/dan podijeljeno u 3 ili 4 jednake doze. Pojedinačne i.m. injekcije u dozi većoj od 600mg se ne preporučuju, nije ni preporučljivo davati više od 1,2g u pojedinačnoj jednočasovnoj infuziji. Alternativno, lijek se može dati u formi pojedinačne brze infuzije prve doze, koja je praćena kontinuiranom i.v. infuzijom; djeca uzrasta >1 mjeseca: ozbiljne infekcije: 15-25mg/kg/dan podijeljeno u 3 ili 4 jednake doze; teže infekcije: 25-40mg/kg/dan u 3 ili 4 jednake doze. Kod teških infekcija ne preporučuje se davanje manje od 300mg/dan, bez obzira na tjelesnu masu; novorođenčad uzrasta <1 mjeseca (i.m. ili i.v. primjena): 15-20mg/kg/dan u 3 ili 4 jednake doze. Niže doze mogu biti adekvatne za malu prijevremeno rođenu djecu; starije osobe: nije neophodno prilagođavati dozu kod starijih osoba sa normalnom hepatičnom funkcijom i renalnom funkcijom.

CLOPIDIX - HEMOFARM A.D. - Srbija

klpidogrel | B01AC04 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 75mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja nakon infarkta miokarda** (od nekoliko dana do najviše 35 dana nakon nastanka infarkta), **ishemijskog moždanog udara** (od 7 dana do najviše 6 mjeseci) ili **potvrđene periferne arterijske bolesti**: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg; **prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom sa ili bez elevacije ST-segmenta**: liječenje započeti jednokratnom udarnom dozom od 300mg, a zatim nastaviti sa 75mg jednom dnevno (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom); **prevencija aterotrombotskih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijalnom fibrilacijom** koji imaju najmanje jedan faktor rizika za nastanak vaskularnih događaja, nizak rizik za nastanak krvarenja i kod kojih nije pogodna terapija antagonistima vitamina K: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom).

CLOPIGAL[®] - Galenika A.D. - Srbija

klpidogrel | B01AC04 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| ORp | Film tableta, 75mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
03.11.2015.

Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja nakon infarkta miokarda** (od nekoliko dana do najviše 35 dana nakon nastanka infarkta), **ishemijskog moždanog udara** (od 7 dana do najviše 6 mjeseci) ili **potvrđene periferne arterijske bolesti**: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg; **prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom sa ili bez elevacije ST-segmenta**: liječenje započeti jednokratnom udarnom dozom od 300mg, a zatim nastaviti sa 75mg jednom dnevno (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom); **prevencija aterotrombotskih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijalnom fibrilacijom** koji imaju najmanje jedan faktor rizika za nastanak vaskularnih događaja, nizak rizik za nastanak krvarenja i kod kojih nije pogodna terapija antagonistima vitamina K: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom).

CLOZAPIN SANDOZ® - Salutas Pharma GmbH - Njemačka

klozapin | N05AH02 | PSIHOLEPTICI

Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | ▲ Tableta, 25mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| Rp | ▲ Tableta, 100mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **šizofrenija rezistentna na terapiju: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 1. dana 12,5mg jednom ili dva puta, 2. dana 25mg jednom ili dva puta; zatim, ako se lijek dobro podnosi, dnevna doza se može postepeno povećavati za po 25-50mg, kako bi se u roku 2-3 nedjelje postigla dnevna doza od 300mg; ako je potrebno, dnevna doza se može dalje povećavati za po 50-100mg u intervalima od pola nedjelje ili nedjelju dana; uobičajena doza održavanja je 200-450mg/dan (u nekoliko pojedinačnih doza); maksimalna dnevna doza je 900mg; terapija treba da traje najmanje 6 mjeseci; **psihotički poremećaji kod Parkinsonove bolesti, u slučajevima kada je standardna terapija bila neuspješna: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** početna doza ne smije biti veća od 12,5mg/dan (uveče); dnevna doza se može postepeno povećavati za po 12,5mg, uz maksimalno dva povećanja nedjeljno, do najviše 50mg/dan (ne prije kraja 2. nedjelje); uobičajena doza održavanja je 25-37,5mg/dan; maksimalna dnevna doza je 100mg. Ukoliko se planira prekid terapije, postepeno smanjivati dozu za po 12,5mg tokom 1-2 nedjelje. U slučaju pojave neutropenije ili agranulocitoze terapija se mora odmah obustaviti. Uvođenje terapije ograničiti na pacijente koji imaju broj leukocita $\geq 3500/\text{mm}^3$ ($3,5 \times 10^9/\text{l}$) i apsolutni broj neutrofila $\geq 2000/\text{mm}^3$ ($2,0 \times 10^9/\text{l}$), u okviru standardizovanih normalnih granica.

CLOZAPINE - Remedica Ltd - Kipar

klozapin | N05AH02 | PSIHOLEPTICI

Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | ▲ Tableta, 25mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| Rp | ▲ Tableta, 100mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **šizofrenija rezistentna na terapiju: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 1. dana 12,5mg jednom ili dva puta, 2. dana 25mg jednom ili dva puta; zatim, ako se lijek dobro podnosi, dnevna doza se može postepeno povećavati za po 25-50mg, kako bi se u roku 2-3 nedjelje postigla dnevna doza od 300mg; ako je potrebno, dnevna doza se može dalje povećavati za po 50-100mg u intervalima od pola nedjelje ili nedjelju dana; uobičajena doza održavanja je 200-450mg/dan (u nekoliko pojedinačnih doza); maksimalna dnevna doza je 900mg; terapija treba da traje najmanje 6 mjeseci; **psihotički poremećaji kod Parkinsonove bolesti, u slučajevima kada je standardna terapija bila neuspješna: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** početna doza ne smije biti veća od 12,5mg/dan (uveče); dnevna doza se može postepeno povećavati za po 12,5mg, uz maksimalno dva povećanja nedjeljno, do najviše 50mg/dan (ne prije kraja 2. nedjelje); uobičajena doza održavanja je 25-37,5mg/dan; maksimalna dnevna doza je 100mg. Ukoliko se planira prekid terapije, postepeno smanjivati dozu za po 12,5mg tokom 1-2 nedjelje. U slučaju pojave neutropenije ili agranulocitoze terapija se mora odmah obustaviti. Uvođenje terapije ograničiti na pacijente koji imaju broj leukocita $\geq 3500/\text{mm}^3$ ($3,5 \times 10^9/\text{l}$) i apsolutni broj neutrofila $\geq 2000/\text{mm}^3$ ($2,0 \times 10^9/\text{l}$), u okviru standardizovanih normalnih granica.

CO-DIOVAN® - Novartis Farma SpA - Italija | Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

valsartan, hidrohloriazid | C09DA03 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 80mg + 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 160mg + 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 160mg + 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kod bolesnika čiji se krvni pritisak ne može adekvatno kontrolisati monoterapijom valsartanom ili hidrohloriazidom): 1 tableta jednom dnevno; uzimati sa ili bez hrane, maksimalna doza je 320mg/25mg.

COLDREX® - GlaxoSmithKline Dungarvan LTD - Irska | S.C. Europharm S.A. - Rumunija
fenilefrin, paracetamol, kofein, terpin, askorbinska kiselina | R01BA53 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| BRp | Tableta, 5mg + 500mg + 25mg + 20mg + 30mg, ukupno 12 tableta u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

| BRp | Tableta, 5mg + 500mg + 25mg + 20mg + 30mg, ukupno 24 tablete u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

Doziranje: ublažavanje simptoma prehlade i gripa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1-2 tablete, najviše 4 puta dnevno. Ne smije se uzeti više od 8 tableta tokom 24h. Minimalni terapijski interval iznosi 4h. Lijek ne primjenjivati duže od 7 dana u kontinuitetu bez medicinskog nadzora.

COLDREX® HOTREM LEMON - SmithKline Beecham, S.A. - Španija
fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina | R01BA53 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 10mg + 750mg + 60mg, ukupno 5 kesica sa praškom za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 10mg + 750mg + 60mg, ukupno 10 kesica sa praškom za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

Doziranje: kratkotrajno olakšavanje simptoma prehlade i gripa, uključujući groznicu, drhtavicu, glavobolju, bolove u ekstremitetima, kongestiju nosa, bol u grlu, sinuzitis udružen sa bolom, kao i akutni nazalni katar: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: jedna kesica rastvorena u šolji tople vode, svakih 4-6 sati, maksimalno 5 puta dnevno. Lijek ne primjenjivati duže od sedam dana u kontinuitetu bez medicinskog nadzora.

COLDREX® HOTREM MED I LIMUN - SmithKline Beecham, S.A. - Španija
fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina | R01BA53 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 10mg + 750mg + 60mg, ukupno 10 kesica sa praškom za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

Doziranje: kratkotrajno olakšavanje simptoma prehlade i gripa, uključujući groznicu, drhtavicu, glavobolju, bolove u ekstremitetima, kongestiju nosa, bol u grlu, sinuzitis udružen sa bolom, kao i akutni nazalni katar: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: jedna kesica rastvorena u šolji tople vode, uzima se svakih 4-6 sati, maksimalno 5 puta dnevno. Lijek ne primjenjivati duže od sedam dana u kontinuitetu bez medicinskog nadzora.

COLDREX® MAXGRIP ŠUMSKO VOĆE SA MENTOLOM - SmithKline Beecham, S.A. - Španija
fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina | R01BA53 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| BRp | Prašak za oralni rastvor, 10mg + 1000mg + 70mg, ukupno 5 kesica sa praškom za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
02.10.2015.

Doziranje: kratkotrajno olakšavanje simptoma prehlade i gripa, uključujući groznicu, drhtavicu, glavobolju, kongestiju nosa, bol zbog zapaljenja grla, sinuzitis i bolove udružene sa ovim poremećajima: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: jedna kesica rastvorena u šolji tople vode, uzima se svakih 4-6 sati, maksimalno 4 kesice dnevno. Lijek ne primjenjivati duže od sedam dana u kontinuitetu bez medicinskog nadzora.

COLOSPA® RETARD - Mylan Laboratories SAS - Francuska
mebeverin | A03AA04 | LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

Sintetski antiholinergici, estri sa tercijarnom amino grupom

GLOSARIJ D.O.O.

| NRp | Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 200mg, ukupno 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **simptomatska terapija sindroma nadražanih crijeva: odrasli, uključujući starije:** jedna kapsula dva puta dnevno (ujutru i uveče). Kapsule treba popiti sa dovoljnom količinom vode (najmanje 100ml). Kapsule se ne smiju žvakati, jer njihov omotač obezbjeđuje produženo djelovanje lijeka.

COMBIVIR® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

zidovudin, lamivudin | J05AR01 | **ANTIVIRUSNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Antivirusni lijekovi za terapiju HIV infekcija, kombinacije

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 300mg + 150mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.

Doziranje: **kombinovana antiretrovirusna terapija za liječenje infekcije izazvane virusom humane imunodeficijencije (HIV): odrasli i adolescenti tjelesne mase >30kg:** jedna tableta dva puta dnevno; **djeca tjelesne mase 21-30kg:** jedna polovina tablete ujutru i jedna cijela tableta uveče; **djeca tjelesne mase 14-21kg:** jedna polovina tablete dva puta dnevno.

CONCOR® - Merck KGaA - Njemačka | Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija

bisoprolol | C07AB07 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **hipertenzija i angina pectoris: odrasli:** uobičajeno 10mg jednom dnevno; kod pojedinih pacijenata je dovoljno 5mg jednom dnevno; maksimalna dnevna doza je 20mg. Kod pacijenata sa ishemijskom bolešću srca terapija ne smije biti naglo prekinuta; dozu smanjivati postepeno tokom 1-2 nedjelje.

CONCOR® AM - Merck KGaA - Njemačka

bisoprolol, amlodipin | C07FB07 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori i blokatori kalcijumskih kanala

MERCK DSD PODGORICA

| ORp | Tableta, 5mg + 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| ORp | Tableta, 5mg + 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| ORp | Tableta, 10mg + 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| ORp | Tableta, 10mg + 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **supstitucionna terapija hipertenzije kod pacijenata koji su na odgovarajući način liječeni istovremenim davanjem određenih pojedinačnih lijekova, u istim dozama kao i u kombinaciji lijeka Concor® AM, ali kao odvojene tablete: odrasli:** jedna tableta ujutru, nezavisno od obroka.

CONCOR® COR - Merck KGaA - Njemačka | Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija

bisoprolol | C07AB07 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Film tableta, 2,5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **stabilna, hronična srčana insuficijencija: odrasli:** početna doza 1,25mg jednom dnevno tokom 7 dana, ukoliko je potrebno doza se poveća za 1,25mg u intervima od po 7 dana do maksimalne doze od 10mg dnevno.

CONTRACTUBEX® - Merz Pharma GmbH & Co.KGaa - Njemačkatečni ekstrakt crnog luka, heparin natrijum, alantoin | D03AX.. | **PREPARATI ZA LIJEČENJE RANA I ULCERACIJA**

Ostali preparati za terapiju ožiljaka

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Gel, 0.1g/g + 50i.j./g + 0.01g/g, ukupno 1 tuba sa 20g gela u kartonskoj kutiji

28.03.2017.

Doziranje: **hipertrofični, keloidni, kozmetički neprihvatljivi ožiljci; ožiljci koji ograničavaju kretanje, nastali nakon operacija, amputacija, opekotina i udesa; kontrakture (Dupuytren-ova i traumatske kontrakture tetiva); ožiljne strukture (atrofični ožiljci):** odrasli: nanijeti na kožu ili ožiljno tkivo više puta u toku dana i blago umasirati do potpune resorpcije gela. U slučaju starih, tvrdih ožiljaka, ostaviti gel da djeluje preko noći pod zavojem. U zavisnosti od veličine i kontrakture ožiljka ili zategnutosti, neophodno je da tretman traje nekoliko nedjelja ili mjeseci; **djeca uzrasta >1 godine:** nanijeti na ožiljno mjesto jednom ili dva puta u toku dana. Primjena kod djece uzrasta 1-2 godine je dozvoljena uz savjet ljekara. Gel je namijenjen njezi navedenih vrsta ožiljaka nakon što rana zaraste.

CONTROLOC® - Takeda GmbH - Njemačka**pantoprazol** | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 20mg, ukupno 14 gastrozistentnih tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji
10.03.2014.

Doziranje: **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest:** odrasli i adolescenti uzrasta ≥12 godina: 20mg na dan, tokom 2-4 nedjelje, 1h prije obroka. Pojava recidiva simptoma se može kontrolisati uzimanjem 20mg dnevno po potrebi. **Dugotrajna terapija i prevencija relapsa refluksnog ezofagitisa:** odrasli i adolescenti uzrasta ≥ 12 godina: 20mg na dan; u slučaju relapsa 40mg na dan. Nakon oporavka od rekurentne epizode, doza se ponovo može smanjiti na 20mg dnevno. **Prevencija gastroduodenalnih ulkusa uzrokovanih primjenom neselektivnih nesteroidnih antiinflamatornih lijekova** (kod rizičnih grupa pacijenata kojima je potrebno kontinuirano liječenje): odrasli: preporučena doza je 20mg na dan.

CONTROLOC® - Takeda GmbH - Njemačka**pantoprazol** | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 40mg, ukupno 14 gastrozistentnih tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji
10.03.2014.

Doziranje: **refluksni ezofagitis:** odrasli i adolescenti uzrasta ≥12 godina: 40mg dnevno tokom 4 nedjelje; po potrebi, produžiti još 4 nedjelje; **ulkus želuca:** odrasli: 40mg dnevno, tokom 4 nedjelje; terapija se može produžiti još 4 nedjelje; **ulkus duodenuma:** odrasli: 40mg dnevno, tokom 2 nedjelje; terapija se može produžiti još 2 nedjelje; **Zollinger-Ellison-ov sindrom i druga stanja patološke hipersekrecije:** odrasli: preporučena početna doza je 80mg dnevno; doza se može individualno titrirati u zavisnosti od sekrecije želudačne kiseline. Moguće je i privremeno povećanje doze iznad 160mg (2 puta po 2 tablete dnevno), ali je ne treba primjenjivati duže nego što to zahtijeva odgovarajuća kontrola želudačne kiseline. Terapiju treba primjenjivati ukoliko to klinički pokazatelji zahtijevaju. **Eradikacija Helicobacter pylori** kod pacijenata sa potvrđenom infekcijom, koji imaju gastrični i duodenalni ulkus: daje se u kombinaciji sa dva odgovarajuća antibiotika (prema protokolu): 40mg pantoprazola dva puta na dan, prvu tabletu uzeti prije doručka, drugu tabletu 1h prije večere. Kombinovana terapija traje obično 7 dana, a može se produžiti za još 7 dana do ukupno dvije nedjelje trajanja terapije.

CONTROLOC CONTROL® - Takeda GmbH - Njemačka**pantoprazol** | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Gastrozistentna tableta, 20mg, ukupno 7 gastrozistentnih tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji
10.03.2014.

Doziranje: **kratkotrajno liječenje refluksnih simptoma (gorušica, regurgitacija kiseline): odrasli:** preporučena doza je 20mg na dan prije obroka; uzimati 2-3 dana uzastopno da bi se postiglo olakšanje simptoma (obično poslije 7 dana). Kada nastupi potpuno olakšanje simptoma, terapiju prekinuti. Ne uzimati duže od 4 nedjelje bez konsultacije sa ljekarom.

CONTROLOC® I.V. - Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Prašak za rastvor za injekciju, 40mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **ulkus duodenuma i želuca, refluksni ezofagitis: odrasli:** 40mg dnevno kao i.v. inj. tokom 2-15 minuta; **Zolinger-Elisonov sindrom i druga patološka hipersekretorna stanja:** terapiju početi dnevnom dozom od 80mg; nakon toga, dozu titrirati po potrebi, na osnovu mjerenja lučenja želudačne kiseline. Ako je doza veća od 80mg dnevno, podijeliti je u dvije pojedinačne dnevne doze.

COPAXONE - Teva Pharmaceuticals Europe B.V. - Holandija

glatiramer acetat | L03AX13 | **IMUNOSTIMULANSI**

Ostali imunostimulansi

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 20mg/ml, ukupno 28 napunjenih injekcionih špriceva sa po 1ml rastvora za injekciju (sa 28 igala) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **terapija relapsnih oblika multiple skleroze: odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina:** 20mg glatiramer acetata (jedan napunjeni injekcioni špric), jednom dnevno u obliku subkutane injekcije. Svaki dan je potrebno injekciju davati u drugo mjesto kako bi se smanjila mogućnost bilo kakve iritacije ili bola na mjestu davanja injekcije. Injekcije se obično daju u stomak, ruke, bokove i bedra.

COPEGUS® - Roche Pharma AG - Njemačka

ribavirin | J05AB04 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 168 film tableta u bočici u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

Doziranje: **hronični hepatitis C**, u kombinaciji sa peginterferonom alfa-2a ili interferonom alfa-2a; **odrasli:** doza se određuje individualno, po protokolu. Preporučena doza ribavirina u kombinaciji sa peginterferonom alfa-2a, rastvorom za injekcije, zavisi od virusnog genotipa i tjelesne mase pacijenta.

CORAXAN® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska |

Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska | Laboratorios Servier, S.L. - Španija

ivabradin | C01EB17 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Ostali preparati u terapiji bolesti srca

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 7.5mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **koronarna arterijska bolest:** (hronična stabilna angina pektoris kod odraslih sa oboljenjem koronarnih arterija i normalnim sinusnim ritmom) **odrasli:** 5mg dva puta dnevno, ujutro i uveče, u toku obroka; doza se može povećati na 7,5mg 2 puta dnevno, nakon 3-4 nedjelje liječenja. Ukoliko se, tokom terapije, nastavi usporavati srčana frekvencija ispod 50 otkucaja u minuti ili se jave simptomi povezani sa bradikardijom, doza se mora titrirati na nižu, uključujući mogućnost primjene doze od 2,5mg dva puta dnevno (polovina tablete od 5mg). Terapija se mora prekinuti ukoliko je srčana frekvencija sporija od 50 otkucaja u minuti ili simptomi bradikardije perzistiraju. Primjenjuje se i u kombinaciji sa beta adrenergičkim blokatorima (kada kontrola simptoma bolesti nije postignuta

optimalnom dozom beta blokatora); **hronična srčana insuficijencija**: 5mg dva puta dnevno, ujutro i uveče, u toku obroka; doza se može povećati na 7,5mg dva puta dnevno ili smanjiti na 2,5mg dva puta dnevno, nakon 2 nedjelje liječenja, zavisno od srčane frekvencije. Ukoliko je srčana frekvencija između 50 i 60 otkucaja u minuti, potrebno je održati dozu od 5mg dva puta na dan. Kod pacijenata od 75 godina ili starijih, mora se razmotriti mogućnost davanja niže početne doze (2,5mg dva puta dnevno, odnosno pola tablete od 5mg dva puta dnevno) prije povišenja doze, ukoliko je potrebno. Ukoliko je klirens kreatinina iznad 15ml/min, nije potrebno podešavanje doze za pacijente koji imaju bubrežnu insuficijenciju.

CORDARONE® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska
amjodaron | C01BD01 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Antiaritmici, grupa III

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta, 200mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
 Doziranje: **terapija ozbiljnih poremećaja srčanog ritma samo u slučaju kada drugi oblici terapije nisu djelotvorni ili ih nije moguće primijeniti, tahiaritmije povezane sa Wolff-Parkinson-White sindromom, atrijalni flater i fibrilacija (u slučaju kada se drugi lijekovi ne mogu upotrijebiti), tahiaritmije paroksizmalne prirode (supraventrikularna, nodalna i ventrikularna tahikardija, ventrikularna fibrilacija, kada se drugi lijekovi ne mogu upotrijebiti): odrasli:** inicijalna terapija: 200mg 3 puta dnevno tokom prve nedjelje; zatim dozu smanjiti na 200mg 2 puta dnevno tokom naredne nedjelje; terapija održavanja: dozu smanjiti na 200mg dnevno ili manje (rijetko mogu biti potrebne veće doze održavanja). Redovno procjenjivati dozu održavanja, naročito kada je ona veća od 200mg dnevno. Posebno je značajno upotrijebiti minimalnu efektivnu dozu. **Prevenција ventrikularnih aritmija kod visoko rizičnih pacijenata nakon infarkta miokarda i kod pacijenata sa kliničkim znacima kongestivne srčane insuficijencije i/ili ejekcionom frakcijom lijeve komore (LVEF) manjom od 40%, koji su na odgovarajućoj terapiji koja uključuje ACE inhibitore: odrasli:** primjenjivati minimalnu efektivnu dozu; terapiju započeti u bolničkim uslovima/pod nadzorom ljekara specijaliste. U svim slučajevima doziranje podešavati na osnovu individualnog odgovora na terapiju i stanja pacijenta.

CORNELIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

lerkanidipin | C08CA13 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 | Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli:** 10mg jednom dnevno, najmanje 15 minuta prije obroka; ukoliko je potrebno, doza se može postepeno povećati do 20mg; do postizanja maksimalnog antihipertenzivnog efekata može proći i do dvije nedjelje. Lijek ne treba uzimati sa sokom od grejpruta.

CORNILAT® - Galenika A.D. - Srbija

izosorbid dinitrat | C01DA08 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Organski nitrati

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.
 Doziranje: **profilaksa i terapija angine pektoris: odrasli:** jedna tableta dva puta dnevno, bez žvakanja i sa dovoljnom količinom tečnosti. Drugu dozu uzeti 6-8 sati nakon prve doze. Za pacijente sa povećanim zahtjevima za nitratima, doza se može povećati na jednu tabletu tri puta dnevno. Posljednju dozu lijeka uzeti oko 18 časova.

CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. - Srbija

diltiazem | C08DB01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati benzotiazepina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 90mg, ukupno 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **angina pektoris i hipertenzija**: odrasli: 90mg dva puta dnevno. Podešavanje doze je individualno, u zavisnosti od terapijskog odgovora. U liječenju angine efikasnim su se pokazale visoke podijeljene doze do maksimalno 480mg dnevno (posebno kod nestabilne angine). Kod nekih hipertenzivnih pacijenata mogu biti potrebne doze od 360mg dnevno.

C **CORTICIN® - Galenika A.D. - Srbija**

hidrokortizon, bacitracin | S01CA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Mast za oči, 10mg/g + 1000i.j./g, ukupno 1 tuba sa 3.5g masti za oči u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **akutni i hronični bakterijski blefaritis, inflamatorna oboljenja palpebralne i bulbarne konjunktive, kornee i prednjeg segmenta očne jabučice; hronični prednji uveitis; traume kornee izazvane hemijskim agensima, zračenjem, termičkim i mehaničkim oštećenjima (penetrantne povrede)**: odrasli i djeca: svaka 3-4h staviti malo masti na unutrašnju stranu donjeg očnog kapka.

CORVITOL® 50 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

metoprolol | C07AB02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| ORp | Tableta, 50mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: 100mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); doza se po potrebi može postepeno povećavati po 100mg dnevno tokom nedjelju dana, do 200mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); **angina pektoris**: odrasli: 50-100mg, 2-3 puta dnevno; **Hiperkinetski srčani sindrom**: odrasli: 50-100mg, 1-2 puta dnevno; **aritmija (naročito supraventrikularna tahiaritmija)**: odrasli: 50mg, 2-3 puta dnevno, doza se po potrebi može povećati do 200mg dnevno (u podijeljenim dozama); **infarkt miokarda**: odrasli: u ranoj terapiji primijeniti 50mg svakih 6h tokom 48h, poželjno u toku 12h od kada je pacijent osjetio bol u grudima; terapija održavanja se nastavlja dozom od 100-200mg (u podijeljenim dozama), u trajanju od najmanje 3 mjeseca; **profilaksa migrene**: odrasli: 100-200mg dnevno (u podijeljenim dozama - ujutro i uveče). Izbjegavati nagli prekid terapije, naročito kod pacijenata sa ishemijskom bolešću srca. Kada je to moguće, prekid liječenja treba da bude postepen u toku 10 dana smanjivanjem doze do 25mg, koja se treba primjenjivati posljednjih 6 dana.

CORVITOL® 100 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

metoprolol | C07AB02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| ORp | Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: 100mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); doza se po potrebi može postepeno povećavati po 100mg dnevno tokom nedjelju dana, do 200mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); **angina pektoris**: odrasli: 50-100mg, 2-3 puta dnevno; **Hiperkinetski srčani sindrom**: odrasli: 50-100mg, 1-2 puta dnevno; **aritmija (naročito supraventrikularna tahiaritmija)**: odrasli: 50mg, 2-3 puta dnevno, doza se po potrebi može povećati do 200mg dnevno (u podijeljenim dozama); **infarkt miokarda**: odrasli: u ranoj terapiji primijeniti 50mg svakih 6h tokom 48h, poželjno u toku 12h od kada je pacijent osjetio bol u grudima; terapija održavanja se nastavlja dozom od 100-200mg (u podijeljenim dozama), u trajanju od najmanje 3 mjeseca; **profilaksa migrene**: odrasli: 100-200mg dnevno (u podijeljenim dozama - ujutro i uveče). Izbjegavati nagli prekid terapije, naročito kod pacijenata sa ishemijskom bolešću srca. Kada je to moguće, prekid liječenja treba da bude postepen u toku 10 dana smanjivanjem doze do 25mg, koja se treba primjenjivati posljednjih 6 dana.

CORYOL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

karvedilol | C07AG02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Alfa- i beta-adrenergički blokatori

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Tableta, 6.25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | Tableta, 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Tableta, 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 Doziranje: **simptomatska kongestivna srčana insuficijencija**: **odrasli**: početna doza 3,125mg dva puta dnevno, tokom prve dvije nedjelje, zatim postepeno povećavati do maksimalno 25mg dva puta dnevno (kod pacijenata tjelesne mase <85kg), odnosno do maksimalno 50mg dva puta dnevno (kod pacijenata tjelesne mase >85kg); **hipertenzija**: **odrasli**: 12,5mg jednom dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg jednom dnevno, maksimalna dnevna doza do 50mg jednom dnevno ili u podijeljenim dozama; **angina pektoris**: **odrasli**: 12,5mg dva puta dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg dva puta dnevno, maksimalno 50mg dva puta dnevno.

COSENTYX® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

sekukinumab | L04AC10 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori interleukina

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 150mg, ukupno 2 napunjena injekciona šprica sa po 1ml rastvora za injekciju (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **prorijaza plak, psorijazni artritis (sa udruženom umjerenom do teškom psorijazom plak ili koji nemaju zadovoljavajući odgovor na anti-TNF)**: **odrasli**: 300mg putem s.c. injekcije sa početnim doziranjem u 0., 1., 2. i 3. nedjelji, praćeno mjesečnom dozom održavanja počev od 4. nedjelje. Svaka doza od 300mg se daje kao dvije s.c. injekcije od 150mg; **psorijazni artritis (ostali pacijenti), ankilozirajući spondilitis**: **odrasli**: 150mg putem s.c. injekcije sa početnim doziranjem u 0., 1., 2. i 3. nedjelji, praćeno mjesečnom dozom održavanja počev od 4. nedjelje. Treba izbjegavati oblast kože zahvaćenu psorijaznim promjenama kao mjesto primjene injekcije.

COSOPT® - Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska

timolol, dorzolamid | S01ED51 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Beta-adrenergički blokatori

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 2% + 0.5%, ukupno 1 bočica sa 5ml rastvora u katronskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **glaukom otvorenog ugla, pseudoeksfolijativni glaukom** (kada lokalna monoterapija beta-adrenergičkim blokatorom nije dovoljno efikasna): **odrasli**: u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno. Ako se ovaj lijek koristi zajedno sa drugim kapima za oči, između primjene dva lijeka mora proći najmanje 10 minuta.

COSOPT® BEZ KONZERVANSA - Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska

timolol, dorzolamid | S01ED51 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Beta-adrenergički blokatori

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 2% + 0.5%, ukupno 4 kesice sa po 15 jednodoznih kontejnera sa 0.2ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **glaukom otvorenog ugla, pseudoeksfolijativni glaukom** (kada lokalna monoterapija beta-adrenergičkim blokatorom nije dovoljno efikasna): **odrasli**: u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno. Ako se ovaj lijek koristi zajedno sa drugim kapima za oči, između primjene dva lijeka mora proći najmanje 10 minuta.

COTELLIC® - Roche S.p.A - Italija

kobimetinib | L01XE38 | **ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 20mg, ukupno 63 film tablete u blisteru (3x21) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **u kombinaciji sa vemurafenibom za liječenje odraslih pacijenata sa neoperabilnim ili metastatskim melanomom sa mutacijom BRAF V600**: **odrasli uzrasta >18 godina**: 60mg (3 tablete od 20mg) jednom dnevno, tokom 21 uzastopnog dana (od 1. do 21. dana ciklusa liječenja), nakon čega slijedi 7-dnevna pauza (od 22. do 28. dana ciklusa). Svaki sljedeći ciklus liječenja treba započeti nakon što prođe sedmodnevna pauza u liječenju.

CRESTOR® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

rosuvastatin | C10AA07 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

Inhibitori HMG CoA reduktaze

GLOSARIJ D.O.O.

| | | |
|----------|---|-------------|
| C | Rp Film tableta, 5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 15.06.2012. |
| | Rp Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 15.06.2012. |
| | Rp Film tableta, 20mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 15.06.2012. |
| | Rp Film tableta, 40mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 15.06.2012. |

Doziranje: hiperholesterolemija - primarna hiperholesterolemija (tip IIa, uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju) ili mješovita dislipidemija (tip IIb), kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dale adekvatan odgovor: odrasli: početna doza je 5mg ili 10mg jednom dnevno; doza se može povećati nakon 4 nedjelje liječenja; maksimalna dnevna doza je 40mg; djeca i adolescenti uzrasta 10-17 godina (dječaci koji su u II ili višem stadijumu po Tanner-u i djevojčice kod kojih je prošlo najmanje godinu dana od prve menstruacije) sa heterozigotnom porodičnom hiperholesterolemijom: početna doza je 5mg dnevno; uobičajeni raspon doze je 5-20mg dnevno; lijek se u pedijatriji primjenjuje samo pod nadzorom ljekara specijaliste; prevencija kardiovaskularnih događaja: 20mg dnevno. Lijek se može uzimati u bilo koje doba dana, nezavisno od obroka.

CYCLO-PROGYNOVA® - Bayer Weimar GmbH&Co.KG - Njemačka

norgestrel, estradiol | G03FB01 | POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

Gestageni i estrogeni, sekvencijalni preparati

FARMEGRA D.O.O.

| | |
|--|-------------|
| Rp Obložena tableta, 0.5mg + 2mg/2mg, ukupno 21 obložena tableta u blisteru (1x21) u kartonskoj kutiji | 25.02.2013. |
|--|-------------|

Doziranje: hormonska supstituciona terapija za liječenje simptoma nedostatka estrogena kod žena u postmenopauzi i perimenopauzi, prevencija osteoporozе kod žena u postmenopauzi sa visokim rizikom za frakture (koje ne reaguju na terapiju drugim lijekovima odobrenim za prevenciju osteoporozе, ili su ti lijekovi kontraindikovani): jedna tableta dnevno 21 dan bez prekida, u isto vrijeme; bijele tablete uzeti između 1. i 11. dana, a svijetlosmeđe tablete između 12. i 21. dana. Svako naredno pakovanje lijeka započinje se nakon sedmodnevnog intervala pauze bez primjene tableta. Za početak i nastavak liječenja simptoma peri i postmenopauze treba koristiti najnižu efikasnu dozu u najkraćem trajanju. Prevencija osteoporozе sprovodi se sa 2mg lijeka. Ako pacijentkinja još uvijek ima menstruaciju, sa liječenjem početi 5. dana ciklusa. Ukoliko menstruacija prestane, ili je rijetka ili sporadična, prva tableta se može uzeti u bilo koje vrijeme. Ako pacijentkinja kasni sa uzimanjem tablete manje od 12h, tabletu uzeti što je prije moguće. Ako se kasni sa uzimanjem tablete više od 12h, propuštenu tabletu ostaviti u pakovanju i uzeti sljedeću tabletu u predviđeno vrijeme. Propuštena doza može izazvati probojno ili tačkasto krvarenje.

D

DACIN® - Lipomed AG - Švajcarska**dakarbazin** | L01AX04 | **ANTINEOPLASTICI**

Ostali alkilirajući antineoplastici

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | △ Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 100mg, ukupno 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju (1x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| SZ | △ Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 200mg, ukupno 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju (1x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **metastatski melanom, sarkom mekog tkiva (osim mezotelioma i Kapoši-jevog sarkoma): odrasli:** 200-250mg/m² tjelesne površine u vidu i.v. injekcije jednom dnevno, tokom 5 dana, svake 3 nedjelje (monoterapija); **uznapredovala Hodgkin-ova bolest: odrasli:** 375mg/m² tjelesne površine i.v. svakih 15 dana u kombinaciji sa doksorubicinom, bleomicinom i vinblastinom (ABVD režim). Trajanje terapije: po protokolu.

DAKTANOL® - Galenika A.D. - Srbija**mikonazol** | A01AB09 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Oralni gel, 2%, ukupno 1 tuba sa 40g gela u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **liječenje i profilaksa gljivičnih infekcija orofarinksa, kao i superinfekcija izazvanih Gram-pozitivnim bakterijama: odrasli:** 5-10ml (1-2 kafene kašike) gela 4 puta dnevno; **djeca uzrasta >6 godina:** 5ml (1 kafena kašika) gela 4 puta dnevno; **djeca uzrasta 2-6 godina:** 5ml gela (1 kafena kašika) gela 2 puta dnevno; **djeca uzrasta 6 mjeseci-2 godine:** 2,5ml (1/2 kafene kašike) gela 2 puta dnevno; svaku dozu podijeliti na manje doze, pa gel nanijeti na oboljela područja čistim prstom. Lijek primijeniti nakon obroka; držati u ustima što je duže moguće, a zatim progutati. Liječenje nastaviti barem 2 dana nakon što se svi simptomi bolesti povuku.

DAKTANOL® - Galenika A.D. - Srbija**mikonazol** | D01AC02 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Derivati imidazola i triazola

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Krem, 2%, ukupno 1 tuba sa 30g krema u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **lokalna terapija gljivičnih infekcija kože i noktiju i superinfekcija izazvanih Gram-pozitivnim bakterijama: odrasli i djeca:** krem nanijeti u tankom sloju jednom ili dva puta dnevno na oboljelo mjesto. Terapiju nastaviti još 10 dana nakon povlačenja svih promjena u cilju prevencije recidiva infekcije.

DANOPTIN® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska**lamotigin** | N03AX09 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | ▲ Tableta, 25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | ▲ Tableta, 50mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | ▲ Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **epilepsija (adjuvantna ili monoterapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući tonično-klonične; napadi povezani sa Lennox-Gastaut sindromom): odrasli i djeca uzrasta > 13 godina:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 100-200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze; **epilepsija (adjuvantna terapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući i tonično-klonične napade, kao i napade povezane sa Lennox-Gastaut sindromom; monoterapija tipičnih apsans napada): djeca uzrasta 2-12 godina:** 0,3mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze prvih 14 dana, 0,6mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14

dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 1-15mg/kg/dan, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, maksimalno 200mg/dan; **bipolarni poremećaj (prevencija depresivnih epizoda kod bolesnika sa bipolarnim poremećajem tipa I kod kojih su dominantne depresivne epizode):** **odrasli:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, 100mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 7 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja od 200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze.

D

DAXAS® - Takeda GmbH - Njemačka**roflumilast** | R03DX07 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih bolesti disajnih puteva

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 500mcg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

04.10.2013.

Doziranje: **kontrola teške hronične opstruktivne bolesti pluća (FEV1 poslije primjene bronhodilatatora manji od 50% predviđene vrijednosti), udružene sa hroničnim bronhitisom sa anamnestičkim podacima o čestim egzacerbacijama, kao dopuna terapije bronhodilatatorom:** **odrasli:** 500mcg jednom dnevno; tabletu progutati sa vodom i uzimati svakog dana u isto vrijeme, nezavisno od obroka.

DEFRINOL® - Galenika A.D. - Srbija**pseudoefedrin, ibuprofen** | R01BA52 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Film tableta, 30mg + 200mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

10.07.2014.

Doziranje: **ublažavanje simptoma prehlade i gripa praćenih kongestijom, uključujući začepljenost nosa:** **odrasli, starije osobe i djeca uzrasta >12 godina:** 1 ili 2 tablete na svakih 4-6h do maksimalnih 6 tableta u toku 24h.

DEFRINOL® - Galenika A.D. - Srbija**pseudoefedrin, ibuprofen** | R01BA52 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Sirup, 30mg/5ml + 100mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa 100ml sirupa uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji

10.07.2014.

Doziranje: **ublažavanje simptoma prehlade i gripa praćenih kongestijom, uključujući bolove u mišićima, glavobolju, bol u grlu, povišenu tjelesnu temperaturu, začepljenost nosa i sinusa:** **djeca uzrasta 6-12 godina:** 5ml (1 kašika za doziranje), 3 puta dnevno; **djeca uzrasta 12-18 godina:** 10ml (2 kašike za doziranje), 3 puta dnevno; razmak između primjene pojedinačnih doza treba da bude najmanje 4h. Primjenjivati najduže 5 dana kontinuirano. Lijek treba uzimati u najmanjoj terapijskoj dozi tokom najkraćeg mogućeg vremena potrebnog za otklanjanje simptoma. Ukoliko simptomi traju duže od 10 dana ili se pogoršavaju, potrebno je obratiti se ljekaru.

DEKSALGIN® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska**deksketoprofen** | M02AA27 | **PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA**

Nesteroidni antiinflamatorni preparati za lokalnu primjenu

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| ORp | Gel, 12.5mg/g, ukupno 1 tuba sa 60g gela u kartonskoj kutiji

28.02.2017.

Doziranje: **bolna i inflamatorna stanja povezana sa zglobovima, tetivama, ligamentima i mišićima prouzrokovana traumatskim i degenerativnim stanjima:** **odrasli:** 2 ili 3 puta dnevno primijeniti na bolno i inflamatorno područje. Maksimalna dnevna doza je 7.5mg, odnosno 14cm gela. Maksimalno trajanje terapije je 7 dana.

DEMETRIN - HEMOFARM A.D. - Srbija**prazepam** | N05BA11 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Δ Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
 Doziranje: **anksiozni poremećaji**: odrasli: doza lijeka se određuje individualno, prema terapijskom odgovoru pacijenta, u rasponu 10-60mg/dan, obično 30mg/dan, u jednoj ili podijeljenim dozama. Uobičajeno trajanje terapije je 4-6 nedjelja, uključujući i vrijeme postepenog smanjenja doze lijeka.

DERMODRIN - Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH - Austrija

difenhidramin | D04AA32 | **SREDSTVA PROTIV SVRABA, UKLUČUJUĆI ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I SLIČNO** **D**
 Antihistaminici za lokalnu primjenu

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| BRp | Krem, 20mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g krema u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: **svrab, lokalni bolovi i reakcije preosjetljivosti na koži u slučaju: alergije, reakcije senzibilizacije izražene u obliku urtikarije, svraba i ekcema, uboda i ujeda insekata, svraba na ivicama rane i ekscorijacija, manjih opekotina, opekotina od sunca, polimorfni fotodermatoza (alergija na sunce)**: odrasli i djeca uzrasta 12-18 godina: 3-4 puta dnevno istisnuti i primijeniti po 5-15cm krema. Maksimalna dnevna doza od 300mg difenhidramina se ne smije prekoračiti, a to odgovara 15g krema (300mg odgovara dužini od 3/4 tube od 20g, a 1/3 tube od 50 g); djeca uzrasta 6-12 godina: 3-4 puta dnevno primijeniti po 8-10 cm krema. Maksimalna dnevna doza od 150mg difenhidramina se ne smije prekoračiti (što je ekvivalentno 41 cm krema); djeca uzrasta 2-6 godina: 2-3 puta dnevno primijeniti oko 3cm krema. Maksimalna dnevna doza od 37mg difenhidramina se ne smije prekoračiti (što je ekvivalentno 10 cm krema).

DETRALEX® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska

diosmin, hesperidin | C05CA53 | **VAZOPROTEKTIVI**
 Bioflavonoidi

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Film tableta, 500mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 | ORp | Film tableta, 500mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (4x15) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: **hronična venska insuficijencija**: odrasli: **jedna tableta dva puta dnevno (ujutro i uveče) tokom jela**. Trajanje liječenja se može produžiti do nekoliko mjeseci, a najduže 12 mjeseci. Liječenje se može po preporuci ljekara ponoviti u slučaju ponovnog javljanja simptoma. **Akutni hemoroidalni sindrom**: odrasli: tokom prva četiri dana 3 tablete dva puta dnevno (ukupno 6 tableta dnevno), a tokom naredna tri dana 2 tablete dva puta dnevno (ukupno 4 tablete dnevno). Doza održavanja je dvije tablete dnevno, ukoliko je to neophodno.

DETRUSITOL® - Pfizer Italia S.r.l. - Italija

tolterodin | G04BD07 | **UROLOŠKI LJEKOVI**
 Urinarni spazmolitici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 1mg, ukupno 28 tableta u blisteru (28x1) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 | Rp | Film tableta, 2mg, ukupno 28 tableta u blisteru (1x28) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 Doziranje: **simptomatska terapija urinarne inkontinencije bez mogućnosti odlaganja mokrenja i/ili povećane učestalosti mokrenja i nagona na mokrenje koji se mogu javiti kod pacijenata sa sindromom hiperaktivne bešike**: odrasli: 2mg dva puta dnevno, u slučaju pojave neželjenih dejstava doza se može smanjiti na 1mg dva puta dnevno. Nakon 2-3 mjeseca potrebno je procijeniti efekat terapije.

DEXAMETHASON KRKA - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

deksametazon | H02AB02 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
 Glukokortikoidi

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 4mg/ml, ukupno 25 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u blisteru u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **bolesti koje zahtijevaju sistemsku primjenu kortikosteroida, kada peroralna primjena nije moguća: endokrine bolesti, reumatske bolesti, kožne bolesti, alergijske bolesti, očne bolesti, bolesti pluća i bronhija,**

bolesti disajnih puteva, hematološke bolesti, bolesti hematopoeznog sistema/terapija tumora, bolesti gastrointestinalnog trakta i jetre, bolesti bubrega, moždani edem, šok: odrasli i djeca: opseg i učestalost primjene zavisi od vrste i težine bolesti, kao i od individualne podnošljivosti i odgovora pacijenta na terapiju. Rastvor za injekciju ili infuziju daje se intravenski, intramuskularno ili kao intravenska infuzija (sa glukozom ili fiziološkim rastvorom).

D **DEXAMETHASON-NEOMYCIN - Galenika A.D. - Srbija**

deksametazon, neomicin | S03CA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO**

Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Kapi za uši/oči, rastvor, 0.1% + 0.35%, ukupno 1 bočica, staklena sa 10ml rastvora (1x10ml) u kartonskoj kutiji
15.07.2015.

Doziranje: oči: inflamatorna stanja oka koja reaguju na terapiju kortikosteroidima (kada postoji bakterijska infekcija ili postoji rizik od bakterijske infekcije oka); inflamatorna stanja palpebralne i bulbarne konjunktive, korneje i prednjeg segmenta oka (gdje je rizik od primjene kortikosteroida prihvatljiv, a terapija se sprovodi u cilju smanjenja edema i inflamacije); terapija hroničnog prednjeg uveitisa i oštećenja korneje (hemijska, radijaciona, opekotine ili penetracija stranih tijela): odrasli: ukapati 1 ili 2 kapi rastvora u konjunktivalnu kesu svakih sat vremena tokom dana i svakih 2 sata tokom noći. Kada se postigne željeni odgovor, treba smanjiti dozu na 1 kap svaka 4 sata. Kasnije, dalje smanjenje doze na 1 kap 3 ili 4 puta dnevno može biti dovoljno za kontrolu simptoma. Trajanje terapije zavisi od tipa lezije i može trajati od nekoliko dana do nekoliko nedjelja u zavisnosti od terapijskog odgovora; uši: zapaljenje spoljašnjeg ušnog kanala ili druga stanja koja reaguju na terapiju kortikosteroidima, kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija: odrasli: 2-3 kapi ukapati u ušni kanal, 3 ili 4 puta na dan.

DEXASON® - Galenika A.D. - Srbija

deksametazon | H02AB02 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 4mg/ml, ukupno 25 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: različita oboljenja kod kojih se kortikosteroidi daju u vidu injekcije za lokalnu i sistemsku primjenu, u svim akutnim stanjima u kojima intravenski primjenjeni kortikoidsteroidi spasavaju život: odrasli i djeca: primjenjene doze kortikosteroida zavise od težine bolesti i odgovora pacijenta na terapiju. Pod određenim okolnostima, npr. u slučaju stresa, može biti potrebno dodatno prilagođavanje doze. Ukoliko se željeni terapijski odgovor ne javi u toku prvih nekoliko dana, obustaviti primjenu kortikosteroida. Lijek se može primjenjivati intravenski, subkutano, intramuskularno, kao lokalna injekcija ili rektalnim putem (ukapavanjem).

DEXASON® - Galenika A.D. - Srbija

deksametazon | H02AB02 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 0.5mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: reumatoidna bolest, sistemske bolesti vezivnog tkiva, alergijske bolesti, primarna ili sekundarna adrenokortikalna insuficijencija ili adrenogenitalni sindromi, kontrola cerebralnog edema (ne koristi se u slučajevima kada je edem posljedica povrede glave), limfocitna leukemija, antiemetik u različitim hemioterapijskim protokolima, palijativno zbrinjavanje pacijenata u terminalnim stadijumima malignih oboljenja: odrasli: uobičajena doza iznosi 0,5-10mg dnevno. Kada dođe do poboljšanja simptoma bolesti, dozu treba smanjiti na najmanju moguću ili lijek potpuno isključiti iz terapije prateći uputstva o prekidu terapije; u toku promjene doze neophodan je pažljiv nadzor kliničke slike pacijenta; djeca: primjenjivati lijek sa posebnim oprezom, jer može dovesti do usporenog rasta djeteta. Dozu lijeka određuje ljekar, posebno za svako dijete. Za vrijeme dugotrajne terapije bilo koja pridružena bolest, trauma ili operacija zahtijevaće kratkotrajno povećanje doze.

DIABOS® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina**glibenklamid** | A10BB01 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Derivati sulfonilureje

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kada dijeta nije dovoljna za adekvatnu kontrolu bolesti): odrasli: doza se određuje u zavisnosti od postizanja željenog nivoa glukoze u krvi; uobičajena ukupna dnevna doza je 2,5-15mg, dok je uobičajena početna doza 5mg dnevno. Doza se može postepeno povećavati u nedjeljnim intervalima sve dok se ne postigne optimalni terapijski odgovor. Doza od 10mg ili manja može se primijeniti kao pojedinačna doza neposredno prije doručka, a ukoliko dnevna doza prelazi 10mg, ostatak doze treba primijeniti neposredno prije večere. Kako je poboljšanje kontrole dijabetesa tokom liječenja povezano s povećanjem osjetljivosti na insulin, potreba za glibenklamidom može se smanjiti. Da bi se izbjegla hipoglikemija, dozu treba pravovremeno smanjiti ili razmotriti mogućnost prestanka primjene lijeka.

DIANE-35® - Bayer Pharma AG - Njemačka**ciproteron, etinilestradiol** | G03HB01 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Antiandrogeni i estrogeni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Obložena tableta, 0.035mg + 2mg, ukupno 21 obložena tableta u blisteru (1x21) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **isključivo za terapiju izraženih akni, koje su otporne na dugotrajnu terapiju antibioticima i/ili umjereno izraženog hirzutizma kod žena**: 1 tableta dnevno tokom 21 dana, počevši od prvog dana menstrualnog ciklusa. Svaki naredni ciklus terapije započinje se nakon sedmodnevnog intervala pauze bez primjene tableta. Iako lijek Diane®-35 takođe djeluje kao tablete za kontracepciju, žene ne treba da ga koriste isključivo radi kontracepcije. Ako korisnica kasni sa uzimanjem tablete manje od 12h, kontraceptivna zaštita nije smanjena; tabletu odmah uzeti čim se sjeti, a nastaviti sa uzimanjem tableta u uobičajeno vrijeme. Ako se kasni sa uzimanjem tablete više od 12h, kontraceptivna zaštita može biti smanjena. Preporučuje se obustavljanje terapije 3-4 ciklusa poslije potpunog poboljšanja stanja zbog koga je lijek uveden.

DIAPREL® MR - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska |**Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska****gliklazid** | A10BB09 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Derivati sulfonilureje

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 60mg, ukupno 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 60mg, ukupno 60 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (4x15) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kada dijeta, fizička aktivnost i smanjenje tjelesne mase nijesu dovoljni za postizanje zadovoljavajuće kontrole nivoa glukoze u krvi): odrasli: 1/2 tablete do 2 tablete (30-120mg) uzeto u jednoj dnevnoj dozi, za vrijeme doručka. Preporučena početna doza je 30mg dnevno (1/2 tablete). Ukoliko je nivo glukoze dobro kontrolisan, ova doza se može prihvatiti kao doza održavanja. Ako nivo glukoze u krvi nije zadovoljavajuće kontrolisan, doza se može postepeno povećati na 60, 90 ili 120mg dnevno. Treba se strogo držati intervala, od najmanje mjesec dana između dva povećanja doze, izuzev kod pacijenata kod kojih se nivo glukoze u krvi ne smanjuje poslije dvije nedjelje liječenja. U tom slučaju, doza se može povećati na kraju druge nedjelje liječenja. Maksimalna dnevna doza je 120mg.

DIAZEPAM - HEMOFARM A.D. - Srbija**diazepam** | N05BA01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | △ Tableta, 2mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji

12.11.2009.

| Rp | △ Tableta, 5mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
 | Rp | △ Tableta, 10mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
 Doziranje: **anksioznost**: **odrasli**: 2mg 3 puta dnevno; maksimalna dnevna doza je 30mg u podijeljenim dozama; ne preporučuje se kontinuirana terapija duže od 8-12 nedjelja, uključujući i proces smanjivanja doze; **nesanica udružena sa anksioznošću**: **odrasli**: 5-15mg prije spavanja; ne preporučuje se kontinuirana terapija duže od 4 nedjelje, uključujući i proces smanjivanja doze; **akutni apstinencijski alkoholni sindrom**: početna doza je 10mg 3-4 puta 1. dana, a od 2. dana po 5mg 3-4 puta dnevno; **mišićni spazam**: **odrasli**: 2-15mg dnevno u podijeljenim dozama; **cerebralna spastičnost u određenim slučajevima**: **odrasli**: 2-60mg dnevno u podijeljenim dozama; **kontrola napetosti i razdražljivosti u terapiji cerebralne spastičnosti u određenim slučajevima**: **djeca**: 2-40mg dnevno u podijeljenim dozama; **epilepsija**: **odrasli**: 2-60mg dnevno u podijeljenim dozama; **premedikacija kod manjih hirurških intervencija i endoskopskih ispitivanja**: **odrasli**: 5-20mg, **djeca**: 2-10mg; **noćni strah i somnambulizam**: **djeca**: 1-5mg uveče; trajanje terapije treba da je što kraće. Kod starih i iscrpljenih pacijenata doze ne treba da prelaze polovinu preporučenih doza.

DIAZEPAM ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

diazepam | N05BA01 | PSIHOLEPTICI

Derivati benzodiazepina

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | ▲ Rastvor za injekciju, 10mg, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju (10x2ml) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **odrasli**: **teška akutna anksioznost ili agitacija**, **akutni spazam skeletne muskulature**: 10mg i.m. ili kao spora i.v. injekcija, ponoviti nakon 4h ukoliko je potrebno; **delirijum tremens**: 10-20mg i.v. ili i.m., više doze mogu biti potrebne u zavisnosti od težine simptoma; **tetanus**: 0,1-0,3mg/kg, i.v. u intervalima 1-4h ili kontinuiranom infuzijom 3-10mg/kg tokom 24h, više doze mogu biti potrebne u slučaju jako teških simptoma; **status epilepticus i konvulzije nastale usljed trovanja**: 10-20mg i.m. ili i.v., po potrebi doza se može ponoviti poslije 30-60 minuta, ako je neophodno, može se nastaviti sporom i.v. infuzijom (maksimalna doza je 3mg/kg u toku 24h); **premedikacija**: 0,2mg/kg i.v., uobičajena doza je 10-20mg, ali više doze mogu biti potrebne; **djeca**: **status epilepticus, konvulzije nastale usljed trovanja i febrilne konvulzije**: 0,2-0,3mg/kg (ili 1mg po godini života) i.v. ili i.m.; **tetanus**: 0,1-0,3mg/kg, i.v. u intervalima 1-4h ili kontinuiranom infuzijom 3-10mg/kg tokom 24h, više doze mogu biti potrebne u slučaju jako teških simptoma; **premedikacija**: 0,2mg/kg u vidu spore i.v. injekcije (0,5ml/min). Kod starih i iscrpljenih pacijenata doze ne treba da prelaze polovinu preporučenih doza. Lijek se daje u vidu spore i.v. injekcije (1ml/min), i.m. injekcije ili i.v. infuzije (minimalna brzina 4ml/h). Nakon primjene lijeka savjetuje se da pacijent ostane u ležećem položaju najmanje 1h.

DICETEL® - Mylan Laboratories SAS - Francuska

pinaverijum bromid | A03AX04 | LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

Ostali lijekovi za funkcionalne gastrointestinalne poremećaje

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **simptomatsko liječenje bola i poremećaja prolaska sadržaja kroz crijevo i digestivnih smetnji povezanih sa funkcionalnim poremećajima crijeva, simptomatsko liječenje bola povezano s funkcionalnim poremećajima žučnog sistema, priprema za analize sa suspenzijom barijum sulfata**: **odrasli**: preporučena doza je 2 tablete dnevno u podijeljenim dozama, jedna ujutro i jedna uveče. Ako je potrebno, doza se može povećati na 3 tablete na dan. Tokom pripreme za analize sa suspenzijom barijum sulfata doza je 1 tableta dva puta dnevno, tri dana prije pretrage.

DICLORAPID® - PharmaSwiss d.o.o.preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

diklofenak | M01AB05 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati sircetne kiseline i srodne supstance

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 75mg, ukupno 20 kapsula u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: bol i inflamacije različite etiologije: artritična oboljenja (reumatoidni artritis, osteoartritis, ankilozirajući spondilitis, akutni giht), akutna koštano-mišićna oboljenja (periartritis, tendinitis, tendosinovitis, burzitis), druga bolna stanja kao posljedica traume, frakture, lumbalni bol, istegnuća, izvrnuća, dislokacije, ortopedske, dentalne i druge intervencije: odrasli: 50-150mg dnevno; kapsulu progutati cijelu, sa dosta tečnosti, na prazan stomak, odnosno 1-2 sata prije jela.

DIDERMAL® - Galenika A.D. - Srbija

betametazon, gentamicin | D07CC01 | **KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Krem, 0.5mg/g + 1mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

| Rp | Mast, 0.5mg/g + 1mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **inficirane alergijske i nealergijske bolesti kože** (akutni, subakutni i hronični oblici kontaktnog alergijskog dermatitisa i profesionalnog dermatitisa, seboroični dermatitis, atopijski dermatitis, intertrigo, numularni dermatitis, dishidrotični dermatitis, piodermizirani akutni nealergijski dermatitis, akutni fotodermatitis, rendgenski dermatitis, inficirani dermatitis od uboda insekata), **inficirane dermatoze** (npr. psoriasis vulgaris, ekfolijativni dermatitis, lichen ruber planus): odrasli i djeca uzrasta >1 godine: 2 puta na dan, lagano nanijeti na oboljelu površinu kože u tankom sloju. Kod nekih bolesnika ili kod duže primjene lijeka preporučuje se rjeđa primjena lijeka (svaki drugi dan), dok na djelovima kože sa debelim rožnatim slojem, kao i na mjestima sa kojih se preparat tokom normalnih aktivnosti lako uklanja (dlanovi i tabani), potrebna je češća aplikacija. Liječenje se sprovodi do nestanka simptoma, što zavisi od indikacije i trajanja bolesti (akutna stanja 2-5 dana, hronične bolesti 2-3 nedjelje). Kod hroničnih bolesti liječenje nastaviti još 3-7 dana nakon nestanka svih simptoma. Trajanje liječenja po pravilu treba ograničiti na 3 nedjelje. Pri primjeni kod djece potreban je poseban oprez.

DIFLUCAN® - Fareva Amboise - Francuska

flukonazol | J02AC01 | **ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Derivati triazola

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 7 kapsula, tvrdih u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 1 kapsula, tvrda u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: odrasli: terapija: kriptokokni meningitis, kokcidiomikoza, invazivna kandidijaza, mukozna kandidijaza (uključujući orofaringealnu, ezofagealnu, hroničnu mukokutanu kandidijazu i kandiduriju), hronična oralna atrofična kandidijaza, vaginalna kandidijaza, kandidni balanitis, dermatomikoze, onihomikoza; prevencija: relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije, relaps mukozne kandidijaze kod zaraženih HIV-om koji imaju visok rizik od pojave relapsa, rekurentna vaginalna kandidijaza, kandidne infekcije kod pacijenata s dugotrajnom neutropenijom: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; djeca: terapija: mukozna kandidijaza (orofaringealna, ezofagealna), invazivna kandidijaza, kriptokokni meningitis; prevencija: kandidne infekcije kod imunokompromitovanih pacijenata, relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; maksimalna dnevna doza kod djece je 400mg.

DIFLUCAN® - Fareva Amboise - Francuska

flukonazol | J02AC01 | **ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Derivati triazola

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 2mg/ml, ukupno 1 bočica sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: odrasli: terapija: kriptokokni meningitis, kokcidiomikoza, invazivna kandidijaza, mukozna kandidijaza (uključujući orofaringealnu, ezofagealnu, hroničnu mukokutanu kandidijazu i kandiduriju), hronična oralna atrofična kandidijaza; prevencija: relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije, relaps orofaringealne i ezofagealne kandidijaze kod zaraženih HIV-om koji imaju visok rizik od pojave relapsa, kandidne infekcije kod pacijenata sa produženom neutropenijom: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične

infekcije; **djeca:** terapija: mukozna kandidijaza (orofaringealna, ezofagealna), invazivna kandidijaza, kriptokokni meningitis; **prevencija:** kandidna infekcija kod imunokompromitovanih pacijenata, relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije.

DIKLOFEN® - Galenika A.D. - Srbija

diklofenak | M01AB05 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Gastrorezistentna tableta, 50mg, ukupno 20 gastrorezistentnih tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
12.05.2009.

Doziranje: **bol i inflamacije različite etiologije:** artrična oboljenja (reumatoidni artritis, osteoartritis, ankilozirajući spondilitis, akutni giht), akutna koštano-mišićna oboljenja (periartritis, tendinitis, tendosinovit, burzitis), druga bolna stanja kao posljedica traume, frakture, lumbalni bol, istegnuća, izvruća, dislokacije, ortopedske, dentalne i druge intervencije: **odrasli:** početna doza: 100-150mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; doza održavanja: 100mg dnevno u 2 podijeljene doze; maksimalna dnevna doza je 150mg; **djeca uzrasta >14 godina:** 50-100mg, podijeljeno u 2 doze.

DIKLOFEN® - Galenika A.D. - Srbija

diklofenak | M01AB05 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju, 75mg/3ml, ukupno 5 ampula u blisteru (5x3ml) u kartonskoj kutiji
20.10.2009.

Doziranje: **akutni bol, kao što su renalne kolike, egzacerbacije osteo- i reumatskog artritisa, akutni bol u leđima, akutni giht, akutna trauma i frakture i postoperativni bol:** **odrasli:** jedna ampula dnevno (u težim slučajevima dvije) i.m., maksimalno 150mg dnevno; **terapija umjerenog do težeg postoperativnog bola u hospitalnim uslovima:** **odrasli:** 75mg u kontinuiranoj infuziji u periodu od 30 minuta do 2h. Ukoliko je neophodno, terapija se može ponoviti poslije 4-6 sati, ne prelazeći dozu od 150mg za 24h; **prevencija postoperativnog bola u hospitalnim uslovima:** **odrasli:** 15 minuta do 1h nakon operacije treba dati početnu dozu 25-50mg u vidu infuzije, nastavljajući sa kontinuiranom infuzijom od prosječno 5mg/h, sve do postizanja maksimalne dnevne doze od 150mg; i.m. i i.v. terapiju diklofenakom treba ograničiti na 2 dana.

DIKLOFEN® - Galenika A.D. - Srbija

diklofenak | M01AB05 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Supozitorija, 50mg, ukupno 10 supozitorija u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji
15.05.2012.

Doziranje: **bol i inflamacije različite etiologije:** artrična oboljenja (reumatoidni artritis, osteoartritis, ankilozirajući spondilitis, akutni giht), akutna koštano-mišićna oboljenja (periartritis, tendinitis, tendosinovit, burzitis), druga bolna stanja kao posljedica traume, frakture, lumbalni bol, istegnuća, izvruća, dislokacije, ortopedske, dentalne i druge intervencije: **odrasli:** 1 supozitoriju aplikovati rektalno, 1-3 puta dnevno (50-150mg dnevno); maksimalna dnevna doza je 150mg.

DIKLOFEN® - Galenika A.D. - Srbija

diklofenak | M02AA15 | PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA

Nesteroidni antiinflamatorni preparati za lokalnu primjenu

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Gel, 1%, ukupno 1 tuba sa 50g gela u kartonskoj kutiji
15.06.2012.

Doziranje: **olakšanje simptoma bola i inflamacije kod: traumatskih oštećenja tetiva, ligamenata, mišića i zglobova (istezanje, iščašenje, kontuzije), lokalizovanih oblika reumatizma mekih tkiva, osteoartritisa:** **odrasli i djeca uzrasta >14 godina:** 3-4 puta dnevno blago utrljati 2-4g gela na oboljelo mjesto; nije opravdana primjena duže od 6 nedjelja.

DIKLOFENAK - HEMOFARM A.D. - Srbija**diklofenak** | M01AB05 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

15.05.2012.

Doziranje: **bol i inflamacije različite etiologije: artrična oboljenja (reumatoidni artritis, osteoartritis, ankilozirajući spondilitis, akutni giht), akutna koštano-mišićna oboljenja (periartritis, tendinitis, tendosinovitis, burzitis), druga bolna stanja kao posljedica traume, frakture, lumbalni bol, istegnuća, izvruća, dislokacije, ortopedske, dentalne i druge intervencije: odrasli i djeca uzrasta >14 godina:** 50-150mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; maksimalna dnevna doza iznosi 150mg.

D

DIKLOFENAK - HEMOFARM A.D. - Srbija**diklofenak** | M02AA15 | PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA

Nesteroidni antiinflamatorni preparati za lokalnu primjenu

HEMOMONT D.O.O.

| BRp | Gel, 1 %, ukupno 1 tuba sa 40g gela u kartonskoj kutiji

12.05.2009.

Doziranje: **olakšanje simptoma bola i inflamacije kod: traumatskih oštećenja tetiva, ligamenata, mišića i zglobova (istezanje, iščašenja, kontuzije), lokalizovanih oblika reumatizma mekih tkiva, osteoartritis: odrasli i djeca uzrasta >14 godina:** 3-4 puta dnevno blago utrljati 2-4g gela na oboljelo mjesto; nije opravdana primjena duže od 6 nedjelja.

DIKLOFENAK - HEMOFARM A.D. - Srbija**diklofenak** | M01AB05 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju, 75mg/3ml, ukupno 5 ampula (5x3ml) u kartonskoj kutiji

20.10.2009.

Doziranje: **akutni bol, kao što su renalne kolike, egzacerbacije osteo- i reumatskog artritisa, akutni bol u leđima, akutni giht, akutna trauma i frakture i postoperativni bol: odrasli i djeca uzrasta >14 godina:** jedna ampula dnevno (u težim slučajevima dvije) i.m., maksimalno 150mg dnevno. i.m. i i.v. terapiju diklofenakom treba ograničiti na 2 dana.

DILACOR® - Zdravlje A.D. - Srbija**digoksin** | C01AA05 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Glikozidi digitalisa

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 0.25mg/2ml, ukupno 6 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji

22.06.2015.

Doziranje: **hronična srčana insuficijencija, kada je dominantni poremećaj sistolna disfunkcija; srčana insuficijencija praćena atrijalnom fibrilacijom; supraventrikularne aritmije, posebno hronični atrijalni flater i fibrilacija: odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** doza se određuje individualno za svakog pacijenta u zavisnosti od indikacije, uzrasta, tjelesne mase i renalne funkcije.

DILACOR® - Zdravlje A.D. - Srbija**digoksin** | C01AA05 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Glikozidi digitalisa

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Tableta, 0.25mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

22.06.2015.

Doziranje: **hronična srčana insuficijencija u odsutvu supraventrikularne aritmije: odrasli:** udarna doza nije potrebna, uobičajena dnevna doza je 0,125-0,25mg; **atrijalna fibrilacija ili flater: odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** brza oralna udarna doza: uobičajena dnevna doza je 0,75-1,5mg odjednom ili u podijeljenim dozama u razmacima od 6h; spora oralna udarna doza: uobičajena dnevna doza je 0,25-0,75mg tokom jedne sedmice; doza

održavanja: uobičajena dnevna doza je 0,125-0,25mg; novorođenčad, odojčad i djeca uzrasta <10 godina: doza se određuje u zavisnosti od pedijatrijske grupe i tjelesne mase.

DILATREND® - Roche S.p.A – Italija | F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

karvedilol | C07AG02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Alfa- i beta-adrenergički blokatori

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | Tableta, 6.25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2 x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 | Rp | Tableta, 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2 x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 | Rp | Tableta, 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2 x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **simptomatska kongestivna srčana insuficijencija**: odrasli: početna doza 3,125mg dva puta dnevno, tokom prve dvije nedjelje, zatim postepeno povećavati do maksimalno 25mg dva puta dnevno (kod pacijenata tjelesne mase <85kg), odnosno do maksimalno 50mg dva puta dnevno (kod pacijenata tjelesne mase >85kg); **hipertenzija**: odrasli: 12,5mg jednom dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg jednom dnevno, maksimalna dnevna doza do 50mg jednom dnevno ili u podijeljenim dozama; **angina pektoris**: odrasli: 12,5mg dva puta dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg dva puta dnevno, maksimalno 50mg dva puta dnevno.

DILCORAN® - HEMOFARM A.D. - Srbija

pentaeritritil tetranitrat | C01DA05 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Organski nitrati

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 80mg, ukupno 20 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **profilaksa i dugotrajna terapija angine pektoris**: odrasli: jedna do dvije tablete dnevno sa dosta tečnosti.

DINAMICO® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

sildenafil | G04BE03 | **UROLOŠKI LIJEKOVI**

Lijekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Tableta za žvakanje, 50mg, ukupno 4 tablete za žvakanje u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.
 | ORp | Tableta za žvakanje, 100mg, ukupno 4 tablete za žvakanje u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **erektilna disfunkcija**: odrasli: 50mg, oko 1h prije seksualne aktivnosti. U zavisnosti od efikasnosti i podnošljivosti, doza se može povećati na 100mg ili smanjiti na 25mg. Najveća preporučena doza je 100mg, maksimalna preporučena učestalost doziranja je jednom dnevno. Kada se lijek uzme uz jelo, može doći do odloženog početka dejstva u odnosu na lijek uzet našte. Kod starijih od 65 godina nije potrebno podešavanje doze.

DIOVAN® - Novartis Farmaceutica S.A. - Španija | Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

valsartan | C09CA03 | **LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.
 | Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.
 | Rp | Film tableta, 160mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: početna doza je 80mg dnevno, nezavisno od obroka, sa dovoljnom količinom vode. Ukoliko je potrebno, doza se može povećati na 160mg, do maks. 320mg. Antihipertenzivni efekat se postiže u toku 2 nedjelje od početka primjene lijeka, maksimalni efekat se postiže tokom 4 nedjelje; djeca uzrasta 6-18 godine: početna doza je 40mg jednom dnevno za djecu tjelesne mase <35kg i 80mg jednom dnevno za djecu tjelesne mase >35kg; **nedavni infarkt miokarda**: odrasli: terapiju započeti već 12 sati nakon infarkta miokarda inicijalnom dozom od 20mg dva puta dnevno, zatim titrirati do 40mg, 80mg i 160mg dva puta dnevno. Maksimalna doza je 160mg dva puta dnevno. Preporuka je da se dvije nedjelje nakon infarkta miokarda dostigne doza od 80mg dva puta dnevno, dok bi maksimalna preporučena doza od 160mg, dva puta dnevno, trebalo da

bude postignuta u roku od tri mjeseca u zavisnosti od individualne podnošljivosti lijeka. Može se koristiti kod bolesnika u postinfarktnom stanju koji su na tromboliticima, acetilsalicilnoj kiselini, beta adrenergičkim blokatorima, statinima i diureticima, dok se kombinacija sa ACE inhibitorima ne preporučuje; **srčana insuficijencija: odrasli**: početna doza je 40mg dva puta dnevno; dozu povećavati do 80mg i 160mg dva puta dnevno u intervalu od dvije nedjelje do postizanja maksimalne doze od 320mg, u podijeljenim dozama. Kod pacijenata sa blagim do umjerenim oštećenjem jetre bezolestaze, doza ne smije biti veća od 80mg.

DIPHERELINE® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija | Ipsen Pharma Biotech - Francuska

triptorelin | L02AE04 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Analozi hormona koji oslobađaju gonadotropin

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZR | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 11.25mg/2ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 0,382g praška i 1 ampula sa 2ml rastvarača u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **karcinom prostate**: 11,25mg i.m., svaka 3 mjeseca; **genitalna i ekstragenitalna endometrioz (stadijum I-IV)**: 11,25mg i.m. svaka 3 mjeseca; liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa; trajanje terapije 3-6 mjeseci.

DIPHERELINE® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija | Ipsen Pharma Biotech - Francuska

triptorelin | L02AE04 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Analozi hormona koji oslobađaju gonadotropin

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 0.1mg/1ml, ukupno 7 bočica sa 10.1mg praška i 7 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **karcinom prostate sa metastazama** (terapija napada, prije upotrebe oblika sa produženim oslobađanjem): 1 injekcija dnevno, s.c., od 1. do 7. dana, prije prelaska na oblik sa produženim oslobađanjem; **neplodnost kod žena** (u kombinaciji sa gonadotropinima): 1 injekcija dnevno, s.c., od 2. dana ciklusa (u isto vrijeme kada počinje stimulacija ovarijuma) do jednog dana prije datuma određenog za indukciju, tj. u prosjeku 10-12 dana u svakom pokušaju.

DIPHERELINE® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija | Ipsen Pharma Biotech - Francuska

triptorelin | L02AE04 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Analozi hormona koji oslobađaju gonadotropin

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZR | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 3.75mg/2ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 0,2812g praška i 1 ampula sa 2ml rastvarača u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **karcinom prostate**: a) 0,1mg dnevno s.c., tokom 7 dana, zatim 8. dana doza od 3,75mg i.m., koja se zatim daje na svake 4 nedjelje; b) doza od 3,75mg i.m., koja se zatim daje na svake 4 nedjelje; **prijevreteni pubertet: djeca tjelesne mase <20kg**: 1/2 doze (1/2 zapremine rekonstituisane suspenzije) i.m. svake 4 nedjelje, **djeca tjelesne mase 20-30kg**: 2/3 doze (2/3 zapremine rekonstituisane suspenzije) i.m. svake 4 nedjelje; **djeca tjelesne mase >30kg**: 3,75mg i.m. svake 4 nedjelje; **genitalna i ekstragenitalna endometrioz (stadijum I-IV)**: i.m. injekcija svake 4 nedjelje; liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa; trajanje terapije 4-6 mjeseci; **neplodnost kod žena** (u kombinaciji sa gonadotropinima): 3,75mg i.m. injekcija dnevno, 2. dana ciklusa; **liječenje fibromioma uterusa prije operacije**: 3,75mg i.m. svake 4 nedjelje; liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa; trajanje terapije ne smije da bude duže od 3 mjeseca.

DIPRIVAN® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

propofol | N01AX10 | **ANESTETICI**

Ostali opšti anestetici

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | ▲ Emulzija za injekciju/infuziju, 10mg/ml, ukupno 5 ampula (5x20ml) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
Doziranje: **uvođenje u opštu anesteziju, održavanje opšte anestezije, sedacija radi izvođenja dijagnostičkih i hirurških postupaka (samostalno ili u kombinaciji sa lokalnom ili regionalnom anestezijom): odrasli i djeca uzrasta >1 mjesec: sedacija ventiliranih pacijenata u jedinicama intenzivne njege: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: doza i brzina primjene infuzije u navedenim indikacijama zavise od uzrasta, opšteg stanja pacijenta, dubine anestezije/ sedacije koja se želi postići i kliničkog odgovora pacijenta.**

D

DOBUTAMINE PANPHARMA - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

dobutamin | C01CA07 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Adrenergička i dopaminergička sredstva

FARMONT M.P.

| Z | Koncentrat za rastvor za infuziju, 250mg/20ml, ukupno 10 bočica staklenih sa po 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **srčana insuficijencija (inotropna podrška): odrasli: 2,5-10mcg/kg/min inf.; ponekad i niska doza od 0,5mcg/kg/minut može da dovede do odgovora; rijetko može biti potrebna doza do 40mcg/kg/minut; djeca: 5mcg/kg/min, u zavisnosti od kliničkog odgovora, preporučuje se prilagođavanje doze na 2-20mcg/kg/min. Ponekad i niska doza od 0,5-1mcg/kg/min može izazvati odgovor; dobutamin stres ehokardiografija: odrasli: preporučena doza se postepeno povećava za po 5mcg/kg/min, od 5-20mcg/kg/min, a svaka doza se daje u vidu infuzije tokom 8 minuta.**

DOCETAKSEL PLIVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

docetaksel | L01CD02 | ANTINEOPLASTICI

Taksani

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 20mg, ukupno 1 bočica sa 0,72ml koncentrata i 1 bočica sa 1,28ml rastvarača u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| SZ | Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 80mg, ukupno 1 bočica sa 2,88ml koncentrata i 1 bočica sa 5,12ml rastvarača u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **karcinom dojke, nemikrocelularni karcinom pluća, karcinom prostate, adenokarcinom želuca, karcinom glave i vrata: odrasli: doziranje se sprovodi po protokolu.**

DOCETAXEL - Hospira UK Limited - Velika Britanija

docetaksel | L01CD02 | ANTINEOPLASTICI

Taksani

ALVOGEN

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/2ml, ukupno 1 bočica sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/8ml, ukupno 1 bočica sa 8ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg/16ml, ukupno 1 bočica sa 16ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

Doziranje: **karcinom dojke, nemikrocelularni karcinom pluća, karcinom prostate, adenokarcinom želuca, karcinom glave i vrata: odrasli: doziranje se sprovodi po protokolu.**

DOCETAXEL EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

docetaksel | L01CD02 | ANTINEOPLASTICI

Taksani

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/2ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/8ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 8ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg/16ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 16ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 02.06.2015.

Doziranje: **karcinom dojke, nemikrocelularni karcinom pluća, karcinom prostate, adenokarcinom želuca, karcinom glave i vrata: odrasli:** doziranje se sprovodi po protokolu.

DOVICIN® - Galenika A.D. - Srbija

doksiciklin | J01AA02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
Tetraciklini

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 5 kapsula tvrdih u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **različite infekcije izazvanih osjetljivim Gram-pozitivnim i Gram-negativnim bakterijama i određenim drugim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, urinarnog trakta, seksualno prenosive bolesti, infekcije oka, infekcije izazvane rikecijama, ostale infekcije): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** uobičajena doza lijeka u terapiji većine akutnih infekcija kod odraslih je 200mg prvog dana (primijenjeno kao jedna doza ili podijeljeno u dvije jednake doze sa intervalom od 12 časova između doza), nakon čega se primjenjuje doza održavanja od 100mg dnevno. U terapiji težih infekcija (naročito hroničnih infekcija urinarnog trakta), doza iznosi 200mg dnevno tokom trajanja cijele terapije. Kapsulu uzeti sa dovoljnom količinom vode (minimum 100ml) u stojećem ili sjedećem položaju. Pacijentu se savjetuje da ostane u uspravnom položaju najmanje 30 minuta nakon primjene lijeka. Da bi se izbjegla iritacija i ulceracija ezofagusa, ne treba uzimati kapsulu neposredno prije spavanja. Preporuka je da se, u slučaju iritacije želuca, doksiciklin uzima sa hranom ili mlijekom. Nema dokaza da istovremeno uzimanje hrane ili mlijeka utiče značajno na resorpciju doksiciklina.

DOXAT® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

doksazosin | C02CA04 | **ANTIHIPERTENZIVI**
Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora

BOSNALIJEK CRNA GORA

| ORp | △ Tableta, 2mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| ORp | △ Tableta, 4mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **hipertenzija, benigna hiperplazija prostate: odrasli:** početna doza je 1mg jednom dnevno, u toku jedne ili dvije nedjelje (kako bi se smanjio potencijal za nastanak posturalne hipotenzije i/ili sinkope). Doza se zatim može povećati na 2mg jednom dnevno, u toku naredne jedne ili dvije nedjelje. Ukoliko je potrebno, dnevna doza se može postepeno povećavati do 4mg, 8mg ili 16mg u sličnim vremenskim intervalima u terapiji hipertenzije, odnosno do 4mg ili 8mg u terapiji benigne hiperplazije prostate. Uobičajena doza je 2-4mg jednom dnevno. Maksimalna dnevna doza je 8mg (hipertenzija), odnosno 16mg (benigna hiperplazija prostate). Lijek se može uzimati ujutru ili uveče.

DOXORUBICIN EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

doksorubicin | L01DB01 | **ANTINEOPLASTICI**
Antraciklini i srodne supstance

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/25ml, ukupno 1 bočica staklena sa 25ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **akutna limfoblastna leukemija, akutna mijelogeno leukemija, hronične leukemije, Hodgkin-ova bolest i non-Hodgkin-ov limfom, multipli mijelom, osteosarkom, Ewing-ov sarkom, sarkom mekog tkiva, neuroblastom, rabdomiosarkom, Wilms-ov tumor, karcinom dojke uključujući i adjuvantnu terapiju kod žena sa dokazanim limfnim čvorovima i pazuhu poslije resekcije primarnog karcinoma dojke, karcinom endometrijuma, karcinom ovarijuma, ne-seminomski karcinom testisa, karcinom prostate, karcinom bešike in situ, karcinom pluća, karcinom želuca, primarni hepatocelularni karcinom, karcinom glave i vrata, karcinom tireoidne žlijezde:** ukupna doza doksorubicina po ciklusu se može razlikovati u zavisnosti od indikacije i specifičnih terapijskih režima (npr. dat samostalno ili u kombinaciji sa drugim citotoksičnim lijekovima).

DRAMINA® - Jadran - Galenski Laboratorij d.d. - Hrvatska**dimenhidrinat** | R06AA02 | ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Aminoalkil etri

FARMONT M.P.

| BRp | △ Tableta, 50mg, ukupno 5 tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| BRp | △ Tableta, 50mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

D

Doziranje: **prevencija mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice vezane za bolest putovanja, simptomatska terapija Menierove bolesti i drugih vestibularnih poremećaja: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 50-100mg svakih 4-6 sati, maksimalno 400mg dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 25-50mg svakih 6-8 sati, maksimalno 150mg dnevno; **djeca uzrasta 2-6 godina:** 12,5-25mg svakih 6-8 sati, maksimalno 75mg dnevno. Kod starijih osoba lijek se primjenjuje u najnižoj preporučenoj dozi za odrasle. Lijek se uzima 30 minuta prije polaska na put; dejstvo traje 4h, ponovo se uzima ako se očekuje duže trajanje tegoba.

DUAC® - Glaxo Operations UK Limited - Velika Britanija | Stiefel Laboratories Ireland Ltd - Irska**klindamicin, benzoil peroksid** | D10AF51 | PREPARATI PROTIV AKNI

Antiinfektivi za liječenje akni

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| ORp | Gel, 10mg/g + 50mg/g, ukupno 1 tuba sa 30g gela u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: **blago do umjereno ispoljene acne vulgaris, posebno inflamatorne lezije: odrasli i adolescenti uzrasta ≥12 godina:** uveče, nanijeti u tankom sloju na cijelo zahvaćeno područje, nakon pažljivog umivanja blagim sredstvom, na potpuno osušenu kožu. Nakon primjene treba oprati ruke.

DULCOLAX® - DELPHARM REIMS - Francuska**bisakodil** | A06AB02 | LAKSATIVI

Kontaktni laksativi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Gastrorezistentna tableta, 5mg, ukupno 20 gastrorezistentnih tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **kratkotrajna terapija konstipacije (hroničnog ili skorašnjeg porijekla, kad god je potrebna primjena stimulativnog laksativa): odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** 1-2 gastrorezistentne tablete (5-10mg) dnevno, uoči odlaska na spavanje, ili 1 supozitorija (10mg) za trenutno dejstvo; **djeca uzrasta 4-10 godina:** 1 gastrorezistentna tableta (5mg) dnevno uoči odlaska na spavanje, ili 1 supozitorija (5mg) (pedijatrijski laksativ), za trenutno dejstvo; **priprema za dijagnostičke procedure i u preoperativnoj terapiji: odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** 2 gastrorezistentne tablete (10mg) ujutro i 2 gastrorezistentne tablete (10mg) uveče i jedna supozitorija (10mg) narednog jutra; **djeca uzrasta 4-10 godina:** 1 gastrorezistentna tableta (5mg) uveče i jedna supozitorija (5mg) (pedijatrijski laksativ), narednog jutra. Supozitorije koje sadrže 10mg bisakodila nijesu pogodne za djecu mlađu od 10 godina s obzirom da će preporučena doza od 5mg bisakodila za djecu uzrasta 4-10 godina biti prekoračena prilikom primjene supozitorije od 10mg bisakodila.

DULCOLAX® - Istituto de Angeli S.R.L. - Italija**bisakodil** | A06AB02 | LAKSATIVI

Kontaktni laksativi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Supozitorija, 10mg, ukupno 6 supozitorija u stripu (1x6) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **kratkotrajna terapija konstipacije (hroničnog ili skorašnjeg porijekla, kad god je potrebna primjena stimulativnog laksativa): odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** 1-2 gastrorezistentne tablete (5-10mg) dnevno, uoči odlaska na spavanje, ili 1 supozitorija (10mg) za trenutno dejstvo; **djeca uzrasta 4-10 godina:** 1 gastrorezistentna tableta (5mg) dnevno uoči odlaska na spavanje, ili 1 supozitorija (5mg) (pedijatrijski laksativ), za trenutno dejstvo; **priprema za dijagnostičke procedure i u preoperativnoj terapiji: odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** 2 gastrorezistentne tablete (10mg) ujutro i 2 gastrorezistentne tablete (10mg) uveče i jedna supozitorija (10mg) narednog jutra; **djeca uzrasta 4-10 godina:** 1 gastrorezistentna tableta (5mg) uveče i jedna supozitorija (5mg) (pedijatrijski laksativ), narednog jutra. Supozitorije koje sadrže 10mg bisakodila nijesu pogodne za djecu mlađu od 10 godina s

obzirom da će preporučena doza od 5mg bisakodila za djecu uzrasta 4-10 godina biti prekoračena prilikom primjene supozitorije od 10mg bisakodila.

DULTAVAX - Sanofi Pasteur - Francuska | Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

vakcina protiv difterije tetanusa i poliomijelitisa

(inaktivisana, adsorbovana) | J07CA01 | **VAKCINE**

Bakterijske i virusne vakcine, kombinovane

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (2i.j. + 20i.j. + 40D.j. + 8D.j. + 32D.j.)/0,5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0,5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: **buster doza nakon prethodne vakcinacije, kod djece starije od 6 godina, adolescenata i odraslih, za istovremenu prevenciju difterije, tetanusa i poliomijelitisa: 0,5ml intramuskularno.** Preporučeno mjesto aplikacije je deltoidni mišić.

DUODART® - Catalent Germany Schorndorf GmbH - Njemačka

dutasterid, tamsulosin | G04CA52 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Antagonisti alfa-adrenoreceptora

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 0,5mg + 0,4mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u bočici, plastičnoj u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **terapija umjerenih do teških simptoma benigne hiperplazije prostate (BHP), smanjenje rizika od nastanka akutne urinarne retencije i operacije kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima BHP: odrasli (uključujući i starije osobe): jedna kapsula (0,5mg/0,4mg), približno 30 minuta nakon istog obroka svakog dana.** Kapsule progutati cijele, ne žvakati ih ili otvarati.

DUOPLAVIN® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

klopidogrel, acetilsalicilna kiselina | B01AC30 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Film tableta, 75mg + 100mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 20.12.2012.

Doziranje: **nastavak terapije akutnog koronarnog sindroma bez elevacije ST segmenta (nestabilna angina ili infarkt miokarda bez Q intervala), kod pacijenata koji već uzimaju klopidogrel i acetilsalicilnu kiselinu: odrasli: 1 tableta dnevno; optimalna dužina trajanja terapije nije formalno utvrđena, s tim što je maksimalno korisno dejstvo uočeno poslije 3 mjeseca primjene; nastavak terapije akutnog infarkta miokarda sa elevacijom ST segmenta, kod pacijenata koji već uzimaju klopidogrel i acetilsalicilnu kiselinu: odrasli: 1 tableta dnevno; terapiju treba započeti što je prije moguće po javljanju simptoma i nastaviti najmanje 4 nedjelje.** Lijek se može uzimati uz obrok ili nezavisno od njega.

DUOTRAV® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija | Alcon Cusi, SA - Španija

timolol, travoprost | S01ED51 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Beta-adrenergički blokatori

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 5mg/ml + 40mcg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 2,5ml rastvora u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **smanjenje intraokularnog pritiska** kod pacijenata koji imaju glaukom otvorenog ugla ili povišeni očni pritisak, a ne reaguju dovoljno dobro na lokalnu terapiju beta-blokatorima ili analozima prostaglandina: odrasli: ukapati po jednu kap lijeka u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka jednom dnevno, ujutro ili uveče. Lijek treba svakog dana ukapati u isto vrijeme.

DUPHALAC® - Abbott Biologicals B.V. - Holandija

laktuloza | A06AD11 | **LAKSATIVI**

Osmotski laksativi

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Oralni rastvor, 667g/l, ukupno 10 kesica sa po 15ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 22.06.2015.
 | BRp | Oralni rastvor, 667g/l, ukupno 1 boca, plastična sa 200ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 22.06.2015.
 | Rp | Oralni rastvor, 667g/l, ukupno 1 boca, plastična sa 500ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 22.06.2015.
 Doziranje: **konstipacija: odrasli i adolescenti:** početna doza iznosi 15-45ml/dan, a doza održavanja je 15-30ml/dan; **djeca uzrasta 7-14 godina:** početna doza iznosi 15ml/dan, a doza održavanja je 10-15ml/dan; **djeca uzrasta 1-6 godina:** početna doza iznosi 5-10ml/dan, a doza održavanja je 5-10ml/dan; **odgođad:** početna i doza održavanja iznosi do 5ml/dan; **hepatična encefalopatija: odrasli:** početna doza je 30-45ml 3-4 puta na dan, a doza održavanja je individualna, tako da svakog dana pacijent treba da ima 2-3 stolice.

D

DUROFILIN® - Zdravlje A.D. - Srbija

teofilin | R03DA04 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Ksantini

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| ORp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 125mg, ukupno 40 kapsula sa produženim oslobađanjem tvrdih u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 26.09.2016.
 | ORp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 250mg, ukupno 40 kapsula sa produženim oslobađanjem tvrdih u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

Doziranje: **simptomatska i profilaktička terapija reverzibilnih bronhospazama povezanih sa astmom i hroničnom opstruktivnom bolešću pluća, kada se prethodna konvencionalna terapija pokaže neuspješnom: djeca uzrasta 6-12 godina (20-35 kg):** 125-250mg dva puta dnevno; **djeca uzrasta >12 godina:** 250-500mg dva puta dnevno; **odrasli:** 250-500mg dva puta dnevno. Kod starijih pacijenata može biti neophodna redukcija doze za odrasle, a takođe se savjetuje pažljivo praćenje ovih pacijenata.

DUROGESIC® - Janssen Pharmaceutica N.V. - Belgija

fentanil | N02AB03 | **ANALGETICI**

Derivati fenilpiperidina

INPHARM CO PODGORICA

| Rp | §▲ Transdermalni flaster, 25mcg/h, ukupno 5 kesica sa po jednim transdermalnim flasterom (5x1) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.
 | Rp | §▲ Transdermalni flaster, 100mcg/h, ukupno 5 kesica sa po jednim transdermalnim flasterom (5x1) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.
 | Rp | §▲ Transdermalni flaster, 50mcg/h, ukupno 5 kesica sa po jednim transdermalnim flasterom (5x1) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **hroničan, uporan bol uzrokovan malignom bolešću; hroničan, uporan bol: odrasli pacijenti koji prethodno nisu koristili opioidne analgetike:** početna doza ne treba da prelazi 25mcg/h; doza se zatim može smanjivati/povećavati za 12mcg/h ili 25mcg/h; **odrasli pacijenti koji su prethodno koristili opioidne analgetike:** početnu dozu treba odrediti na osnovu prethodne 24-časovne doze opioidnog analgetika (koristeći tabelu za konverziju ekvivalentske aktivnosti); doza se zatim može titrirati u koracima (25mcg/h, 37mcg/h, 50mcg/h, 62mcg/h i 75mcg/h, nakon toga se doza obično povećava za po 25mcg/h). Kada doza pređe 300mcg/h, razmotriti primjenu dodatnih ili alternativnih metoda za postizanje analgezije. Obustavljanje primjene lijeka mora biti postepeno. Flaster se primjenjuje na prethodno opranu i osušenu kožu koja nije iritirana i zračena, na ravnu površinu torzoa ili nadlaktice, na kojoj nema malja. Flaster se nosi neprekidno 72h; nakon toga, treba ga ukloniti i postaviti novi na drugo mjesto na koži. Do ponovne primjene flastera na isto mjesto na koži treba da prođe nekoliko dana.

E

ECANSYA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | Accord Healthcare Limited - Velika Britanija | Pharmacare Premium Ltd. - Malta**kapecitabin** | L01BC06 | **ANTINEOPLASTICI**
Analozi pirimidina

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PREDSTAVNIŠTVO PODGORICA

| | | |
|----------|---|-------------|
| OgRp △ | Film tableta, 150mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji | 08.04.2016. |
| OgRp △ | Film tableta, 150mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji | 08.04.2016. |
| OgRp △ | Film tableta, 300mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji | 08.04.2016. |
| OgRp △ | Film tableta, 300mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji | 08.04.2016. |
| OgRp △ | Film tableta, 500mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji | 08.04.2016. |
| OgRp △ | Film tableta, 500mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji | 08.04.2016. |

Doziranje: **adjuvantna terapija pacijenata nakon operacije stadijuma III (Djuksov stadijum C) karcinoma debelog crijeva; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma; prva linija terapije uznapredovalog karcinoma želuca, u kombinaciji sa terapijskim režimima na bazi platine; terapija pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, u kombinaciji sa docetakselom, kada se terapija koja uključuje antracikline ili taksane pokazala neuspješnom ili neadekvatnom: odrasli** doziranje se sprovodi po protokolu.

EDICIN® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija**vankomicin** | J01XA01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
Glikopeptidni antibakterijski lijekovi

GLOSARIJ D.O.O.

| | | |
|---|---|-------------|
| Z | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji | 22.06.2015. |
| Z | Prašak za rastvor za infuziju, 1g, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji | 22.06.2015. |

Doziranje: **teške infekcije izazvane Gram-pozitivnim bakterijama osjetljivim na vankomicin (koje se ne mogu liječiti ili ne odgovaraju na liječenje drugim antimikrobnim lijekovima poput penicilina ili cefalosporina) kao što su: endokarditis, infekcije kostiju (osteitis, osteomijelitis) i zglobova, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta (pneumonija/nozokomijalna pneumonija izazvana bakterijama), infekcije mekih tkiva, perioperativna profilaksa bakterijskog endokarditisa: doza se određuje individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, tjelesne mase, funkcije bubrega, prema protokolu. Lijek se primjenjuje u vidu spore i.v. infuzije (najviše 10mg/min).**

EFFERALGAN® - Bristol-Myers Squibb - Francuska**paracetamol** | N02BE01 | **ANALGETICI**
Anilidi

AMICUS PHARMA PODGORICA

| | | |
|-----|---|-------------|
| BRp | Šumeća tableta, 500mg, ukupno 4 šumeće tablete u stripu (4x4) u kartonskoj kutiji | 04.10.2013. |
|-----|---|-------------|

Doziranje: **simptomatsko ublažavanje bolova slabog do umjereno jakog intenziteta i povišene temperature; kratkotrajna terapija povišene temperature: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: po potrebi, 1-2 šumeće tablete na svakih 4-6h; maksimalna dnevna doza je 4g (8 šumećih tableta); djeca uzrasta 12-18 godina: po potrebi, 1 šumeća tableta na svakih 4-6h, maksimalna dnevna doza je 3g (6 šumećih tableta). Najmanji interval između dvije primjene lijeka je 4h, odnosno 6h u slučaju teškog oštećenja bubrega (klirens kreatinina <30ml/min). Šumeću tabletu potpuno rastvoriti u punoj čaši obične vode i odmah popiti.**

EFFERALGAN® - Bristol-Myers Squibb - Francuska**paracetamol** | N02BE01 | **ANALGETICI**
Anilidi

AMICUS PHARMA PODGORICA

| BRp | Supozitorija, 80mg, ukupno 10 supozitorija u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 | BRp | Supozitorija, 150mg, ukupno 10 supozitorija u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 Doziranje: **simptomatska terapija blagih do umjereno jakih bolova i/ili povišene temperature: djeca tjelesne mase 8-12kg (uzrasta 6-24 mjeseca):** 60mg/kg/dan, podijeljeno u 4 pojedinačne doze tj. oko 15mg/kg (1 supozitorija od 150mg) svakih 6h. Maksimalna dnevna doza je 4 supozitorije. Lijek se dozira u pravilnim razmacima, kako tokom dana tako i tokom noći, najbolje svakih 6h; najmanji interval između dvije primjene lijeka može biti 4h, odnosno 8h u slučaju teškog oštećenja bubrega (klirens kreatinina <10ml/min). Rektalnu terapiju zamijeniti što je moguće prije oralnom. Supozitorije primjenjivati najduže 3 dana. U slučaju dijareje ne preporučuje se primjena supozitorija. Prije primjene lijeka kod djece ispod 3 mjeseca konsultovati ljekara.

E

EFFERALGAN® - Bristol-Myers Squibb - Francuska

paracetamol | N02BE01 | **ANALGETICI**

Anilidi

AMICUS PHARMA PODGORICA

| BRp | Oralni rastvor, 30mg/ml, ukupno 90ml oralnog rastvora u bočici (1x90ml) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 Doziranje: **simptomatsko ublažavanje bolova slabog do umjereno jakog intenziteta i povišene temperature; kratkotrajna terapija povišene temperature: djeca uzrasta 2 mjeseca-12 godina:** 10-15mg/kg, na svakih 4-6h; maksimalna dnevna doza je 60mg/kg. Najmanji interval između dvije primjene lijeka je 4h, odnosno 6h u slučaju teškog oštećenja bubrega (klirens kreatinina <30ml/min). Priloženom mjericom (posudom za odmeravanje doze) odmjeriti količinu rastvora do podioka koji odgovara težini djeteta ili podioka koji je najpribližniji težini djeteta.

EFFERALGAN® SA VITAMINOM C - Bristol-Myers Squibb - Francuska

paracetamol, askorbinska kiselina | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

AMICUS PHARMA PODGORICA

| BRp | Šumeća tableta, 330mg + 200mg, ukupno 10 šumećih tableta u tubi (1x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 | BRp | Šumeća tableta, 330mg + 200mg, ukupno 20 šumećih tableta u tubi (2x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 Doziranje: **simptomatsko ublažavanje bolova slabog do umjereno jakog intenziteta i povišene temperature: djeca tjelesne mase 27-33kg (uzrasta 8-11 godina):** po potrebi, 1 šumeća tableta na 6h; **djeca tjelesne mase 33-50kg (uzrasta 11-15 godina):** po potrebi, 1-2 šumeće tablete na 6h; **odrasli i djeca tjelesne mase >50kg (uzrasta >15 godina):** po potrebi, 1-2 šumeće tablete na 4h, ne više od 9 šumećih tableta dnevno. Maksimalna dnevna doza paracetamola je 4g, odnosno 12 šumećih tableta. Najmanji interval između dvije primjene lijeka je 4h, odnosno 6h u slučaju teškog oštećenja bubrega (klirens kreatinina <30ml/min). Šumeću tabletu potpuno rastvoriti u punoj čaši obične vode i odmah popiti.

EFLORAN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

metronidazol | J01XD01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Derivati imidazola

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Z | Δ Rastvor za infuziju, 500mg/100ml, ukupno 1 bočica sa rastvorom za infuziju (1x100ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.
 Doziranje: **terapija anaerobnih infekcija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 500mg (100ml) na 8h; **djeca uzrasta 8 nedjelja-12 godina:** 20-30mg/kg/dan kao pojedinačna dnevna doza ili podijeljeno na 7,5mg/kg na svakih 8h, dnevna doza se može povećati na 40mg/kg, u zavisnosti od težine infekcije, trajanje terapije je obično 7 dana; **djeca uzrasta <8 nedjelja:** 15mg/kg kao pojedinačna dnevna doza ili podijeljeno na 7,5mg/kg na svakih 12h; **profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 500mg (100ml) neposredno prije, za vrijeme ili nakon operacije, ponavljati davanje lijeka na 8h; **djeca uzrasta <12 godina:** 20-30mg/kg kao pojedinačna doza, 1-2h prije operativnog zahvata; **novorođenčad uzrasta <40 nedjelja:** 10mg/kg tjelesne mase kao pojedinačna doza prije operacije; **eradikacija *Helicobacter pylori*:** **djeca:** kao dio kombinovane terapije, 20mg/kg/dan, maksimalno 500mg 2 puta dnevno, tokom 7-14 dana. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije, brzinom oko 5ml/min.

EFLORAN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

metronidazol | P01AB01 | ANTIPROTOZOICI

Derivati nitroimidazola

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PREDSTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | △ Tableta, 400mg, ukupno 10 tableta u staklenoj bočici (1x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **odrasli: dekubitusi i ulceracije:** 1200mg dnevno podijeljeno u 3 pojedinačne doze; **odrasli i adolescenti: nespecifični vaginitis:** 2000mg u jednoj dozi ili 400mg 2 puta dnevno, 5-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta >10 godina: dentalne infekcije:** 600-800mg dnevno podijeljeno u više pojedinačnih doza, 3-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta >1 godinu: trihomonijaza urogenitalnog trakta, akutni ulcerativni gingivitis, amebijaza, đardijaza:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **odrasli, djeca i novorođenčad: anaerobne infekcije, profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **djeca: eradikacija Helicobacter pylori:** kao dio kombinovane terapije, 20mg/kg/dan, maksimalno 500mg 2 puta dnevno, 7-14 dana.

EFTIL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

valproinska kiselina, natrijum valproat | N03AG01 | ANTIPILEPTICI

Derivati masnih kiselina

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta sa produženim oslobađanjem, 145mg + 333mg, ukupno 30 tableta u kontejneru za tablete (1x30) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **epilepsija (generalizovana, parcijalna ili druge vrste epilepsije):** **odrasli:** početna doza je 600mg dnevno; postepeno povećavati za 200mg na svaka 3 dana do uspostavljanja kontrole napada; doza održavanja je 1000-2000mg dnevno, odnosno 20-30mg/kg dnevno; po potrebi, doza se može postepeno povećavati do 2500mg dnevno; **djeca tjelesne mase >20kg:** početna doza je 400mg dnevno; doza održavanja je 20-30mg/kg dnevno; po potrebi, doza se može postepeno povećavati do 35mg/kg dnevno; **djeca tjelesne mase <20kg:** primijeniti Eftil® sirup. Kombinovana terapija: kod pacijenata koji već primaju druge antikonvulzive, postepeno smanjivati njihovu dozu, uz postepeno uvođenje lijeka Eftil®, do postizanja ciljane doze nakon 2 nedjelje. Kod kombinovane primjene sa antikonvulzivima koji indukuju aktivnost enzima jetre (fenitoin, fenobarbital, karbamazepin), može biti potrebno povećati dozu za 5-10mg/kg dnevno. U slučaju istovremene primjene sa barbituratima, ukoliko se primijeti sedacija (posebno kod djece), smanjiti njihovu dozu. **Manične epizode u sklopu bipolarnih poremećaja (kada je terapija litijumom kontraindikovana ili se ne toleriše):** **odrasli:** početna doza je 750mg dnevno; doza održavanja je 1000-2000mg dnevno. Lijek se primjenjuje kao pojedinačna doza, jednom ili dva puta dnevno; tablete progutati cijele, bez drobljenja i žvakanja.

EFTIL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

valproinska kiselina | N03AG01 | ANTIPILEPTICI

Derivati masnih kiselina

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | ▲ Sirup, 50mg/ml, ukupno 1 staklena boca sa 150ml sirupa u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **epilepsija (generalizovana, parcijalna ili druge vrste epilepsije):** **odrasli:** početna doza je 600mg dnevno, podijeljeno u dvije doze; postepeno povećavati za 200mg na svaka 3 dana do uspostavljanja kontrole napada; doza održavanja je 1000-2000mg dnevno, odnosno 20-30mg/kg dnevno, podijeljeno u dvije doze; po potrebi, doza se može postepeno povećavati do 2500mg dnevno, podijeljeno u dvije doze; **djeca tjelesne mase >20kg:** početna doza je 400mg dnevno; doza održavanja je 20-30mg/kg dnevno, podijeljeno u dvije doze; po potrebi, doza se može postepeno povećavati do 35mg/kg dnevno, podijeljeno u dvije doze; **djeca tjelesne mase <20kg:** 20mg/kg dnevno, podijeljeno u dvije doze; u težim oblicima bolesti doza može da se poveća, ali isključivo kod pacijenata kod kojih se prate koncentracije valproinske kiseline u krvi; kod djece kojoj su potrebne doze veće od 40mg/kg dnevno redovno pratiti biohemijske i hematološke parametre. Kombinovana terapija: kod pacijenata koji već primaju druge antikonvulzive, postepeno smanjivati njihovu dozu, uz postepeno uvođenje lijeka Eftil®, do postizanja ciljane doze nakon 2 nedjelje. Kod kombinovane primjene sa antikonvulzivima koji indukuju aktivnost enzima jetre (fenitoin, fenobarbital, karbamazepin), može biti potrebno povećati dozu lijeka Eftil® za 5-10mg/kg dnevno. U slučaju istovremene primjene sa barbituratima, ukoliko se primijeti sedacija (posebno kod djece), smanjiti njihovu dozu.

EGLONYL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

sulpirid | N05AL01 | PSIHOLEPTICI

Benzamidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | △ Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **kratkotrajni simptomatski tretman anksioznosti kod odraslih nakon neuspjeha uobičajene terapije: odrasli: 50-150mg dnevno, maksimalno 4 nedjelje.****E EGLONYL®FORTE - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**

sulpirid | N05AL01 | PSIHOLEPTICI

Benzamidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta, 200mg, ukupno 12 tableta u staklenoj bočici u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

Doziranje: **akutna i hronična šizofrenija: odrasli: 200-600mg/dan za pacijente sa predominantnim negativnim simptomima (ambivalencija, apatija, demotivacija, anhedonija), odnosno 800-1600mg/dan za pacijente sa predominantnim pozitivnim simptomima (deluzije, halucinacije, ubrzani tok misli); stariji pacijenti: početna dnevna doza je 100-200mg.****ELEVIT PRONATAL® - Rottendorf Pharma GmbH - Njemačka****retinol, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, askorbinska kiselina, holekalciferol, alfa-tokoferolacetat, kalcijum-pantotenat, biotin, folna kiselina, nikotinamid, gvožđe, kalcijum, bakar, magnezijum, mangan, fosfor, cink A11AA03 | VITAMINI**

Multivitamini sa mineralima

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Film tableta, 3600i.j. + 1.55mg + 1.8mg + 19mg + 10mg + 2.6mg + 200mcg + 0.8mg + 4mcg + 100mg + 500i.j. + 15mg + 125mg + 1mg + 60mg + 100mg + 1mg + 125mg + 7.5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **sprječavanje ili poboljšanje stanja kod poremećaja nastalih usljed narušene ravnoteže ili nedostatka vitamina ili minerala u ishrani tokom perioda trudnoće i dojenja: jedna tableta na dan, mjesec dana prije začeća (ili u vrijeme planiranja trudnoće), tokom cijele trudnoće i dojenja. Tabletu progutati cijelu, sa čašom vode (250ml), najbolje tokom jela; u slučaju jutarnje mučnine, tabletu treba uzeti u podne ili uveče.****ELIDEL® - MEDA Pharma GmbH & Co.KG - Njemačka**

pimekrolimus | D11AH02 | OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI

Preparati za dermatitis, isključujući kortikosteroide

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Krem, 1%, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

Doziranje: **blagi do umjereni oblik atopijskog dermatitisa (kada terapija topikalnim kortikosteroidima nije moguća ili se ne savjetuje): odrasli i djeca uzrasta ≥2 godine: nanositi u tankom sloju na zahvaćene djelove kože 2 puta dnevno, nježno i potpuno utrljati. Lijek se može primijeniti na sve djelove kože (uključujući glavu i lice, vrat i intertriginozne regije), osim na mukoznim membranama. Lijek ne bi trebalo nanositi ispod okluzije. Lijek se može primijeniti kao kratkotrajna terapija znakova i simptoma atopijskog ekcema i kao povremena terapija kod dugotrajne prevencije progresije bolesti. Terapiju započeti kod pojave prvih znakova i simptoma atopijskog dermatitisa da bi se spriječilo razbuktavanje bolesti. Lijek koristiti u što kraćem periodu tokom razbuktavanja bolesti; prekinuti sa primjenom kada se znaci i simptomi bolesti povuku. Lijek primjenjivati povremeno i u kraćim vremenskim periodima; kontinuirana primjena se ne savjetuje. Ako ne dođe do poboljšanja poslije 6 nedjelja primjene ili ako dođe do egzacerbacije bolesti, terapiju treba prekinuti.****ELIQUIS® - Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija**

apiksaban | B01AF02 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Direktni inhibitori faktora Xa

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 2,5mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 | Rp | Film tableta, 2,5mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 Doziranje: **odrasli: prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod pacijenata koji su podvrgnuti elektivnoj hirurškoj zamjeni kuka ili koljena:** 2,5mg dva puta dnevno; početnu dozu bi trebalo uzeti 12-24h nakon operacije; preporučeno trajanje terapije je 32-38 dana (*hirurška zamjena kuka*), odnosno 10-14 dana (*hirurška zamjena koljena*); **prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod pacijenata sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom koji imaju jedan ili više faktora rizika:** 5mg dva puta dnevno; terapiju bi trebalo dugoročno nastaviti; **terapija tromboze dubokih vena i plućne embolije:** 10mg dva puta dnevno tokom prvih 7 dana, a zatim 5mg dva puta dnevno; kratkotrajna terapija (najmanje 3 mjeseca) se preporučuje za pacijente koji imaju prolazne faktore rizika; **prevencija ponovnog javljanja (rekurencije) tromboze dubokih vena i plućne embolije:** 2,5mg dva puta dnevno, nakon završetka šestomjesečne terapije u dozi od 5mg dva puta dnevno, odnosno terapije nekim drugim antikoagulansom; trajanje cjelokupne terapije treba posebno prilagoditi svakom pacijentu nakon pažljive procjene koristi od terapije u odnosu na rizik od krvarenja.

ELIQUIS® - Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija

apiksaban | B01AF02 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Direktni inhibitori faktora Xa

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 Doziranje: **odrasli: prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod pacijenata sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom koji imaju jedan ili više faktora rizika:** 5mg dva puta dnevno; terapiju bi trebalo dugoročno nastaviti; **terapija tromboze dubokih vena i plućne embolije:** 10mg dva puta dnevno tokom prvih 7 dana, a zatim 5mg dva puta dnevno; kratkotrajna terapija (najmanje 3 mjeseca) se preporučuje za pacijente koji imaju prolazne faktore rizika; **prevencija ponovnog javljanja (rekurencije) tromboze dubokih vena i plućne embolije:** 2,5mg dva puta dnevno, nakon završetka šestomjesečne terapije u dozi od 5mg dva puta dnevno, odnosno terapije nekim drugim antikoagulansom; trajanje cjelokupne terapije treba posebno prilagoditi svakom pacijentu nakon pažljive procjene koristi od terapije u odnosu na rizik od krvarenja.

ELLAONE® - Cenexi - Francuska | Leon Farma S.A. - Španija | Delpharm Lille SAS - Francuska

ulipristal | G03AD02 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Urgentna kontracepcija

Arenda doo Podgorica

| BRp | Tableta, 30mg, ukupno 1 tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
 Doziranje: **urgentna kontracepcija u roku od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa ili neuspješne kontraceptivne metode:** žene reproduktivnog doba, uključujući adolescentkinje: 1 tableta (30mg) primijenjena oralno, što je prije moguće, ali ne kasnije od 120h (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa ili neuspješne kontraceptivne metode. Ukoliko dođe do povraćanja u roku od 3h nakon uzimanja lijeka, uzeti još jednu tabletu. Može se uzeti bilo kada tokom menstrualnog ciklusa. Prije primjene lijeka neophodno je isključiti mogućnost trudnoće.

ELONVA® - Organon Ireland Limited - Irska | N.V. Organon - Holandija

korifolotropin alfa | G03GA09 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gonadotropini

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju, 100mcg/0,5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 13.01.2014.
 | Rp | Rastvor za injekciju, 150mcg/0,5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **kontrolisana stimulacija jajnika u kombinaciji sa antagonistima GnRH u cilju razvoja višestrukih folikula kod žena u okviru postupaka medicinski potpomognute oplodnje:** 1. dana stimulacije, tokom rane folikularne faze menstrualnog ciklusa, primijeniti jednokratnu dozu od 100mcg (kod žena tjelesne mase ≤60kg), odnosno 150mcg (kod žena tjelesne mase >60kg), u vidu s.c. injekcije, po mogućnosti u zid abdomena; 5. ili 6. dana stimulacije, zavisno od odgovora jajnika, tj. broja i veličine rastućih folikula i/ili količine estradiola u plazmi, započeti liječenje

antagonistom GnRH; 8. dana stimulacije liječenje može biti nastavljeno dnevnim injekcijama rekombinantnog FSH sve dok se ne postigne kriterijum za oslobađanje finalnog zrelog oocita (3 folikula ≥ 17 mm). Dnevna doza rekombinantnog FSH može zavisiti od odgovora jajnika. Kod pacijentkinja kod kojih je odgovor bio normalan, preporučuje se dnevna doza od 150i.j. rekombinantnog FSH. Upotreba rekombinantnog FSH se može izostaviti na dan kada se primjenjuje hCG. Uopšteno, adekvatan razvoj folikula se u prosjeku postiže do 9. dana liječenja (raspon 6-18 dana). Čim se primijete 3 folikula ≥ 17 mm, istog dana ili sljedećeg, primjenjuje se jednokratna injekcija 5000-10000i.j. hCG, kako bi se podstakla posljednja faza sazrijevanja folikula.

E **ELORYQA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**

escitalopram | N06AB10 | **PSIHOANALEPTICI**

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | | | |
|---------------|--|-------------|
| Rp Δ | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 10.07.2014. |
| Rp Δ | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 10.07.2014. |
| Rp Δ | Film tableta, 15mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 10.07.2014. |
| Rp Δ | Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 10.07.2014. |

Doziranje: odrasli: epizoda velike depresije: 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno; **panični poremećaj sa ili bez agorafobije**: 5mg dnevno prve nedjelje, a zatim 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno; **socijalni anksiozni poremećaj (socijalna fobija)**: 10mg dnevno, po potrebi smanjiti na 5mg ili povećati do 20mg dnevno; **generalizovani anksiozni poremećaj**: 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno; **opesivno-kompulzivni poremećaj**: 10mg dnevno, po potrebi do 20mg dnevno. Maksimalna dnevna doza je 20mg. Lijek se primjenjuje kao pojedinačna dnevna doza i može se uzimati nezavisno od obroka. Trajanje liječenja zavisi od indikacije. Pri likom prekida liječenja dozu postepeno smanjivati tokom 1-2 nedjelje kako bi se smanjio rizik od pojave apstinencijalnog sindroma.

ELOXATIN® - Aventis Pharma Dagenham - Velika Britanija | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka | Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

oksaliplatin | L01XA03 | **ANTINEOPLASTICI**

Jedinjenja platine

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | | | |
|----|--|-------------|
| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml, ukupno 1 bočica sa koncentratom za rastvor za infuziju (1x10ml) u kartonskoj kutiji | 30.08.2013. |
| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml, ukupno 1 bočica sa koncentratom za rastvor za infuziju (1x20ml) u kartonskoj kutiji | 30.08.2013. |

Doziranje: **adjuvantni tretman stadijuma III (Dukes C) karcinoma kolona poslije kompletne resekcije primarnog tumora, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom**: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje tokom 12 ciklusa (6 mjeseci); **metastatski kolorektalni karcinom, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom**: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje, sve dok postoji progresija bolesti ili se pojavi neprihvatljiva toksičnost. Lijek se primjenjuje kao i.v. infuzija u 250-500ml 5% rastvora glukoze, u trajanju 2-6 sati, kako bi koncentracija lijeka bila 0,2-0,7mg/ml. Lijek treba uvijek primijeniti prije 5-fluorouracila.

EMANERA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

esomeprazol | A02BC05 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

- | | | |
|-----|---|-------------|
| ORp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg, ukupno 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji | 18.10.2016. |
| ORp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg, ukupno 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 18.10.2016. |
| ORp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 40mg, ukupno 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji | 18.10.2016. |

| ORp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 40mg, ukupno 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina: terapija erozivnog refluksnog ezofagitisa:** 40mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje; nastaviti još 4 nedjelje ako nije došlo do izlječenja ili simptomi perzistiraju; **prevencija ponovnog javljanja ezofagitisa:** 20mg jednom dnevno nakon zaliječenja; **simptomatsko liječenje gastroezofagealne refluksne bolesti (GERB):** 20mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje; nastaviti sa 20mg jednom dnevno ili po potrebi, kada se tegobe jave; **eradikacija Helicobacter pylori:** u kombinaciji sa amoksicilinom i klaritromicinom, po protokolu; **odrasli: liječenje gastričnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL:** 20mg jednom dnevno, tokom 4-8 nedjelja; **prevencija gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL, kod pacijenata sa rizikom:** 20mg jednom dnevno; **produžena terapija nakon i.v. indukovane prevencije ponovnog krvarenja peptičkih ulkusa:** 40mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje; **Zollinger Ellison-ov sindrom:** početna doza je 40mg, dva puta dnevno; doza održavanja je 80-160mg dnevno, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije pojedinačne doze, ako je dnevna doza veća od 80mg; primjenjivati lijek sve dok je indikovano. Tabletu progutati cijelu sa tečnošću, ne žvakati, niti drobiti.

EMEND® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

aprepitant | A04AD12 | ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE

Ostali antiemetici

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Kapsula, tvrda, 80mg, 125mg, ukupno 3 kapsule, tvrde u blisteru (2x80mg i 1x125mg) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

Doziranje: **prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemoterapijom karcinoma zasnovanoj na cisplatinu; prevencija mučnine i povraćanja, koji su povezani sa umjereno emetogenom hemoterapijom karcinoma:** **odrasli:** daje se 3 dana u sklopu terapijskog režima koji obuhvata kortikosteroid i 5-HT3 antagonistu i to jedna kapsula od 125mg 1. dana terapije (1h prije hemoterapije), a zatim po jedna kapsula od 80mg, 2. i 3. dana terapije (ujutru). Fosaprepitant (115mg), liofilizovani prolijevak aprepitanta, može da se daje kao zamjena za aprepitant (125mg), pola sata prije početka hemoterapije, ali samo prvog dana, a za sprječavanje mučnine i povraćanja izazvanih hemoterapijom daje se u obliku 15-minutne infuzije. **Izrazito emetogen režim hemoterapije:** deksametazon se daje oralno u dozi od 12mg 1. dana (30 minuta prije početka hemoterapije), a zatim 8mg od 2. do 4. dana (ujutru); ondansetron se daje i.v. u dozi od 32mg samo 1. dana (30 minuta prije početka hemoterapije). **Umjereno emetogen režim hemoterapije:** deksametazon se daje oralno u dozi od 12mg 1. dana (30 minuta prije početka hemoterapije); ondansetron se daje oralno u dozi od 8mg 1. dana (30-60 minuta prije početka hemoterapije) i 8mg 8h nakon prve doze.

EMOCLOT® - Kedrion S.p.A. - Italija

koagulacioni faktor VIII, humani | B02BD02 | ANTIHEMORAGICI

Faktori koagulacije krvi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 500i.j./10ml, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju i 1 bočica sa 10ml rastvarača u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (kongenitalni deficit faktora VIII); liječenje stečenog deficita faktora VIII:** doziranje i dužina trajanja supstitucione terapije zavisi od stepena deficita faktora VIII, zatim od lokacije i obima krvarenja i od kliničkog stanja pacijenta. Lijek se primjenjuje intravenskim putem, injekcijom ili u sporju infuziji. U slučaju intravenske injekcije, preporučuje se davanje injekcije u trajanju od 3 do 5 minuta, uz provjeru pulsa.

EMOSINT - Biologici Italia Laboratories S.R.L. - Italija

dezmpresin | H01BA02 | HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI

Vazopresin i analozi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 4mcg/0.5ml, ukupno 10 ampula sa po 0.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

| SZ | Rastvor za injekciju, 20mcg/ml, ukupno 10 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
22.06.2015.

Doziranje: **blaga i umjerena hemofilija A, Von Willebrand-ova bolest tip I; preoperativna priprema pacijenata sa hemofilijom i oboljelih od Von Willebrand-ove bolesti: odrasli i djeca:** uobičajena doza je 0,3mcg/kg u fiziološkom rastvoru primijenjenom u obliku spore, kap po kap, fleboklize (15-30 minuta). Puls i arterijski pritisak treba kontrolisati u toku trajanja infuzije. Ista doza može da se koristi za subkutanu primjenu.

ENALAPRIL HCT - Zdravlje A.D. - Srbija

E

enalapril, hidrohloriazid | C09BA02 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| ORp | Tableta, 20mg + 6mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| ORp | Tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **terapija blage do umjerene hipertenzije kod pacijenata kod kojih se zahtijeva dodatno smanjenje krvnog pritiska nakon upotrebe 20mg enalapрила i kod pacijenata koji su stabilizovani pri pojedinačnoj primjeni aktivnih supstanci u istom odnosu: odrasli:** jedna tableta jednom dnevno. Ako je neophodno, doza se može povećati na dvije tablete jednom dnevno.

ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS - Zdravlje A.D. - Srbija

enalapril | C09AA02 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna doza je 5mg jednom dnevno, maksimalno 20mg; doza održavanja 20mg; maksimalno 40mg dnevno; **djeca tjelesne mase >20kg:** početna doza je 2,5mg, maksimalna dnevna doza 20mg (djeca tjelesne mase 20-50kg), odnosno, početna doza je 5mg, maksimalna dnevna doza 40mg (djeca tjelesne mase ≥50kg); **srčana insuficijencija/asimptomatska disfunkcija lijeve komore: odrasli:** početna doza je 2,5mg dnevno; doza održavanja 20mg dnevno; maksimalno 40mg dnevno, podijeljeno u 2 doze.

ENAP® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

enalapril | C09AA02 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10), u katronskoj kutiji. 17.09.2012.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna doza je 5mg jednom dnevno, maksimalno 20mg; doza održavanja 20mg; maksimalno 40mg dnevno; **djeca tjelesne mase >20kg:** početna doza je 2,5mg, maksimalna dnevna doza 20mg (djeca tjelesne mase 20-50kg), odnosno, početna doza je 5mg, maksimalna dnevna doza 40mg (djeca tjelesne mase ≥50kg); **srčana insuficijencija/asimptomatska disfunkcija lijeve komore: odrasli:** početna doza je 2,5mg dnevno; doza održavanja 20mg dnevno; maksimalno 40mg dnevno, podijeljeno u 2 doze.

ENAP®-H - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

enalapril, hidrohloriazid | C09BA02 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Tableta, 10mg + 25mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija kod pacijenata čije je stanje stabilizovano primjenom svake komponente iz fiksne kombinacije pojedinačno, u istom odnosu: odrasli:** najčešće 1 tableta dnevno, po potrebi 2 tablete jednom dnevno.

ENBECIN® - Galenika A.D. - Srbijabacitracin, neomicin | S03AA30 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO**

Antiinfektivni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Mast za oči, 500i.j./g + 3.3mg/g, ukupno 1 tuba sa 5g masti u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **terapija bakterijskih infekcija spoljašnjeg segmenta oka:** blefaritis, dakriocistitis, hordeolum, akutni bakterijski konjunktivitis, keratokonjunktivitis, blefarokonjunktivitis: **odrasli i djeca:** 1-3 puta dnevno nanijeti mast u tankom sloju na posuvraćeni donji kapak i konjunktivu; **prevencija i liječenje bakterijskih infekcija kože** (epidermalne (impetigo) i epidermodermalne (folikulitis) piodermije, eritrazma, sekundarne bakterijske infekcije koje prate različite dermatoze (ekcem, alergijski pruridermatitis, diseboroični i stazni dermatitis), sekundarne bakterijske infekcije manjih ulceracija na koži (egzulcerantni tumori, ulceracije nastale kao posljedica cirkulatorne insuficijencije), sekundarne bakterijske infekcije manjih opekotina, rana i opekotina): **odrasli i djeca:** 1-3 puta dnevno nanijeti mast u tankom sloju, na oboljelo mjesto; **terapija bakterijskih infekcija spoljašnjeg uha:** **odrasli i djeca:** 1-3 puta dnevno nanijeti mast u tankom sloju, na oboljelo mjesto. Ne preporučuje se primjena lijeka kod djece uzrasta <2 godine, zbog mogućnosti veće resorpcije lijeka u sistemsku cirkulaciju.

ENBREL® - Wyeth Pharmaceuticals - Velika Britanijaetanercept | L04AB01 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori faktora nekroze tumora alfa

FARMEGRA D.O.O.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 25mg/ml, ukupno 4 bočice, staklene sa po 25mg praška za rastvor za injekciju i 4 napunjena injekciona šprica sa po 1ml rastvarača (sa 4 igle) u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mg/ml, ukupno 4 napunjena injekciona šprica sa po 1ml rastvora za injekciju (sa 4 igle) u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mg/ml, ukupno 4 napunjena injekciona pena sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

Doziranje: **odrasli: reumatoidni artritis, psorijazni artritis i ankilozirajući spondilitis, plak psorijaza:** 25mg 2 puta nedjeljno ili 50mg jednom nedjeljno u vidu s.c. inj., najduže 24 nedjelje; alternativni režim doziranja od 50mg dva puta nedjeljno može se primjenjivati najduže 12 nedjelja, a zatim, po potrebi, nastaviti dozom od 25mg dva puta nedjeljno ili 50mg jednom nedjeljno. Terapija traje dok se ne postigne remisija, najduže 24 nedjelje. Kod bolesnika kod kojih nije došlo do poboljšanja nakon 12. nedjelje treba obustaviti terapiju. **Juvenilni idiopatski artritis:** 0,4mg/kg (do maksimalnih 25mg po dozi) primijenjena dva puta nedjeljno u vidu subkutane injekcije, sa intervalom od 3 do 4 dana između doza ili 0,8mg/kg (do maksimalnih 50mg po dozi), primijenjena jednom nedjeljno. Prekid terapije treba razmotriti kod pacijenata koji ne pokazuju odgovor na terapiju nakon 4 mjeseca. **Pedijatrijska plak psorijaza: djeca uzrasta ≥6 godina:** 0,8mg/kg (do najviše 50mg po dozi) jednom nedjeljno tokom najviše 24 nedjelje. Terapiju treba prekinuti kod bolesnika kod kojih nije došlo do poboljšanja nakon 12 nedjelja. Ukoliko je terapija ponovo indikovana, daje se doza od 0,8mg/kg (do najviše 50mg po dozi) jednom nedjeljno.

ENGERIX® B - GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgijavakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | J07BC01 | **VAKCINE**

Vakcine protiv žutice (hepatitisa)

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Z | Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml, ukupno 100 bočica, staklenih sa po 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

| Z | Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml, ukupno 100 bočica, staklenih sa po 1ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **aktivna imunizacija protiv infekcija svim poznatim podtipovima hepatitisa B virusa (HBV) kod osoba bez odgovarajućeg imuniteta:** vakcina u dozi od 20mcg/ml indikovana je za primjenu kod osoba uzrasta ≤16 godina; vakcina u dozi od 10mcg/0,5ml indikovana je za primjenu kod novorođenčadi i djece uzrasta ≤15 godina. Posebno, vakcina u dozi od 20mcg/ml može se primijeniti kod djece uzrasta 11-15 godina, u dvodoznoj šemi vakcinacije, u situacijama kada postoji mali rizik od infekcije hepatitisa B virusom u toku same šeme vakcinacije i kada se sa

sigurnošću može obezbijediti vakcinacija pacijenta kompletnom šemom; vakcina se primjenjuje intramuskularno, u deltoidni region kod odraslih i djece, prema šemi imunizacije. Kategorije ljudi unutar populacije koje treba imunizovati određene su na osnovu zvaničnih preporuka.

ENTEROFURYL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

nifuroksazid | A07AX03 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI**

Ostali intestinalni antiinfektivi

BOSNALIJEK CRNA GORA

E | Rp | Oralna suspenzija, 200mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa 90ml suspenzije, uz plastičnu kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **dijareje** uzrokovane alimentarnim infekcijama i intoksikacijama, naročito one uzrokovane bakterijom *E. coli*, hronične dijareje u kolitisu, poremećaji intestinalne fermentacije, akutne i hronične dijareje nespecifične i nerazjašnjene etiologije, ali bez invazivnog fenomena, jatrogene dijareje uzrokovane prethodnim uzimanjem antibiotika, simptomatske dijareje kod tumora kolona, neke forme akutnog napada infektivnog hemoragičnog rektokolitisa, profilaksa putničkih dijareja: **odojčad uzrasta 1-6 mjeseci**: 2-3 puta dnevno po 2,5ml; **djeca uzrasta 7 mjeseci-2 godine**: 4 puta dnevno po 2,5ml; **djeca uzrasta 3-7 godina**: 3 puta dnevno po 5ml; **odrasli**: 3-4 puta dnevno po 5ml (600-800mg dnevno). Terapija ne bi trebalo da traje duže od 7 dana, mada se može nastaviti primjena lijeka, ako postoji potreba za produženjem terapije, što zavisi od kliničkog stanja pacijenta.

ENTEROFURYL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

nifuroksazid | A07AX03 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI**

Ostali intestinalni antiinfektivi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| Rp | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 8 kapsula, tvrdih u blisteru (1x8) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **dijareje** uzrokovane alimentarnim infekcijama i intoksikacijama, naročito one uzrokovane bakterijom *E. coli*, hronične dijareje u kolitisu, poremećaji intestinalne fermentacije, akutne i hronične dijareje nespecifične i nerazjašnjene etiologije, ali bez invazivnog fenomena, jatrogene dijareje uzrokovane prethodnim uzimanjem antibiotika, simptomatske dijareje kod tumora kolona, neke forme akutnog napada infektivnog hemoragičnog rektokolitisa, profilaksa putničkih dijareja: **odrasli i djeca uzrasta >7 godina**: 600-800mg dnevno u 3-4 podijeljene doze. Terapija ne bi trebalo da traje duže od 7 dana, mada se može nastaviti primjena lijeka, ako postoji potreba za produženjem terapije, što zavisi od kliničkog stanja pacijenta.

ENTEROGERMINA® - Sanofi S.p.A. - Italija | Laboratoire Unither - Francuska

polirezistentne spore Bacillus clausii | A07FA.. | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI**

ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI

AntidiJAROICI - mikroorganizmi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Oralna suspenzija, 2 milijarde/5ml, ukupno 10 bočica sa po 5ml oralne suspenzije u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: liječenje i profilaksa poremećaja crijevne mikrobiološke flore i posljedične endogene avitaminoze; terapija za oporavak crijevne mikrobiološke flore, koja je narušena tokom terapije antibioticima ili drugim hemioterapijskim lijekovima; akutni i hronični gastrointestinalni poremećaji kod odojčadi, koji su posljedica intoksikacije ili trovanja ili poremećaja crijevne mikrobiološke flore i avitaminoze: **odrasli**: 2-3 bočice dnevno ili 2-3 kapsule dnevno; **djeca**: 1-2 bočice dnevno ili 1-2 kapsule dnevno; **odojčad**: 1-2 bočice dnevno. Bočice primjenjivati u redovnim vremenskim intervalima (3-4 sata), uzimajući sadržaj bočice kakav jeste ili razrijeđen sa vodom ili drugom tečnošću (npr. mlijeko, čaj, sok od pomorandže).

ENTEROGERMINA® - Sanofi S.p.A. - Italija | Doppel Farmaceutici S.r.l. - Italijapolirezistentne spore *Bacillus clausii* | A07FA.. | ANTIIDIJAROICI, INTESTINALNI

ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI

Antiidiaroići - mikroorganizmi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Kapsula, tvrda, 2 milijarde, ukupno 12 kapsula, tvrdih u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: liječenje i profilaksa poremećaja crijevne mikrobiološke flore i posljedične endogene avitaminoze; terapija za oporavak crijevne mikrobiološke flore, koja je narušena tokom terapije antibioticima ili drugim hemioterapijskim lijekovima; akutni i hronični gastrointestinalni poremećaji kod odojčadi, koji su posljedica intoksikacije ili trovanja ili poremećaja crijevne mikrobiološke flore i avitaminoze: odrasli: 2-3 bočice dnevno ili 2-3 kapsule dnevno; djeca: 1-2 bočice dnevno ili 1-2 kapsule dnevno; odojčad: 1-2 bočice dnevno. Bočice primjenjivati u redovnim vremenskim intervalima (3-4 sata), uzimajući sadržaj bočice kakav jeste ili razrijeđen sa vodom ili drugom tečnošću (npr. mlijeko, čaj, sok od pomorandže).

ENTRESTO® - Novartis Farma SpA - Italija

valsartan, sakubitril | C09DX04 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Antagonisti receptora angiotenzina II, druge kombinacije

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| ORp | Film tableta, 26mg + 24mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| ORp | Film tableta, 51mg + 49mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| ORp | Film tableta, 103mg + 97mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **simptomatska hronična insuficijencija srca sa smanjenom ejakcionom frakcijom**: odrasli: jedna tableta od 51mg + 49mg dva puta na dan. Dozu treba udvostručiti u 2-4. nedjelji do ciljne doze od jedne tablete od 103mg + 97mg dva puta na dan, u zavisnosti od toga kako je pacijent podnosi. Postoji ograničeno iskustvo sa pacijentima koji trenutno ne uzimaju ACE inhibitor ili ARB ili koji uzimaju niske doze tih lijekova, pa se preporučuje početna doza od 26mg + 24mg dva puta na dan i postepena titracija doze kod tih pacijenata.

ENTYVIO® - Takeda Italia S.P.A. - Italija | Takeda Austria GmbH - Austrija

vedolizumab | L04AA33 | IMUNOSUPRESIVI

Selektivni imunosupresivi

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

Doziranje: **ulcerozni kolitis, Crohn-ova bolest** (kod pacijenata sa umjereno do izrazito aktivnom bolešću koji nisu postigli odgovarajući odgovor ili su izgubili odgovor ili na standardnu terapiju ili na antagoniste faktora nekroze tumora alfa (TNF α), kao i kod onih koji takvu terapiju nisu podnosili): odrasli: 300 mg primijenjenih intravenskom infuzijom u nultoj, drugoj i šestoj nedjelji, kao i svakih osam nedjelja nakon toga. Kod pacijenata sa treba pažljivo razmotriti nastavak liječenja ako se do 10. nedjelje liječenja ne utvrdi korist od terapije.

EPILEVO® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

levetiracetam | N03AX14 | ANTIPILEPTICI

Ostali antiepileptici

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| ORp | Δ Film tableta, 500mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.| ORp | Δ Film tableta, 1000mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **monoterapija: parcijalni iznenadni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije kod pacijenata sa novodijagnostikovanom epilepsijom**: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: početna doza je 250mg dva puta dnevno, dozu treba povećati na 500mg dva puta dnevno poslije dvije nedjelje. Doza može biti dalje povećana za 250mg dva puta dnevno svake dvije nedjelje u zavisnosti od kliničkog odgovora, maksimalna doza je 1500mg dva puta dnevno; **dopunska terapija: parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih, djece i odojčadi uzrasta >1 mjeseca, sa epilepsijom; primarno generalizovani tonično-klonični napadi kod odraslih i adolescenata uz-**

rasta >12 godina i **mioklonični napadi** kod odraslih i adolescenata uzrasta >12 godina sa juvenilnom miokloničnom epilepsijom: **odrasli (≥18 godina)**, **adolescenti (12-17 godina)** i **djeca tjelesne mase ≥50kg**: početna doza je 2 puta po 500mg dnevno, doza se može povećavati do 1500mg dva puta dnevno, svake 2-4 nedjelje; **djeca i adolescenti tjelesne mase <50kg**: početna doza je 10mg/kg tjelesne mase dva puta dnevno. U zavisnosti od kliničkog odgovora i podnošljivosti, doza se može povećavati do 30mg/kg dva puta dnevno. Doze ne treba povećavati ili smanjivati za više od 10mg/kg dva puta dnevno.

EPIRAMAT® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

E topiramata | N03AX11 | **ANTIPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Film tableta, 25mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 | Rp | △ Film tableta, 50mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 | Rp | △ Film tableta, 100mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
 | Rp | △ Film tableta, 200mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije, kao i primarno generalizovanih tonično-kloničnih napada**: **odrasli**: 25mg uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 25-50mg/dan, u 2 podijeljene doze, obično 100-200mg/dan, u 2 podijeljene doze, maksimalno do 500mg/dan, u 2 podijeljene doze; **djeca uzrasta >6 godina**: 0,5-1mg/kg/dan uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 0,5-1mg/kg/dan, u 2 podijeljene doze, obično do 100mg/dan; **dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije, primarno generalizovanih tonično-kloničnih napada ili napada udruženih sa Lennox-Gastant-ovim sindromom**: **odrasli**: 25-50mg uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 25-50mg/dan, u 2 podijeljene doze, obično 200-400mg/dan, u 2 podijeljene doze; **djeca uzrasta >2 godine**: 1-3mg/kg/dan uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 1-3mg/kg/dan, u 2 podijeljene doze, obično 5-9mg/kg/dan, maksimalno do 30mg/kg/dan; **profilaksa migrene nakon pažljive evaluacije drugih opcija**: **odrasli**: 25mg uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake nedjelje za po 25mg/dan, obično do 100mg/dan; lijek nije namijenjen za terapiju akutnog napada migrene.

EPISINDAN® - S. C. Sندان-Pharma S.R.L. - Rumunija

epirubicin | L01DB03 | **ANTINEOPLASTICI**

Antraciklini i srodne supstance

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Liofilizat za rastvor za infuziju, 10mg, ukupno 1 bočica sa 10mg liofilizata (1x10mg) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 | SZ | Liofilizat za rastvor za infuziju, 50mg, ukupno 1 bočica sa 50mg liofilizata (1x50mg) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **karcinom prelaznih ćelija mokraćne bešike, rani karcinom dojke, metastatski uznapredovali karcinom dojke, gastroezofagealni karcinom, karcinomi glave i vrata, primarni hepatocelularni karcinom, akutna leukemija, karcinom pluća velikih ili malih ćelija, Hodgkin i non-Hodgkin limfom, multipli mijelom, karcinom ovarijuma, karcinom pankreasa, karcinom prostate koji ne reaguje na hormonsku terapiju, karcinom rektuma, sarkomi mekih tkiva i kostiju**: doziranje se sprovodi po protokolu; lijek se primjenjuje intravenski, intraarterijski ili intravezikalno.

EPIVIR® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

lamivudin | J05AF05 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 60 film tableta u bočici (1x60) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 Doziranje: **HIV infekcija (u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima)**: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 2 puta po 150mg ili 300mg jednom dnevno; **djeca tjelesne mase ≥30kg**: 2 puta po 150mg; **djeca tjelesne mase 21-30kg**: 75mg ujutru i 150mg uveče; **djeca tjelesne mase 14-21kg**: 2 puta po 75mg; **djeca tjelesne mase <14kg (i uzrasta >3 mjeseca)**: primijeniti oralni rastvor lamivudina.

EPREX® - Cilag AG - Švajcarska

epoetin alfa | B03XA01 | ANTIANEMICI

Ostali antianemijski preparati

INPHARM CO PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 2000i.j./0.5ml, ukupno 6 napunjenih injekcionih špricava sa po 0.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 10000i.j./ml, ukupno 6 napunjenih injekcionih špricava sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **odrasli: terapija simptomatske anemije koja je posljedica hronične renalne insuficijencije** (kod pacijenata na dijalizi ili koji još uvijek nijesu na dijalizi), **terapija kod pacijenata sa malignim oboljenjem koji primaju hemoterapiju, terapija kod hirurških pacijenata u programu pripreme za autolognu donaciju, terapija kod pacijenata koji se pripremaju za veliku elektivnu ortopedsku operaciju:** doziranje je individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, pola i komorbiditeta. **Djeca: terapija simptomatske anemije koja je posljedica hronične renalne insuficijencije kod pacijenata na hemodijalizi:** doziranje je individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, pola i komorbiditeta. Preporučeni željeni opseg koncentracije hemoglobina kod odraslih je između 10g/dl i 12g/dl (6,2mmol/l i 7,5mmol/l), a kod djece između 9,5g/dl i 11g/dl (5,9mmol/l i 6,8mmol/l). Treba izbjegavati povećanje hemoglobina više od 2g/dl (1,25mmol/l) u toku 4 nedjelje. Ukoliko se to dogodi, potrebno je prilagoditi dozu. Kod pacijenata na hemodijalizi, kod kojih je intravenski put lako dostupan, prednost treba dati intravenskom načinu primjene. Ukoliko venski put nije lako dostupan, lijek se može primijeniti subkutano.

ERBITUX® - Merck KGaA - Njemačka

cetuximab | L01XC06 | ANTINEOPLASTICI

Monoklonska antitijela

MERCK DSD PODGORICA

| SZ | Rastvor za infuziju, 5mg/ml, ukupno 1 bočica sa 20ml rastvora za infuziju (1 x 20ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **metastatski kolorektalni karcinom (KRAS wild-type) koji ekspirira receptor za epidermalni faktor rasta** (u kombinaciji sa irinotekanom, u prvoj liniji u kombinaciji sa FOLFOX ili kao monoterapija), **karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata** (u kombinaciji sa radijacionom terapijom lokalno uznapredovale bolesti, u kombinaciji sa preparatima platine za rekurentna i/ili metastaska oboljenja): **odrasli:** početna doza je 400mg/m² tjelesne površine jednom nedjeljno; svaka sljedeća nedjeljna doza je 250mg/m² tjelesne površine. Preporučuje se da se terapija cetuximabom nastavi do progresije postojeće bolesti (**metastatski kolorektalni karcinom ili metastatski karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata**), odnosno da se terapija cetuximabom započne jednu nedjelju prije radijacione terapije i da se nastavi do kraja radijacione terapije (**lokalno uznapredovali karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata**). Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije; maksimalna brzina infuzije ne smije biti veća od 10mg/min.

ERITROMICIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

eritromicin | J01FA01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Makrolidi

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Film tableta, 250mg, ukupno 20 film tableta (2x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 20 film tableta (2x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **respiratorne infekcije, infekcije kod osoba koje su alergične na peniciline, infekcije izazvane hlamidijama, gastroenteritis izazvan Campylobacter jejuni, streptokokne i stafilokokne infekcije kože i mekih tkiva, prevencija bakterijskog endokarditisa i reumatske groznice kod pacijenata senzibilisanih na peniciline, rani stadijum Lajmske bolesti kod pacijenata sa kontraindikacijama za peniciline i tetracikline, uretrit izazvan Ureaplasma urealyticum (ako su tetraciklini kontraindikovani ili ih pacijent ne toleriše), prevencija inicijalnog ataka reumatske groznice kod osoba alergičnih na penicilin, prevencija rekurencije ataka reumatske groznice kod pacijenata alergičnih na peniciline ili sulfonamide:** **odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1-2g dnevno u 4 podijeljene doze (na 6h); maksimalno 4g dnevno u 4 podijeljene doze (na 6h). Uobičajeno trajanje terapije je: 5-10 dana kod infekcija gornjeg respiratornog trakta, 7-14 dana kod infekcija donjeg respiratornog trakta, 10-21 dan kod infekcija koje se

prenose seksualnim putem, 5-10 dana kod infekcija kože i mekih tkiva, najmanje 5 dana kod gastrointestinalnih infekcija, 10 dana kod streptokoknih infekcija.

ERIVEDGE® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

vismodegib | L01XX43 | **ANTINEOPLASTICI**

Ostali antineoplastici

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 28 kapsula tvrdih u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **simptomatski metastatski karcinom bazalnih ćelija, lokalno uznapredovali karcinom bazalnih ćelija kada nije indikovano hirurško liječenje ili radioterapija: odrasli:** 1 kapsula (150mg) jednom dnevno, nezavisno od obroka.

ERNAFIL® - Actavis Ltd - Malta | Actavis ehf. - Island

sildenafil | G04BE03 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Ljekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (2x1) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 4 film tableta u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 8 film tableta u blisteru (2x4) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (2x1) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 4 film tablete u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 8 film tableta u blisteru (2x4) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **erektilna disfunkcija: odrasli:** 50mg, oko 1h prije seksualne aktivnosti. U zavisnosti od efikasnosti i podnošljivosti, doza se može povećati na 100mg ili smanjiti na 25mg. Najveća preporučena doza je 100mg, maksimalna preporučena učestalost doziranja je jednom dnevno. Kada se lijek uzme uz jelo, može doći do odloženog početka dejstva u odnosu na lijek uzet našte. Kod starijih od 65 godina nije potrebno podešavanje doze.

ERYNORM - HEMOFARM A.D. - Srbija

losartan | C09CA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 28 (2x14) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 28 (2x14) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna i doza održavanja je 50mg jednom dnevno, može se povećati na 100mg jednom dnevno (ujutro); **djeca uzrasta 6-16 godina:** 25mg jednom dnevno, maksimalno 50mg jednom dnevno (tjelesna masa 20-50kg), odnosno 50mg jednom dnevno, maksimalno 100mg jednom dnevno (tjelesna masa >50kg); **smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzivnih pacijenata sa hipertrofijom lijeve komore:** početna doza je 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg dnevno; **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2:** 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg jednom dnevno.

ESBESUL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

sulfametoksazol, trimetoprim | J01EE01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije sulfonamida sa trimetoprimom, uključujući derivate

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 400mg + 80mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **urogenitalne infekcije kod muškaraca, posebno prostatitis; urinarne infekcije kod žena uzrasta <65 godina; otitis i sinusitis; određene bronhopulmonarne infekcije; gastrointestinalne infekcije i tifoidna groznica: odrasli:** 2 tablete na svakih 12h. U slučaju težih infekcija, doza se može povećavati do 6 tableta dnevno, podijeljeno u 2 ili 3 pojedinačne doze; **akutni nekomplikovani cistitis kod žena uzrasta <65 godina:** jednokratna doza

od 6 tableta; **infekcije izazvane mikroorganizmom *Pneumocystis carinii***: 80-100mg/kg sulfametoksazola dnevno i 16-20mg/kg trimetoprima dnevno, podijeljeno u 3 do 4 pojedinačne doze; **prevencija infekcija mikroorganizmom *Pneumocystis carinii***: 1 tableta dnevno (*u opštem slučaju, a posebno kod pacijenata inficiranih virusom HIV*); 2 tablete 2 puta dnevno, dva uzastopna dana u nedjelji, a tokom najmanje 6 mjeseci nakon transplantacije (*kod pacijenata kojima je presađena kostna srž*); od 2 tablete dnevno do 2 tablete 3 puta sedmično (*kod pacijenata sa presađenim organima*).

ESBESUL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

sulfametoksazol, trimetoprim | J01EE01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije sulfonamida sa trimetoprimom, uključujući derivate

BOSNALIJEK CRNA GORA

| NRp | Sirup, 200mg/5ml + 40mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 100ml sirupa uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, otitis media kod djece** (gdje postoji dobar razlog za primjenu kotrimoksazola u odnosu na monoterapiju); liječenje i profilaksa pneumonije koju uzrokuje *Pneumocystis jiroveci* (*Pneumocystis carinii*); infekcije urinarnog trakta i ulcus molle; infekcije GIT-a (*salmoneloza, šigelozna, putnička dijareja izazvana enterotoksičnom E. coli*); određene bakterijske infekcije: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 20ml (960mg kotrimoksazola) na 12 sati, nakon jela; djeca uzrasta 6-12 godina: 10ml na 12 sati; djeca uzrasta 6 mjeseci - 5 godina: 5ml na 12 sati. U slučaju težih infekcija, doza se može povećati za 50%.

ESBRIET® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

pirfenidon | L04AX05 | **IMUNOSUPRESIVI**

Ostali imunosupresivi

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Kapsula, tvrda, 267mg, ukupno 270 kapsula tvrdih u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 26.09.2016.
Doziranje: **blagi do umjereno teški oblici idiopatske plućne fibroze**: odrasli: na početku liječenja dozu treba titrirati u periodu od 14 dana do preporučene dnevne doze od 9 kapsula na dan, na sljedeći način: od 1. do 7. dana: jedna kapsula, tri puta na dan (801mg/dan); od 8. do 14. dana: dvije kapsule, tri puta na dan (1602mg/dan); od 15. dana nadalje: tri kapsule, tri puta na dan (2403mg/dan). Maksimalna dnevna doza je 2403mg/dan.

ESCAPELLE® - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

levonorgestrel | G03AD01 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Urgentna kontracepcija

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Tableta, 1.5mg, ukupno 1 tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **urgentna kontracepcija unutar 72h nakon nezaštićenog polnog odnosa ili neuspjele kontraceptivne metode**: žene i djevojke uzrasta >16 godina: jednu tabletu uzeti što prije, po mogućnosti unutar 12h, a najkasnije 72h nakon nezaštićenog polnog odnosa. Ukoliko se javi povraćanje unutar 3h nakon uzimanja tablete, odmah uzeti drugu tabletu. **Napomena**: Urgentna kontracepcija je metoda koja treba da se primjenjuje samo povremeno. Ni u kom slučaju ne smije da se koristi umjesto redovne metode kontracepcije. Urgentna kontracepcija ne sprječava trudnoću u svim slučajevima. Ukoliko postoji nedoumica oko vremena koje je prošlo od nezaštićenog polnog odnosa ili ako je žena imala nezaštićen polni odnos prije više od 72h u istom menstrualnom ciklusu, može doći do začeća. Ukoliko dođe do trudnoće nakon uzimanja lijeka, uzeti u obzir mogućnost nastanka vanmaterične (ektopične) trudnoće. Ponovna primjena lijeka tokom istog menstrualnog ciklusa se ne preporučuje jer može doći do poremećaja ciklusa.

ESMERON® - N.V. Organon - Holandija | Schering-Plough S.A - Francuska

rakuronijum bromid | M03AC09 | **MIORELAKSANSI**

Ostala kvaternerna amonijum jedinjenja

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 100mg/10ml, ukupno 10 bočica staklenih sa po 10 ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| SZ | Rastvor za injekciju, 50mg/5ml, ukupno 10 bočica staklenih sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
31.07.2013.

Doziranje: **odatak opštoj anesteziji za olakšavanje trahealne intubacije tokom rutinskog i brzog uvoda u anesteziju i za obezbjeđenje relaksacije skeletne muskulature tokom hirurške intervencije: odrasli i djeca:** doziranje treba da bude individualno za svakog pacijenta; **za olakšavanje intubacije tokom brzog uvoda u anesteziju i kao dodatak u jedinicama intenzivne njege, za olakšavanje intubacije i mehaničke ventilacije: odrasli:** doziranje treba da bude individualno za svakog pacijenta. Pri određivanju doze treba uzeti u obzir metod anestezije, očekivano trajanje hirurške intervencije, metod sedacije i očekivano trajanje mehaničke ventilacije, moguću interakciju sa drugim lijekovima koji se primjenjuju istovremeno i stanje pacijenta.

E

ESMYA® - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

ulipristal | G03XB02 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**
Antiprogestageni

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
26.09.2016.

Doziranje: **intermitentno i preoperativno liječenje umjerenih do teških simptoma fibroida materice, kod odraslih žena u reproduktivnom periodu:** jedna tableta od 5mg, oralno, jednom dnevno, u terapijskim ciklusima u trajanju do 3 mjeseca. Liječenje treba uvijek započinjati sa početkom menstruacije - prvi ciklus liječenja treba započeti tokom prve nedjelje menstruacije; ponovljene cikluse liječenja treba započeti najranije za vrijeme prve nedjelje druge menstruacije nakon završetka prethodnog ciklusa. Ako pacijentkinja propusti jednu dozu, potrebno je da uzme tabletu što je prije moguće. Ako je prošlo više od 12 sati od propuštene doze, pacijentkinja ne smije da uzima propuštenu dozu, već treba da nastavi terapiju po ustaljenom rasporedu.

ESPUMISAN® - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

simetikon | A03AX13 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**
Ostali lijekovi za funkcionalne gastrointestinalne poremećaje

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| BRp | Kapsula, meka, 40mg, ukupno 25 kapsula, mekih u blisteru (1x25) u kartonskoj kutiji
22.06.2015.

| BRp | Kapsula, meka, 40mg, ukupno 50 kapsula, mekih u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji
22.06.2015.

Doziranje: **simptomatska terapija gastrointestinalnih tegoba uzrokovanih gasom (meteorizam, flatulencija): adolescenti i odrasli:** 3-4 puta dnevno po 2 kapsule u toku ili nakon obroka, ali takođe i prije odlaska na spavanje, ako je potrebno; **djeca uzrasta 6-14 godina:** 3-4 puta dnevno po 2 kapsule; **priprema za dijagnostičko ispitivanje abdominalne regije (radiografska, sonografska snimanja):** jedan dan prije početka ispitivanja uzeti 3 puta dnevno po 2 kapsule, a ujutro na dan ispitivanja 2 kapsule.

ESPUMISAN® L - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

simetikon | A03AX13 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**
Ostali lijekovi za funkcionalne gastrointestinalne poremećaje

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| BRp | Oralna emulzija, 40mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 30ml oralne emulzije uz kapaljku za doziranje u kartonskoj kutiji
02.10.2015.

Doziranje: (25 kapi odgovara 1ml emulzije): **simptomatska terapija gastrointestinalnih tegoba uzrokovanih stvaranjem gasova** (meteorizam, infantilne kolike): **odojčad:** 25 kapi (1ml) dodati u bočicu za hranjenje ili prije ili nakon svakog dojenja; **djeca uzrasta 1-6 godina:** 25 kapi (1ml) 3-5 puta dnevno; **djeca i adolescenti uzrasta 6-14 godina:** 25-50 kapi (1-2ml) 3-5 puta dnevno; **adolescenti uzrasta >14 godina i odrasli:** 50 kapi (2ml) 3-5 puta dnevno; **priprema za dijagnostičko ispitivanje abdominalne regije (radiografska, sonografska snimanja):** jedan dan prije početka ispitivanja 3 puta po 2ml (3 puta po 50 kapi), a ujutro na dan ispitivanja 2ml (50 kapi); **kao dodatak suspenziji kontrastnog sredstva:** 4-8ml (100-200 kapi) u 1l kontrastnog sredstva za snimanje; **priprema za ezofagogastroduodenoskopiju:** prije endoskopije 4-8ml (100-200 kapi). Ukoliko je potrebno, nekoliko ml emulzije može biti uključeno kroz kanal endoskopa tokom ispitivanja kako bi se uklonili mjehurići gasa; **kod trovanja izazvanog sredstvima za pranje (tenzidima):** (u zavisnosti od ozbiljnosti trovanja): **djeca:** 2,5-10ml (65 kapi do 1/3 sadržaja bočice), **odrasli:** 10-20ml (1/3-2/3 sadržaja bočice). Dobro promućkati prije upotrebe.

ESTRACYT® - Pfizer Italia S.r.l. - Italija

estramustin | L01XX11 | ANTINEOPLASTICI
Ostali antineoplastici

FARMEGRA D.O.O.

| ZR | Kapsula, tvrda, 140mg, ukupno 100 kapsula, tvrdih u staklenoj bočici u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **karcinom prostate (posebno kod pacijenata sa tumorima refraktarnim na hormonsku terapiju ili u relapsu nakon liječenja konvencionalnim estrogenima (stilbesterol, poliestradiol fosfat i dr.) ili nakon orhidektomije): odrasli i starije osobe:** uobičajena početna doza je 4-6 kapsula dnevno, u podijeljenim dozama, uz kasnije podešavanje doze prema individualnom odgovoru pacijenta i gastrointestinalnoj podnošljivosti; dozni opseg se kreće u rasponu od 1 do 10 kapsula dnevno. Kapsule uzeti najmanje 1h prije ili 2h nakon jela. Kapsule ne uzimati sa mlijekom ili mliječnim proizvodima, ljekovima koji sadrže kalcijum, magnezijum ili aluminijum (npr. antacidi).

E

ETOL® FORT - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

etodolak | M01AB08 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI
Derivati sircetne kiseline i srodne supstance

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.
Doziranje: **akutna i hronična terapija reumatoidnog artritisa i osteoartritisa:** odrasli: 400mg 2 puta dnevno; primjenjivati najnižu efikasnu dozu u što kraćem vremenskom periodu u cilju kontrolisanja simptoma. Lijek uzimati tokom ili poslije obroka.

ETOPOSID EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

etopozid | L01CB01 | ANTINEOPLASTICI
Derivati podofilotoksina

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 20.12.2016.
Doziranje: **kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim onkološkim ljekovima u liječenju mikrocelularnog karcinoma pluća i rezistentnog neseminomatoznog karcinoma testisa:** odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: 60-120mg/m² tjelesne površine dnevno, intravenskom infuzijom u vremenu ne kraćem od 30 minuta, tokom 5 uzastopnih dana.

ETORA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

atorvastatin | C10AA05 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)
Inhibitori HMG CoA reduktaze

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 tableta (2x15) u blisteru u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
| Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **primarna hiperholesterolemija, mješovita hiperlipidemija, heterozigotna porodična hiperholesterolemija, homozigotna porodična hiperholesterolemija (zajedno sa drugim hipolipemicima ili u slučaju kada oni nisu dostupni), prevencija kardiovaskularnih oboljenja, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne:** odrasli: početna doza je 10mg jednom dnevno; doza se prilagođava individualno prema vrijednostima LDL-holesterola prije započinjanja liječenja i prema kliničkom odgovoru na terapiju; dozu povećavati u intervalima ne kraćim od 4 nedjelje; maksimalna dnevna doza je 80mg; djeca uzrasta ≥10 godina: početna doza je 10mg dnevno; doza se može povećati do 20mg dnevno. Lijek uzeti u bilo koje vrijeme dana, nezavisno od obroka.

EUCREAS® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska | Novartis Pharma Produktions GmbH - Njemačka
vildagliptin, metformin | A10BD08 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Kombinacije lijekova koji snižavaju glukozu u krvi, za oralnu primjenu

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 50mg + 850mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Rp | Film tableta, 50mg + 1000mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **dijabetes melitus tip 2** (kod pacijenata kod kojih se ne može postići zadovoljavajuća kontrola glikemije primjenom oralnog metformina u maksimalno podnošljivoj dozi ili kod pacijenata koji se već liječe kombinacijom odvojenih tableta vildagliptina i metformina; u kombinaciji sa sulfonilureom (tj. trojna kombinovana terapija), kao dodatak dijeti i fizičkoj aktivnosti kod pacijenata kod kojih je kontrola glikemije metforminom i sulfonilureom neadekvatna; u trojnoj kombinovanoj terapiji sa insulinom kao dodatak dijeti i fizičkoj aktivnosti za poboljšanje kontrole glikemije kod pacijenata kod kojih stabilna doza insulina i metformina ne omogućava odgovarajuću kontrolu glikemije): **odrasli**: početna doza 850mg + 50mg ili 1000mg + 50mg dva puta na dan, jedna tableta ujutro i druga uveče. Doza hipoglikemijske terapije mora biti individualizovana prema postojećem režimu pacijenta, efikasnosti i podnošljivosti, ne prelazeći pritom najvišu preporučenu dnevnu dozu od 100mg vildagliptina. Kod pacijenata kod kojih nije postignuta zadovoljavajuća kontrola glikemije pri najvišoj podnošljivoj dozi monoterapije metforminom: uobičajena početna doza je 50mg vildagliptina dva puta na dan (ukupna dnevna doza 100mg) plus dosadašnja doza metformina; kod pacijenata koji prelaze sa istovremene primjene vildagliptina i metformina kao posebnih tableta: terapiju započeti u dosadašnjim dozama vildagliptina i metformina; kod pacijenata kod kojih nije postignuta zadovoljavajuća kontrola glikemije dvojnog terapijom, kombinacijom metformina i sulfoniluree: 50mg vildagliptina dva puta na dan (ukupna dnevna doza 100mg) i doza metformina slična dosadašnjoj dozi. Kad se lijek primjenjuje u kombinaciji sa sulfonilureom, može se razmotriti niža doza sulfoniluree kako bi se smanjio rizik od hipoglikemije; kod pacijenata kod kojih nije postignuta zadovoljavajuća kontrola glikemije dvojnog kombinovanom terapijom insulinom i najvišom podnošljivom dozom metformina: 50mg vildagliptina dva puta na dan (ukupna dnevna doza 100mg) i doza metformina slična dosadašnjoj dozi.

EUTHYROX® - Merck KGaA - Njemačka

levotiroksin natrijum | H03AA01 | **TERAPIJA BOLESTI TIREOIDEJE**

Tireoidni hormoni

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Tableta, 25mcg, ukupno 50 tableta u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Tableta, 50mcg, ukupno 50 tableta u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Tableta, 75mcg, ukupno 50 tableta u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Tableta, 100mcg, ukupno 50 tableta u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Tableta, 125mcg, ukupno 50 tableta u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

| Rp | Tableta, 150mcg, ukupno 50 tableta u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **terapija benigne eutireoidne strume, profilaksa relapsa nakon operacije eutireoidne strume, u zavisnosti od postoperativnog hormonskog statusa, supstituciona terapija kod hipotireoidizma, supresivna terapija kod karcinoma tireoidee**: **odrasli i djeca**: doziranje je individualno, u zavisnosti od indikacije i hormonskog statusa.

EUVAX B® - LG Life Sciences Ltd. - Koreja

vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna | J07BC01 | **VAKCINE**

Vakcine protiv žutice (hepatitisa)

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Z | Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Z | Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml, ukupno 10 bočica staklenih sa po 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Z | Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml, ukupno 20 bočica staklenih sa po 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Z | Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 1ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

- | Z | Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml, ukupno 10 bočica staklenih sa po 1ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji
17.04.2015.
- | Z | Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml, ukupno 20 bočica staklenih sa po 1ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji
17.04.2015.

Doziranje: **imunizacija protiv infekcija koju izazivaju svi poznati podtipovi hepatitis B virusa: novorođenčad, odojčad i djeca uzrasta ≤15 godina:** 0,5ml (10mcg HBsAg) intramuskularno; **djeca uzrasta >16 godina i odrasli:** 1ml (20mcg HBsAg) intramuskularno. Imunizacija se sprovodi primjenom 3 doze vakcine (izabranog dana, mjesec dana nakon prve doze, 6 mjeseci poslije prve doze).

EXELON® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska
rivastigmin | N06DA03 | **PSIHOANALEPTICI**
Antiholinesteraze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

- | Rp | Transdermalni flaster, 4,6mg/24h, ukupno 30 vrećica sa po jednim transdermalnim flasterom (30x1) u kartonskoj kutiji
31.07.2013.
- | Rp | Transdermalni flaster, 9,5mg/24h, ukupno 30 vrećica sa po jednim transdermalnim flasterom (30x1) u kartonskoj kutiji
31.07.2013.

Doziranje: **simptomatska terapija blage do umjereno teške demencije Alchajmerovog tipa: odrasli:** terapiju započeti flasterom od 4,6mg/24h; nakon najmanje 4 nedjelje terapije i dobrog podnošenja lijeka, doza se povećava flasterom od 9,5mg/24h, koja je i preporučena doza održavanja, sve dok pacijent ima terapijsku korist; nakon najmanje 6 mjeseci kontinuirane primjene terapije sa 9,5mg/24h, ukoliko se lijek dobro podnosi, može se uzeti u obzir povećanje doze na 13,3mg/24h, kod pacijenata sa značajnim kognitivnim pogoršanjem. Pacijenti liječeni kapsulama ili oralnim rastvorom rivastigmina mogu se prevesti na transdermalni flaster: 3mg/dan ili 6mg/dan oralno datog lijeka - transdermalni flaster od 4,6mg/24h; 9mg/dan oralno datog lijeka (stabilna i dobro tolerisana doza) - transdermalni flaster od 9,5mg/24h; 9mg/dan (doza nije stabilna i dobro tolerisana) - transdermalni flaster od 4,6mg/24h; 12mg/dan oralno datog lijeka - transdermalni flaster od 9,5mg/24h. Prvi transdermalni flaster staviti dan nakon posljednje oralne doze. Transdermalni flaster staviti jednom dnevno na čistu, suhu, intaktnu zdravu kožu, bez dlačica, u gornjem ili donjem dijelu leđa, na nadlakticu ili grudi, na mjesto na kome neće biti skinut tijesnom odjećom; zamijeniti novim nakon 24h. Može se nositi samo jedan transdermalni flaster; ne smije se seći na djelove.

EXFORGE HCT® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska | Novartis Farmaceutica S.A. - Španija
valsartan, amlodipin, hidrohloriazid | C09DX01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Antagonisti receptora angiotenzina II, druge kombinacije

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

- | Rp | Film tableta, 160mg + 5mg + 12,5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
19.09.2014.
- | Rp | Film tableta, 160mg + 5mg + 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
19.09.2014.
- | Rp | Film tableta, 160mg + 10mg + 12,5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
19.09.2014.
- | Rp | Film tableta, 160mg + 10mg + 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
19.09.2014.
- Doziranje: **esencijalna hipertenzija: odrasli:** 1 tableta dnevno, nezavisno od obroka u isto vrijeme u toku dana. Maksimalna preporučena doza je 10mg + 320mg + 25mg.

EXJADE® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska
deferasiroks | V03AC03 | **SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI**

Helirajuća sredstva za gvožđe

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

- | SZR | Tableta za oralnu suspenziju, 125mg, ukupno 28 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji
15.11.2012.
- | SZR | Tableta za oralnu suspenziju, 250mg, ukupno 28 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji
15.11.2012.
- | SZR | Tableta za oralnu suspenziju, 500mg, ukupno 28 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji
15.11.2012.

Doziranje: **hronično preopterećenje gvožđem, nastalo kao posljedica čestih transfuzija krvi kod pacijenata**

uzrasta ≥ 6 godina sa beta-talasemijom major; hronično preopterećenje gvožđem, nastalo kao posljedica transfuzija krvi kada je terapija deferoksaminom kontraindikovana ili neadekvatna (kod pacijenata uzrasta 2-5 godina sa beta-talasemijom major sa preopterećenjem gvožđem, nastalim kao posljedica čestih transfuzija krvi, kod pacijenata uzrasta ≥ 2 godine sa beta-talasemijom major sa preopterećenjem gvožđem, nastalim kao posljedica povremenih transfuzija krvi, kod pacijenata uzrasta ≥ 2 godine sa drugim anemijama): odrasli i djeca uzrasta > 2 godine: početna doza je 10-30mg/kg (obično 20mg/kg) tjelesne mase jednom dnevno, otprilike u isto vrijeme, na prazan stomak, najmanje 30 minuta prije obroka; doza se prilagođava na svakih 3-6 mjeseci prema individualnim potrebama, zavisno od nivoa feritina u serumu; doza se može postepeno povećavati za po 5-10mg/kg; maksimalna dnevna doza je 40mg/kg. Tabletu rastvoriti miješanjem u čaši (100-200ml) vode ili soka od jabuke ili pomorandže, sve dok se ne dobije fina suspenzija; nakon što se suspenzija popije, ostatku se doda još malo vode ili soka pa se i to popije; tablete se ne smiju žvakati, niti gutati cijele.

EXODERIL® - Salutas Pharma GmbH - Njemačka | Sandoz GmbH - Austrija

naftifin | D01AE22 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Krem, 1%, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji

06.12.2017.

Doziranje: **lokalna terapija mikoza kože ili kožnih nabora (Tinea corporis, Tinea inguinalis), interdigitalnih mikoza (Tinea manuum, Tinea pedis); druga linija terapije kandidijaze kože**: odrasli: krem treba nanositi jednom dnevno na čistu i dobro osušenu kožu zahvaćenu promjenama, kao i predio kože oko promjena, i nježno utrljati. Radi sprečavanja relapsa, terapiju treba nastaviti i tokom najmanje dvije nedjelje nakon kliničke remisije bolesti.

EXODERIL® - Sandoz GmbH - Austrija

naftifin | D01AE22 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Rastvor za kožu, 1%, ukupno 1 bočica staklena (sa kapaljkom) sa 10ml rastvora za kožu u kartonskoj kutiji

10.07.2017.

Doziranje: **lokalna terapija gljivičnih oboljenja stopala (Tinea pedis)**: odrasli: nanositi jednom dnevno na čistu i dobro osušenu kožu zahvaćenu promjenama. Radi sprečavanja relapsa, terapiju nastaviti istim režimom doziranja najmanje 2 nedjelje nakon kliničke remisije bolesti. Rastvor sadrži alkohol i ne smije doći u kontakt sa očima i ne smije se nanositi na otvorene rane na koži. Rastvor sadrži propilenglikol koji može dovesti do iritacije kože.

EXVIERA - AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka

dasabuvir | J05AX16 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antivirusni lijekovi

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Film tableta, 250mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (7x2) u kutiji, 4 kutije u zbirnoj kutiji

28.02.2017.

Doziranje: **kombinovana terapija sa drugim lijekovima za liječenje pacijenata sa hroničnim hepatitisom C**: odrasli: 250mg, 2 puta dnevno (ujutro i uveče). Lijek Exviera se ne smije uzimati kao monoterapija.

EYLEA® - Bayer Pharma AG - Njemačka

afibercept | S01LA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Antineovaskularizirajući agensi

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 40mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 0.1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

11.05.2015.

Doziranje: **neovaskularna (vlažna) senilna degeneracija makule kod odraslih osoba, oštećenje vida nastalo zbog makularnog edema koji se javlja kao posljedica okluzije retinalne vene (okluzije grane retinalne vene ili centralne retinalne vene), oštećenje vida nastalo zbog dijabetičkog makularnog edema**: preporučena doza je 2mg aflibercepta, što odgovara količini od 50 mikrolitara lijeka. Lijek se primjenjuje isključivo putem intravitrealne injekcije. Terapija lijekom Eylea® započinje jednom injekcijom mjesečno tokom prva tri mjeseca, nakon čega slijedi prim-

jena jedne injekcije na svaka dva mjeseca. Nakon prvih 12 mjeseci terapije, terapijski interval može biti produžen na osnovu rezultata pregleda oštine vida i pregleda očnog dna.

EYLEA® - GP Grenzach Produktions GmbH - Njemačka

aflibercept | S01LA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Antineovaskularizirajući agensi

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 40mg/ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.09ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

11.05.2015.

E

Doziranje: **neovaskularna (vlažna) senilna degeneracija makule kod odraslih osoba, oštećenje vida nastalo zbog makularnog edema koji se javlja kao posljedica okluzije retinalne vene (okluzije grane retinalne vene ili centralne retinalne vene), oštećenje vida nastalo zbog dijabetičkog makularnog edema**: preporučena doza je 2mg aflibercepta, što odgovara količini od 50 mikrolitara lijeka. Lijek se primjenjuje isključivo putem intravitrealne injekcije. Terapija lijekom Eylea® započinje jednom injekcijom mjesečno tokom prva tri mjeseca, nakon čega slijedi primjena jedne injekcije na svaka dva mjeseca. Nakon prvih 12 mjeseci terapije, terapijski interval može biti produžen na osnovu rezultata pregleda oštine vida i pregleda očnog dna.

F

FABRAZYME® - Genzyme Ltd - Velika Britanija

agalzidaza beta | A16AB04 | **OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI
DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA**

Enzimi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 35mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **terapija nadoknade enzima kod pacijenata kod kojih je potvrđena dijagnoza Fabrijeve bolesti (nedostatak α -galaktozidaze A): odrasli i djeca uzrasta ≥ 8 godina: 1mg/kg tjelesne mase jednom u 2 nedjelje putem intravenske infuzije. Početna brzina infuzije ne bi trebalo da bude veća od 0,25mg/min (15mg/h) kako bi eventualna pojava neželjenih reakcija koje su u vezi sa davanjem infuzije bila svedena na najmanju moguću mjeru. Nakon uspostavljanja tolerancije od strane pacijenta, brzina infuzije se kod sljedećih infuzija može postepeno povećavati.**

FAKTU® - Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka

cinchokain, polikrezulen | C05AD04 | **VAZOPROTEKTIVI**

Proizvodi koji sadrže lokalne anestetike

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Supozitorija, 2,5mg + 100mg, ukupno 10 supozitorija u stripu (2x5) u kartonskoj kutiji 15.05.2017.

Doziranje: **simptomi hemoroida (posebno kada su praćeni inflamacijom i krvarenjem), analnih fisura, analnih ragada, analnih ekcema i analnog svraba izazvanog anorektalnim oboljenjima; liječenje rana poslije proktoloških operacija: odrasli: 2-3 puta dnevno (ujutru i uveče, prema potrebi i tokom dana) primijeniti jednu supozitoriju u rektum. Prije primjene u rektum potrebno je isprazniti crijeva. Maksimalno trajanje terapije je 2 nedjelje.**

FAKTU® - Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka

cinchokain, polikrezulen | C05AD04 | **VAZOPROTEKTIVI**

Proizvodi koji sadrže lokalne anestetike

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Mast, 10mg/g + 50mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g masti u kartonskoj kutiji 15.05.2017.

Doziranje: **simptomi hemoroida (posebno kada su praćeni inflamacijom i krvarenjem), analnih fisura, analnih ragada, analnih ekcema i analnog svraba izazvanog anorektalnim oboljenjima; liječenje rana poslije proktoloških operacija: odrasli: 2-3 puta dnevno (ujutru i uveče, prema potrebi i tokom dana) nanijeti mast na oboljelo mjesto i po mogućnosti utrljati. Prije primjene u rektum potrebno je isprazniti crijeva. Maksimalno trajanje terapije je 2 nedjelje.**

FAMOTIDIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

famotidin | A02BA03 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Antagonisti H2-receptora

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **ulkus duodenuma i želuca: 40mg uveče, prije spavanja; ukoliko u toku 4 nedjelje nije došlo do izlječenja, preporučuje se primjena još 4 nedjelje; Zollinger-Ellison sindrom: 20mg na svakih 6h, nakon toga doza se prilagođava individualno; gastro-ezofagealna refluksna bolest: 20mg 2 puta dnevno, 6-12 nedjelja. Terapija održavanja: za prevenciju recidiva simptoma, erozija i ulceracija povezanih sa gastro-ezofagealnom refluksnom bolešću: 20mg 2 puta dnevno; za prevenciju recidiva duodenalnog ulkusa preporučuje se 20mg, uveče prije**

spavanja. Kod bolesnika sa umjerenom do teškom bubrežnom insuficijencijom, dozu redukovati na polovinu ili produžiti interval između doza na 36-48 sati, u zavisnosti od kliničkog odgovora.

FAMOTIDIN ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

famotidin | A02BA03 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Antagonisti H2-receptora

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **odrasli: ulkus duodenuma i želuca:** 40mg uveče, prije spavanja; ukoliko u toku 4 nedjelje nije došlo do izlječenja, preporučuje se primjena još 4 nedjelje; **Zollinger-Ellisonov sindrom:** 20mg na svakih 6h, nakon toga doza se prilagođava individualno; **gastro-ezofagealna refluksna bolest:** 20mg 2 puta dnevno, 6-12 nedjelja. **Terapija održavanja:** za prevenciju recidiva simptoma, erozija i ulceracija povezanih sa gastro-ezofagealnom refluksnom bolešću: 20mg 2 puta dnevno; za prevenciju recidiva duodenalnog ulkusa preporučuje se 20mg, uveče prije spavanja. Kod bolesnika sa umjerenom do teškom bubrežnom insuficijencijom, dozu redukovati na polovinu ili produžiti interval između doza na 36-48 sati, u zavisnosti od kliničkog odgovora.

FARIN® - Galenika A.D. - Srbija

varfarin | B01AA03 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Antagonisti vitamina K

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **liječenje i profilaksa tromboze dubokih vena i plućne embolije; profilaksa sistemskih tromboembolija kod osoba sa reumatskom srčanom bolešću, fibrilacijom pretkomora, vještačkim srčanim zaliscima; poslije akutnog infarkta miokarda kod bolesnika sa visokim rizikom od embolizacije; profilaksa sistemskih embolija nakon tranzitornog ishemijskog ataka: odrasli i djeca:** doziranje je individualno i u zavisnosti od vrijednosti INR: uobičajena početna doza je 10mg dva dana, svakog dana u isto vrijeme; u većini slučajeva je dovoljna početna doza od 5mg dnevno; doza održavanja 3-9mg dnevno. Kod starijih i djece doziranje je individualno.

FASLODEX® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

fulvestrant | L02BA03 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Antiestrogeni

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 250mg/5ml, ukupno dva napunjena injekciona šprica (2x5ml) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski estrogen-zavisni karcinom dojke kod postmenopausalnih žena, u slučaju relapsa u toku adjuvantne terapije antiestrogenima ili nakon nje ili progresije bolesti u toku terapije antiestrogenima; u kombinaciji sa palbociklibom u tretmanu lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke pozitivnog na hormonske receptore (HR) i negativnog na receptor 2 humanog epidermalnog faktora rasta (HER-2) kod žena koje su prethodno primale endokrinu terapiju:** 500mg jednom mjesečno, sa dodatnom dozom od 500mg, koja se daje dvije nedjelje poslije prve (inicijalne) doze. Lijek se primjenjuje u vidu dvije uzastopne injekcije od 5ml, kao spora i.m. injekcija (1-2 minuta po injekciji); po jedna injekcija se ubrizgava lagano u suprotne gluteuse.

FASTUM® GEL - A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italija

ketoprofen | M02AA10 | **PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA**

Nesteroidni antiinflamatorni preparati za lokalnu primjenu

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Gel, 2.5%, ukupno 1 tuba sa 50g gela u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | Gel, 2.5%, ukupno 1 višedozni kontejner sa 100g gela u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **ublažavanje lokalnog bola i zapaljenja koje je povezano sa reumatskim i mišićnim poremećajima, kao i kod povreda mekih tkiva (kao što su akutna istegnuća i iščašenja): odrasli:** 2-3 puta dnevno nanijeti gel u tankom sloju na zahvaćeno područje i blago utrljati; primjenjivati lijek najduže 10 dana.

FAVISTAN® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

tiamazol | H03BB02 | TERAPIJA BOLESTI TIREOIDEJE

Derivati imidazola sa sumporom

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u tubi (1x20) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.
 Doziranje: **odrasli**: hipertireoza (**Morbus Graves-Basedowi**), **terapija postoperativnih recidiva**: početna doza je 20mg/dan (blaga hipertireoza), 30-40mg/dan (izražena hipertireoza) i 60mg/dan (težak oblik hipertireoze), podijeljeno u 3 pojedinačne doze, na svakih 8h; eutireoidno stanje se postiže u toku 1-2 mjeseca nakon čega se daju minimalne doze održavanja 5-15mg dnevno; **priprema za subtotalnu tireoidektomiju**: kao u hipertireozii, do postizanja eutireoidnosti; **dopuna terapije s radioaktivnim jodom**: lijek se primjenjuje nekoliko nedjelja prije terapije radioaktivnim jodom; primjenu prekinuti 2-4 dana prije ozračenja, a ukoliko pacijent ne reaguje na terapiju radioaktivnim jodom može se nastaviti terapija tiamazolom; **tireotoksična kriza**: 15-20mg svaka 4h u prva 24h; **djeca**: 0,4mg/kg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze, na svakih 8h; doza održavanja je 0,2mg/kg/dan, do postizanja eutireoidnosti; maksimalna dnevna doza je 30mg. Lijek primjenjivati ili uvijek uz obrok ili uvijek na prazan želudac.

FEBRICET - HEMOFARM A.D. - Srbija

paracetamol | N02BE01 | ANALGETICI

Anilidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Sirup, 120mg/5ml, ukupno 100ml sirupa u bočici (1x100ml) u kartonskoj kutiji 01.09.2010.
 Doziranje: **simptomatska terapija blagih virusnih infekcija gornjih disajnih puteva, povišena tjelesna temperatura poslije imunizacije, slabi do umjereno jaki bolovi (glavobolja, zubobolja, menstrualni bolovi)**: **djeca uzrasta <3 mjeseca**: primjenjivati samo po preporuci ljekara, po 10mg/kg, ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); ne duže od 2 dana bez konsultacije sa ljekarom; **djeca uzrasta 3 mjeseca-1 godina**: 2,5-5ml (1/2-1 kafena kašika sirupa), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); **djeca uzrasta 1-5 godina**: 5-10ml (1-2 kafene kašike sirupa), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); **djeca uzrasta 6-12 godina**: 10-20ml (2-4 kafene kašike sirupa), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h).

FEBRICET - HEMOFARM A.D. - Srbija

paracetamol | N02BE01 | ANALGETICI

Anilidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 500 tableta u stripu (50x10) u kartonskoj kutiji 01.09.2010.
 Doziranje: **glavobolja, mišićno-koštani poremećaji, menstrualni bolovi, zubobolja, simptomatska terapija prehlade i gripa, blagi do umjereni bolovi povezani sa osteoartritisom**: **odrasli**: 2 tablete po potrebi 3-4 puta dnevno, najviše 8 tableta u toku 24h; **djeca uzrasta 6-12 godina**: 1/2-1 tableta po potrebi 3-4 puta dnevno, najviše 4 tablete u toku 24h; dozu ne ponavljati u intervalu kraćem od 4h.

FEBRICET C - HEMOFARM A.D. - Srbija

paracetamol, askorbinska kiselina | N02BE51 | ANALGETICI

Anilidi

HEMOMONT D.O.O.

| BRp | Šumeća tableta, 330mg + 200mg, ukupno 10 šumećih tableta (1x10) u tubi u kartonskoj kutiji 30.03.2010.
 Doziranje: **bolovi i povišena tjelesna temperatura kod prehlade i gripa**: **odrasli i djeca uzrasta >15 godina**: 1-2 šumeće tablete 1-3 puta dnevno; **djeca uzrasta 13-15 godina**: 1-1½ šumeće tablete 1-3 puta dnevno; **djeca uzrasta 7-12 godina**: 1/2 šumeće tablete 1-3 puta dnevno. Lijek se uzima u intervalima 4-6h. Maksimalna dnevna doza paracetamola je 4g (12 šumećih tableta); kod dugotrajne primjene lijeka maksimalna dnevna doza ne treba da bude veća od 2,6g (8 šumećih tableta).

FEMARA® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

letrozol | L02BG04 | ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA

Inhibitori enzima

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 2,5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **adjuvantna terapija invazivnog ranog hormon receptor-pozitivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi; produžena adjuvantna terapija hormon-zavisnog invazivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi, koje su prethodnih 5 godina bile na standardnoj adjuvantnoj terapiji tamoksifenom; terapija prvog izbora kod žena u postmenopauzi sa hormon-zavisnim uznapredovalim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti, kod žena s prirodnim ili vještački indukovanim postmenopausalnim endokrinim statusom, koje su prethodno bile liječene anti-estrogenima; neo-adjuvantna terapija kod žena u postmenopauzi sa hormon receptor-pozitivnim, HER-2 negativnim karcinomom dojke, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitnu hiruršku intervenciju: odrasli: 2,5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka. Kod pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, terapiju nastaviti sve dok postoje znaci progresije tumora. Kada se primjenjuje kao adjuvantna i produžena adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 5 godina ili do pojave relapsa. Kada se primjenjuje kao adjuvantna terapija, razmotriti i sekvencijalnu terapijsku šemu (letrozol 2 godine, a zatim tamoksifen 3 godine). Kada se primjenjuje kao neo-adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 4-8 mjeseci u cilju postizanja optimalnog smanjenja tumora. Ako odgovor na terapiju nije adekvatan, prekinuti je i razmotriti sa pacijentom hiruršku intervenciju i/ili dalje terapijske mogućnosti.**

FEMOZOL® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

letrozol | L02BG04 | ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA

Inhibitori enzima

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Film tableta, 2,5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.

Doziranje: **adjuvantna terapija invazivnog ranog hormon receptor-pozitivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi; produžena adjuvantna terapija hormon-zavisnog invazivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi, koje su prethodnih 5 godina bile na standardnoj adjuvantnoj terapiji tamoksifenom; terapija prvog izbora kod žena u postmenopauzi sa hormon-zavisnim uznapredovalim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti, kod žena s prirodnim ili vještački indukovanim postmenopausalnim endokrinim statusom, koje su prethodno bile liječene anti-estrogenima; neo-adjuvantna terapija kod žena u postmenopauzi sa hormon receptor-pozitivnim, HER-2 negativnim karcinomom dojke, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitnu hiruršku intervenciju: odrasli: 2,5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka. Kod pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, terapiju nastaviti sve dok postoje znaci progresije tumora. Kada se primjenjuje kao adjuvantna i produžena adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 5 godina ili do pojave relapsa. Kada se primjenjuje kao adjuvantna terapija, razmotriti i sekvencijalnu terapijsku šemu (letrozol 2 godine, a zatim tamoksifen 3 godine). Kada se primjenjuje kao neo-adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 4-8 mjeseci u cilju postizanja optimalnog smanjenja tumora. Ako odgovor na terapiju nije adekvatan, prekinuti je i razmotriti sa pacijentom hiruršku intervenciju i/ili dalje terapijske mogućnosti.**

FENOLIP® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija fenofibrat | C10AB05 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

Fibrati

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 160mg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.

Doziranje: **teška hipertrigliceridemija sa ili bez sniženog nivoa HDL holesterola; mješovita hiperlipidemija (kada je terapija statinima kontraindikovana ili se ne toleriše), mješovita hiperlipidemija kod pacijenata sa visokim rizikom od pojave kardiovaskularnih bolesti (kao dodatak terapiji statinima, kada vrijednosti triglicerida i HDL holesterola nisu adekvatno kontrolisane): odrasli: 160mg jednom dnevno; kapsulu treba progutati cijelu, tokom jela.**

FENTAGESIC® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

fentanil | N02AB03 | ANALGETICI

Derivati fenilpiperidina

FARMEGRA D.O.O.

| PRp | §▲ Transdermalni flaster, 25mcg/h, ukupno 5 kesica sa po jednim transdermalnim flasterom (5x1) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| PRp | §▲ Transdermalni flaster, 50mcg/h, ukupno 5 kesica sa po jednim transdermalnim flasterom (5x1) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| PRp | §▲ Transdermalni flaster, 100mcg/h, ukupno 5 kesica sa po jednim transdermalnim flasterom (5x1) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **hroničan, uporan bol uzrokovan malignom bolešću; hroničan, uporan bol: odrasli pacijenti koji prethodno nisu koristili opioidne analgetike:** početna doza ne treba da prelazi 25mcg/h; doza se zatim može smanjivati/povećavati za 12mcg/h ili 25mcg/h; **odrasli pacijenti koji su prethodno koristili opioidne analgetike:** početnu dozu treba odrediti na osnovu prethodne 24-časovne doze opioidnog analgetika (koristeći tabelu za konverziju ekvivalentske aktivnosti); doza se zatim može titrirati u koracima (25mcg/h, 37mcg/h, 50mcg/h, 62mcg/h i 75mcg/h, nakon toga se doza obično povećava za po 25mcg/h). Kada doza pređe 300mcg/h, razmotriti primjenu dodatnih ili alternativnih metoda za postizanje analgezije. Obustavljanje primjene lijeka mora biti postepeno. Flaster se primjenjuje na prethodno opranu i osušenu kožu koja nije iritirana i zračena, na ravnu površinu torzoa ili nadlaktice, na kojoj nema malja. Flaster se nosi neprekidno 72h; nakon toga, treba ga ukloniti i postaviti novi na drugo mjesto na koži. Do ponovne primjene flastera na isto mjesto na koži treba da prođe nekoliko dana.

FENTANYL PANPHARMA - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

fentanil | N01AH01 | ANESTETICI

Opioidni anestetici

FARMONT M.P.

| SZ | §▲ Rastvor za injekciju, 0.1mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| SZ | §▲ Rastvor za injekciju, 0.5mg/10ml, ukupno 10 ampula sa po 10ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **analgetik tokom kratkih hirurških procedura (niže doze), analgetik/respiratorni depresiv kod pacijenata kojima je potrebna asistirana ventilacija (visoke doze), postizanje neuroleptanalgezije** (u kombinaciji sa neuroleptikom), **terapija jakog bola** (npr. kod infarkta miokarda): primijenjuje se intravenski kod odraslih i kod djece (bolus injekcija ili u infuziji). Doziranje je individualno u zavisnosti od indikacije, prilagođeno godinama starosti, tjelesnoj masi, opštem fizičkom stanju, postojećim bolestima pacijenta, istovremenoj primjeni drugih lijekova, vrsti hirurške intervencije i anestezije.

FERROVIN® - Rafarm SA - Grčka

gvožđe (III) hidroksid sahara kompleks | B03AC.. | ANTIANEMICI

Parenteralni preparati gvožđa

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju/infuziju, 100mg/5ml, ukupno 5 ampula staklenih sa po 5ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **anemija uzrokovana nedostatkom gvožđa** (kada je klinički neophodna brza nadoknada gvožđa, kod pacijenata koji ne podnose oralne preparate gvožđa ili kada nema komplikacije pacijenta, u slučajevima aktivnog inflamatornog oboljenja crijeva kada su oralni preparati gvožđa neefikasni, kod hronične bubrežne insuficijencije kada su oralni preparati gvožđa manje efikasni): **odrasli:** doza lijeka treba da bude prilagođena svakom pacijentu posebno i bazirana na proračunu ukupnog deficita gvožđa.

FERRUM SANDOZ® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

gvožđe (III) hidroksid polimaltozni kompleks | B03AB05 | ANTIANEMICI

Oralni preparati trovalentnog gvožđa

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta za žvakanje, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.
 Doziranje: **manifestan nedostatak gvožđa: odrasli, dojilje i djeca uzrasta >12 godina:** 100-300mg dnevno; **trudnice:** 200-300mg dnevno dok se ne postigne normalizacija vrijednosti hemoglobina; nakon toga, terapiju nastaviti barem do kraja trudnoće uzimanjem 100mg dnevno, radi popunjavanja depoa gvožđa; **latentni nedostatak gvožđa: odrasli, dojilje i djeca uzrasta >12 godina:** 100mg dnevno; **trudnice:** 100mg dnevno.

FERRUM SANDOZ® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija
gvožđe (III) hidroksid polimaltozni kompleks | B03AB05 | **ANTI-ANEMICI**

Oralni preparati trovalentnog gvožđa

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Sirup, 50mg/5ml, ukupno 100ml sirupa u bočici (1x100ml) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.
 Doziranje: **manifestan nedostatak gvožđa: odojčad uzrasta do 1. godine života:** početna doza je 2,5ml dnevno; doza se postepeno povećava do 5ml dnevno; **djeca uzrasta 1-12 godina:** 5-10ml dnevno; **odrasli, dojilje i djeca uzrasta >12 godina:** 10-30ml dnevno; **trudnice:** 20-30ml dnevno dok se ne postigne normalizacija vrijednosti hemoglobina; nakon toga, terapiju nastaviti barem do kraja trudnoće uzimanjem 10ml dnevno, radi popunjavanja depoa gvožđa; **latentni nedostatak gvožđa: odojčad uzrasta do 1. godine života:** zbog male doze, djeca ove starosne dobi se ne mogu liječiti primjenom sirupa; **djeca uzrasta 1-12 godina:** 2,5-5ml dnevno; **odrasli, dojilje i djeca uzrasta >12 godina:** 5-10ml dnevno; **trudnice:** 5-10ml dnevno.

FERVEX® ZA DJECU - Bristol-Myers Squibb - Francuska

feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina | R06AB.. | **ANTI-HISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Suptituisani alkilamini

AMICUS PHARMA PODGORICA

| BRp | Granule za oralni rastvor, 280mg + 100mg + 10mg, ukupno 8 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **kratkotrajno olakšanje simptoma prehlade i rinofaringitisa, uključujući groznicu, glavobolju, kijavicu, bistru sekreciju iz nosa i suženje očiju: djeca uzrasta 6-10 godina:** 1 kesica dva puta na dan, **djeca uzrasta 10-12 godina:** 1 kesica tri puta na dan, **djeca uzrasta 12-15 godina:** 1 kesica četiri puta na dan. Sadržaj kesice treba razmutiti u čaši tople ili hladne vode. Interval između doza mora da bude 4h ili duži. Maksimalna dužina terapije je 3 dana. U slučaju ozbiljne insuficijencije bubrega (klirens kreatinina <10ml/min), interval između dvije doze mora da bude najmanje 8h.

FERVEX® ZA ODRASLE - Bristol-Myers Squibb - Francuska

feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina | R06AB.. | **ANTI-HISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Suptituisani alkilamini

AMICUS PHARMA PODGORICA

| BRp | Granule za oralni rastvor, 500mg + 200mg + 25mg, ukupno 8 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **simptomatska terapija prehlade, rinitisa, rinofaringitisa i stanja sličnih gripu, uključujući groznicu, glavobolju, kijavicu, bistru sekreciju iz nosa i suženje očiju: odrasli i djeca uzrasta >15 godina:** 1 kesica 2-3 puta na dan. Sadržaj kesice treba razmutiti u čaši tople ili hladne vode. Interval između doza mora da bude 4h ili duži. Za liječenje stanja sličnih gripu preporučuje se upotreba lijeka rastvorenog u toploj vodi, najbolje uveče. Maksimalna dužina terapije je 5 dana. U slučaju ozbiljne insuficijencije bubrega (klirens kreatinina <10ml/min), interval između dvije doze mora da bude najmanje 8h.

FERVEX® ZA ODRASLE BEZ ŠEĆERA - Bristol-Myers Squibb - Francuska

feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina | R06AB.. | **ANTI-HISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Suptituisani alkilamini

AMICUS PHARMA PODGORICA

| BRp | Granule za oralni rastvor, 500mg + 200mg + 25mg, ukupno 8 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **simptomatska terapija prehlade, rinitisa, rinofaringitisa i stanja sličnih gripu, uključujući groznicu, glavobolju, kijavicu, bistru sekreciju iz nosa i suženje očiju: odrasli i djeca uzrasta >15 godina**; 1 kesica 2-3 puta na dan. Sadržaj kesice treba razmutiti u čaši tople ili hladne vode. Interval između doza mora da bude 4h ili duži. Za liječenje stanja sličnih gripu preporučuje se upotreba lijeka rastvorenog u toploj vodi, najbolje uveče. Maksimalna dužina terapije je 5 dana. U slučaju ozbiljne insuficijencije bubrega (klirens kreatinina <10ml/min), interval između dvije doze mora da bude najmanje 8h.

FLAVAMED® - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

ambrosol | R05CB06 | LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE

Mukolitici

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| BRp | Oralni rastvor, 15mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 100ml oralnog rastvora (uz kašiku za doziranje) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **produktivni kašalj koji je povezan sa akutnim ili hroničnim bronhopulmonalnim bolestima: djeca uzrasta 2-5 godina**; pola kašike za doziranje sa 2,5ml oralnog rastvora 3 puta dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina**; jedna kašika za doziranje sa 5ml oralnog rastvora 2 - 3 puta dnevno; **odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina**; 2 kašike za doziranje sa 5ml oralnog rastvora 3 puta dnevno tokom prva dva do tri dana, a zatim dvije kašike za doziranje sa 5ml oralnog rastvora 2 puta dnevno. Lijek se uzima nakon obroka, ne duže od 4-5 dana bez savjetovanja sa ljekarom.

FLAVAMED® - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

ambrosol | R05CB06 | LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE

Mukolitici

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| BRp | Tableta, 30mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: **mukolitička terapija akutnih i hroničnih bronhopulmonalnih bolesti povezanih sa poremećajem formiranja i transporta mukusa: odrasli i adolescenti uzrasta ≥12 godina**; 1 tableta 3 puta dnevno tokom prva 2-3 dana, zatim 1 tableta 2 puta dnevno. Ukoliko je potrebno, doza može biti povećana na 2 tablete 2 puta dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina**; ½ tablete 2-3 puta dnevno.

FLIXOTIDE® - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

flutikazon | R03BA05 | LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

Glukokortikoidi

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 50mcg/doza, ukupno 1 kontejner pod pritiskom (1x120 doza) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.

| Rp | Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 125mcg/doza, ukupno 1 kontejner pod pritiskom (1x60doza) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.

| Rp | Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 250mcg/doza, ukupno 1 kontejner pod pritiskom (1x60doza) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.

Doziranje: **odrasli i djeca uzrasta >16 godina: profilaksa blage astme**: početna doza je 100mcg dva puta dnevno; **profilaksa umjereno teške i teške astme**: početna doza je 250-500mcg dva puta dnevno; mogu se koristiti doze sve do 1000mcg dva puta dnevno; **djeca uzrasta 4-16 godina: profilaksa astme**: početna doza je 50-100mcg dva puta dnevno; doza se može povećati do maksimalne doze od 200mcg dva puta dnevno. Doza treba da se snižava do najniže doze pri kojoj se efikasno održava kontrola astme. Početak terapijskog efekta nastaje u roku 4-7 dana. Doze više od 1000mcg (500mcg dva puta dnevno) primjenjuju se pomoću komore za inhalaciju, kako bi se redukovala pojava neželjenih dejstava u ustima i grlu.

FLONIVIN BS® - Galenika Crna Gora d.o.o - Crna Gora**bacilus IP 5832** | A07FA01 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFektivNI LJEKOVI**

Antidiaroiici - mikroorganizmi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Kapsula, 35mg, ukupno 16 kapsula u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji

21.12.2012.

Doziranje: **dijareja različitog porijekla: odrasli i djeca uzrasta >3 godine:** 4-6 kapsula dnevno između obroka, odnosno 2-3 kapsule ujutro prije doručka (kod funkcionalnih poremećaja gastrointestinalnog trakta); **odgojčad i djeca uzrasta <3 godine:** 3-4 kapsule dnevno između obroka, odnosno 2-3 kapsule ujutro prije doručka (kod funkcionalnih poremećaja gastrointestinalnog trakta); sadržaj kapsule pomiješati sa malo vode ili tečnosti za rehidraciju.

FLOSIN® - Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka | Synthon Hispania S.L. - Španija | Synthon BV - Holandija**tamsulosin** | G04CA02 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Antagonisti alfa-adrenoreceptora

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 0.4mg, ukupno 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih, u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

14.02.2014.

Doziranje: **liječenje simptoma donjih djelova urinarnog trakta udruženih sa benignom hiperplazijom prostate: odrasli:** jedna kapsula dnevno, nakon doručka ili prvog dnevnog obroka. Kod pojedinih pacijenata može doći do sniženja krvnog pritiska, što rijetko može dovesti do pojave sinkope. Ukoliko se pojave prvi simptomi ortostatske hipotenzije (vrtoglavica, slabost), pacijent bi trebalo da sjedne ili legne dok simptomi ne prođu.

FLUARIX® - GlaxoSmithKline Biologicals - Njemačka**vakcina protiv gripa (inaktivisana, rascijepana virusna čestica)** | J07BB02 | **VAKACINE**

Vakcine protiv gripa (influenca)

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 15mcg/0.5ml + 15mcg/0.5ml + 15mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.5ml suspenzije za injekciju (sa 1 iglom) u kartonskoj kutiji

26.02.2010.

Doziranje: **prevencija gripa, posebno kod osoba koje su u visokom riziku od pratećih komplikacija: odrasli i djeca uzrasta >36 mjeseci:** 0,5ml u vidu i.m. ili duboke s.c. injekcije; **djeca uzrasta 6-35 mjeseci:** klinički podaci su ograničeni, primjenjuju se doze od 0,25ml ili 0,5ml; djeca uzrasta <9 godina koja nisu prethodno vakcinisana drugu dozu trebaju da prime poslije najmanje 4 nedjelje.

FLUCONAL® - HEMOFARM A.D. - Srbija**flukonazol** | J02AC01 | **ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Derivati triazola

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| SZ | Rastvor za infuziju, 2mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena, sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji

14.02.2014.

Doziranje: **odrasli:** terapija: kriptokokni meningitis, kokcidiomikoza, invazivna kandidijaza, mukozna kandidijaza (uključujući orofaringealnu, ezofagealnu, hroničnu mukokutanu kandidijazu i kandiduriju), hronična oralna atrofična kandidijaza; prevencija: relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata sa visokim rizikom od rekurentne infekcije, relaps orofaringealne i ezofagealne kandidijaze kod zaraženih HIV-om koji imaju visok rizik od pojave relapsa, kandidne infekcije kod pacijenata sa produženom neutropenijom; doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; **djeca:** terapija: mukozna kandidijaza (orofaringealna, ezofagealna), invazivna kandidijaza, kriptokokni meningitis; prevencija: kandidna infekcija kod imunokompromitovanih pacijenata, relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata sa visokim rizikom od rekurentne infekcije; doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije.

FLUCONAL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

flukonazol | J02AC01 | ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Derivati triazola

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 1 kapsula, tvrda u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **odrasli:** terapija: kriptokokni meningitis, kokcidiomikoza, invazivna kandidijaza, mukozna kandidijaza (uključujući orofaringealnu, ezofagealnu, hroničnu mukokutanu kandidijazu i kandiduriju), hronična oralna atrofična kandidijaza, vaginalna kandidijaza, kandidni balanitis, dermatomikoze, onihomikoza; prevencija: relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije, relaps mukozne kandidijaze kod zaraženih HIV-om koji imaju visok rizik od pojave relapsa, rekurentna vaginalna kandidijaza, kandidne infekcije kod pacijenata s dugotrajnom neutropenijom: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; **djeca:** terapija: mukozna kandidijaza (orofaringealna, ezofagealna), invazivna kandidijaza, kriptokokni meningitis; prevencija: kandidne infekcije kod imunokompromitovanih pacijenata, relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; maksimalna dnevna doza kod djece je 400mg.

FLUDARA® - Bayer Pharma AG - Njemačka

fludarabin | L01BB05 | ANTINEOPLASTICI

Analozi purina

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 10mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (4x5) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **hronična limfocitna leukemija B-ćelija, kod odraslih pacijenata sa dovoljnim rezervama kostne srži** (prva linija terapije ovim lijekom treba da bude inicirana samo kod odraslih pacijenata sa uznapređovalom bolešću, Rai stadijumi III/IV (Binet stadijum C) ili Rai stadijumi I/II (Binet stadijum A/B) kada pacijenti imaju simptome povezane sa bolešću ili evidenciju o progresiji bolesti): **odrasli:** 40mg/m² površine tijela, svakodnevno tokom 5 uzastopnih dana na svakih 28 dana oralnim putem. Ova doza odgovara količini od 1,6 puta preporučene intravenske doze fludarabin-fosfata (25mg/m² površine tijela dnevno).

FLUDARABIN EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

fludarabin | L01BB05 | ANTINEOPLASTICI

Analozi purina

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/2ml, ukupno 1 bočica staklena sa 2ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **hronična limfocitna leukemija B ćelija sa očuvanom funkcijom kostne srži** - prvu liniju terapije ovim lijekom treba započeti samo kod pacijenata sa uznapređovalom bolešću, Rai stadijumi III/IV (Binet stadijum C), ili Rai stadijumi I/II (Binet stadijum A/B), kada pacijent ima simptome povezane sa bolešću ili dokaz o progresiji bolesti: **odrasli:** 25mg/m²/dan i.v., tokom 5 uzastopnih dana (=1 ciklus), a na svakih 28 dana. Preporučuje se da se lijek primjenjuje do postizanja odgovora (obično 6 ciklusa). Nakon toga se terapija prekida.

FLUIMUCIL® 100 - Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska

acetilcistein | R05CB01 | LIJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE

Mukolitici

FARMONT M.P.

| BRp | Granule za oralni rastvor, 100mg, ukupno 30 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskozog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija):** **odrasli:** 2 kesice, rastvorene prema uputstvu, 2-3 puta dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 2 kesice, rastvorene prema uputstvu, 2 puta dnevno; **djeca uzrasta 2-6 godina:** 1 kesica, rastvorena prema uputstvu, 3 puta dnevno. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simp-

toma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Sadržaj kesice rastvoriti u čaši vode, promiješati kašičicom ako je potrebno i odmah popiti.

FLUIMUCIL® 200 - Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska

acetilcistein | R05CB01 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

FARMONT M.P.

| BRp | Granule za oralni rastvor, 200mg, ukupno 30 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

Doziranje: **respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija): odrasli:** 1 kesica, rastvorena prema uputstvu, 2-3 puta dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 1 kesica, rastvorena prema uputstvu, 1-2 puta dnevno. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simptoma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Sadržaj kesice rastvoriti u čaši vode, promiješati kašičicom ako je potrebno i odmah popiti.

F

FLUIMUCIL® 600 - Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska

acetilcistein | R05CB01 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Mukolitici

FARMONT M.P.

| BRp | Šumeća tableta, 600mg, ukupno 10 šumećih tableta u stripu (5x2) u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

Doziranje: **respiratorni poremećaj praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni bronhitis, hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazija): odrasli:** 1 šumeća tableta jednom dnevno, najbolje uveče. Kod akutnih simptoma liječenje se primjenjuje 5 do 10 dana; ako nema poboljšanja, potražiti savjet ljekara. Kod hroničnih simptoma liječenje se može nastaviti tokom nekoliko mjeseci, uz kontrolu ljekara. Šumeću tabletu rastvoriti u pola čaše vode i odmah popiti.

FLUNISAN - HEMOFARM A.D. - Srbija

fluoksetin | N06AB03 | **PSIHOANALEPTICI**

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | △ Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
29.05.2013.

Doziranje: **odrasli: velike depresivne epizode:** 20mg dnevno, doza se može postepeno povećavati do maksimalno 60mg; terapija treba da traje najmanje 6 mjeseci; **opsesivno-kompulzivni poremećaji:** 20mg dnevno; doza se može postepeno povećavati do maksimalno 60mg; ukoliko nema poboljšanja u toku 10 nedjelja liječenja, razmotriti mogućnost promjene terapije; **bulimia nervosa (kao dodatak psihoterapiji):** 60mg dnevno; dugotrajna primjena lijeka (duže od 3 mjeseca) nije se pokazala efikasnom; **djeca uzrasta ≥8 godina: umjereni do teški oblik velike depresivne epizode:** početna doza je 10mg dnevno; poslije 1-2 nedjelje doza se može povećavati na 20mg dnevno (kod djece male tjelesne mase terapijski efekat se može postići nižim dozama); ukoliko nema poboljšanja u toku 9 nedjelja liječenja, razmotriti mogućnost promjene terapije. Lijek se može primijeniti u jednoj ili više pojedinačnih doza, nezavisno od obroka. Kada se terapija prekida, dozu postepeno smanjivati u periodu od najmanje 1-2 nedjelje.

FLUSETIN® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

fluoksetin | N06AB03 | **PSIHOANALEPTICI**

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | △ Film tableta, 20mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
15.06.2011.

Doziranje: **velike depresivne epizode: odrasli:** 20mg dnevno, doza se može postepeno povećavati do maksimalno 60mg; terapija treba da traje najmanje 6 mjeseci; **opsesivno-kompulzivni poremećaji: odrasli:** 20mg dnevno; doza se može postepeno povećavati do maksimalno 60mg; ukoliko nema poboljšanja u toku 10 nedjelja liječenja,

razmotriti mogućnost promjene terapije; **bulimia nervosa (kao dodatak psihoterapiji):** odrasli: 60mg dnevno; dugotrajna primjena lijeka (duže od 3 mjeseca) nije se pokazala efikasnom. Lijek se može primijeniti u jednoj ili više pojedinačnih doza, nezavisno od obroka. Kada se terapija prekida, dozu postepeno smanjivati u periodu od najmanje 1-2 nedjelje.

FOLACIN® - Jadran - Galenski Laboratorij d.d. - Hrvatska

folna kiselina | B03BB01 | **ANTI-ANEMICI**

Folna kiselina i derivati

FARMONT M.P.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **megaloblastna anemija: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** 5mg dnevno, tokom četiri mjeseca; doza održavanja 5mg svakih 1-7 dana, maksimalna dnevna doza je 15mg kod stanja malapsorpcije; **profilaksa hroničnih hemolitičkih stanja: odrasli:** 5mg svakih 1-7 dana; **profilaksa deficita folata kod bolesnika na dijalizi: odrasli:** 5mg svakih 1-7 dana; **adolescenti (12-18 godina):** 5-10mg dnevno; **prevencija defekta neuralne cijevi:** 5mg dnevno, u periodu prije začeća do dvanaeste nedjelje trudnoće; **nedostatak folne kiseline uzrokovan primjenom lijekova:** 5mg dnevno tokom 4 mjeseca; u slučajevima malapsorpcije, doza se može povećati do 15mg dnevno.

FORCAS® - GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. - Italija

cefazidim | J01DD02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, III generacija

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| OgRp | Prašak za rastvor za injekciju, 1000mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta (uključujući i infekcije donjeg respiratornog trakta kod cistične fibroze), infekcije uha, grla i nosa, infekcije urinarnog trakta, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kostiju i zglobova, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi, ginekološke infekcije, meningitis uzrokovan aerobnim Gram-negativnim bakterijama, febrilna neutropenija: odrasli i djeca:** doziranje zavisi od uzrasta i funkcije bubrega pacijenta, mjesta i vrste infekcije, težine bolesti, kao i osjetljivosti uzročnika. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. injekcije, i.v. infuzije ili duboke i.m. injekcije.

FORTEO® - Lilly France S.A.S - Francuska

teriparatid | H05AA02 | **LJEKOVI ZA ODRŽAVANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA**

Paratireoidni hormoni i analozi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 20mcg/80mikrolitara, ukupno 1 pen sa uloškom sa 2.4ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **osteoporoza kod postmenopausalnih žena i kod muškaraca kod kojih je povećan rizik od nastanka fraktura, osteoporoza koja je posljedica dugotrajne sistemske terapije glukokortikoidima kod žena i muškaraca kod kojih je povećan rizik nastanka fraktura: odrasli:** 20mcg jednom dnevno u obliku subkutane injekcije u butinu ili abdomen. Maksimalno trajanje terapije je 24 mjeseca.

FORTTRANS® - Beaufour Ipsen Industrie - Francuska

makrogol, natrijum hlorid, kalijum hlorid, natrijum hidrogenkarbonat, natrijum sulfat | A06AD65 | **LAKSATIVI**

Osmotski laksativi

PHARMA- SWISS SA, PODGORICA

| Rp | Prašak za oralni rastvor, 64g + 1.46g + 0.75g + 1.68g + 5.7g, ukupno 4 kesice sa po 74g praška za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **lavaža kolona u pripremi za endoskopske ili radiološke dijagnostičke procedure ili hirurgiju kolona: odrasli i djeca uzrasta >15 godina:** sadržaj svake kesice treba da se rastvori u 1l vode; po dodavanju praška od-

mjerenoj zapremini vode, miješa se do potpunog rastvaranja praška; prosječna doza je 3-4l rekonstituisanog rastvora. Rastvor može da se popije kao pojedinačna doza (4l uveče prije zahvata, može se napraviti pauza od 1h nakon prva 2l) ili u vidu dvije podijeljene doze (2l uveče prije zahvata i 2l sljedećeg jutra, posljednju čašu treba popiti 3-4h prije zahvata ili 3l uveče prije zahvata i 1l sljedećeg jutra, posljednju čašu treba popiti 3-4h prije zahvata), obezbjeđujući da se uzme ukupna količina rekonstituisanog rastvora. Preporučuje se primjena 1-1,5l/h (npr. 250ml svakih 10-15 minuta). Ljekar može da prilagodi preporučenu brzinu primjene lijeka kliničkom stanju pacijenta i pridruženim oboljenjima.

FORXIGA® - Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija | AstraZeneca GmbH - Njemačka
dapagliflozin | A10BX09 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**
 Ostali lijekovi koji snižavaju glukozu u krvi, isključujući insuline

GLOSARIJ D.O.O.

| Orp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
 | Orp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
 Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** kao *monoterapija* (kada se dijatom i vježbanjem ne postiže adekvatna kontrola glikemije kod pacijenata kod kojih se primjena metformina ne smatra adekvatnom zbog intolerancije) ili *kombinovana terapija* (u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju koncentraciju glukoze u krvi, uključujući i insulin, kada se tim lijekovima uz dijetu ne postiže adekvatna regulacija glikemije): odrasli: 10mg dapagliflozina jednom na dan kod monoterapije i kombinovane terapije. Kada se dapagliflozin koristi u kombinaciji sa insulinom ili nekim sekretagogom insulina, kao što je sulfonilurea, može se razmotriti primjena niže doze insulina ili sekretagoga insulina kako bi se smanjio rizik od hipoglikemije. Uzima se jednom dnevno, nezavisno od obroka.

F

FOSAMAX® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija
alendronska kiselina | M05BA04 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**
 Bifosfonati

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 70mg, ukupno 4 tablete u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 Doziranje: **terapija postmenopauzalne osteoporozе (smanjenje rizika od nastanka preloma kičmenih pršljenova i kuka)**: 70mg jednom nedeljno; tabletu progutati cijelu, ne smije se drobiti niti žvakati, niti rastapati u ustima prije gutanja. Lijek obavezno uzeti ujutru nakon ustajanja, sa punom čašom obične vode (količina vode ne smije biti manja od 200ml), u stojećem ili sjedećem, uspravnom položaju, prije prvog obroka, tečnosti (uključujući i mineralnu vodu) ili nekog drugog lijeka. Pacijentkinja mora ostati u uspravnom položaju sve dok ne uzme prvi dnevni obrok i to najmanje 30 minuta nakon uzimanja lijeka. Pacijentkinja ne smije da legne najmanje 30 minuta nakon uzimanja lijeka. Lijek se ne smije uzimati uveče prije spavanja niti ujutru prije ustajanja. Pacijentkinje treba da uzimaju suplemente kalcijuma i vitamina D, ukoliko je njihov unos hranom nedovoljan. U slučaju da se propusti uzimanje lijeka, tabletu uzeti ujutru čim se pacijentkinja sjeti propusta. Ne smiju se uzeti dvije tablete u istom danu, već se treba vratiti na režim doziranja od jedne tablete jednom nedjeljno, kao što je u početku određeno, a na dan koji pacijentkinje same odaberu. **Napomena**: Lijek nije ispitivan u liječenju osteoporozе izazvane glukokortikoidima.

FOSAVANCE® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija
alendronska kiselina, holekalciferol | M05BB03 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**
 Bifosfonati, kombinacije

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 70mg + 5600i.j., ukupno 4 tablete u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 25.07.2011.
 Doziranje: **terapija postmenopauzalne osteoporozе kod pacijentkinja sa nedovoljnim unosom vitamina D, kod kojih postoji rizik od pojave deficijencije vitamina D (smanjenje rizika od nastanka preloma kičmenih pršljenova i kuka)**: 1 tableta jednom nedeljno; tabletu progutati cijelu, ne smije se drobiti niti žvakati, niti rastapati u ustima prije gutanja. Lijek obavezno uzeti ujutru nakon ustajanja, sa punom čašom obične vode (količina vode ne smije biti manja od 200ml), u stojećem ili sjedećem, uspravnom položaju, prije prvog obroka, tečnosti (uključujući i mineralnu vodu) ili nekog drugog lijeka. Pacijentkinja mora ostati u uspravnom položaju sve dok ne uzme prvi dnevni

obrok i to najmanje 30 minuta nakon uzimanja lijeka. Pacijentkinja ne smije da legne najmanje 30 minuta nakon uzimanja lijeka. Lijek se ne smije uzimati uveče prije spavanja niti ujutru prije ustajanja. U slučaju da se propusti uzimanje lijeka, tabletu uzeti ujutru čim se pacijentkinja sjeti propusta. Ne smiju se uzeti dvije tablete u istom danu, već se treba vratiti na režim doziranja od jedne tablete jednom nedjeljno, kao što je u početku određeno, a na dan koji pacijentkinje same odaberu.

FOSINOPRIL PLUS ZENTIVA® - Actavis ehf. - Island

fosinopril, hidrohloriazid | C09BA09 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

F

| Rp | Tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

12.02.2015.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija**: odrasli: 1 tableta ujutru, nezavisno od obroka.

FOSINOPRIL TEVA - Teva Operations Poland Sp.z.o.o. - Poljska | Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Izrael | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company - Mađarska

fosinopril | C09AA09 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

22.06.2015.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

22.06.2015.

Doziranje: **hipertenzija** (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivnim lijekovima): odrasli: *pacijenti sa hipertenzijom koji su na terapiji diureticima*: uobičajena početna doza je 10mg dnevno; ukoliko je potrebno, doziranje se može prilagoditi nakon 4 nedjelje u skladu sa postignutim sniženjem krvnog pritiska (dozni interval 10-40mg dnevno, primijenjen u pojedinačnoj dozi), dozama većim od 40mg se ne može postići dodatno sniženje krvnog pritiska; *pacijenti sa hipertenzijom koji nisu na terapiji diureticima*: da bi se smanjio rizik od prekomjernog snižavanja krvnog pritiska, nekoliko dana prije početka terapije fosinoprilom preporučuje se prekid terapije diureticima; ukoliko se nakon perioda od 4 nedjelje ocijeni da krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan, terapija diureticima se može nastaviti. U slučajevima kada nije moguće iz terapije isključiti diuretike, po primjeni početne doze fosinopрила pratiti vrijednost krvnog pritiska tokom nekoliko sati do njegove stabilizacije; **srčana insuficijencija**: odrasli: početna doza je 10mg jednom dnevno, obavezno pod medicinskim nadzorom; ukoliko se dobro podnosi, doza se može postepeno povećavati do 40mg dnevno, u jednoj dozi. Može doći do pojave hipotenzije nakon inicijalne doze, ali to ne isključuje kasnije postepeno povećavanje doze (nakon što se uspostavila kontrola hipotenzije). Može se primjenjivati sa diureticima i preparatima digitalisa ako je to odgovarajuća terapija. Kod bolesnika sa srčanom insuficijencijom i povećanim rizikom, terapiju treba započeti u bolničkim uslovima. Kod pacijenata sa oštećenom funkcijom bubrega ili jetre preporučuje se početna doza od 10mg dnevno.

FOSINOPRIL ZENTIVA® - Actavis ehf. - Island

fosinopril | C09AA09 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

12.02.2015.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

12.02.2015.

Doziranje: **hipertenzija** (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivnim lijekovima): odrasli: *pacijenti sa hipertenzijom koji su na terapiji diureticima*: uobičajena početna doza je 10mg dnevno; ukoliko je potrebno, doziranje se može prilagoditi nakon 4 nedjelje u skladu sa postignutim sniženjem krvnog pritiska (dozni interval 10-40mg dnevno, primijenjen u pojedinačnoj dozi), dozama većim od 40mg se ne može postići dodatno sniženje krvnog pritiska; *pacijenti sa hipertenzijom koji nisu na terapiji diureticima*: da bi se smanjio rizik od prekomjernog snižavanja krvnog pritiska, nekoliko dana prije početka terapije fosinoprilom preporučuje se prekid terapije diureticima; ukoliko se nakon perioda od 4 nedjelje ocijeni da krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan, terapija diureticima se može nastaviti. U slučajevima kada nije moguće iz terapije isključiti diuretike, po primjeni

početne doze fosinoprilu pratiti vrijednost krvnog pritiska tokom nekoliko sati do njegove stabilizacije; **srčana insuficijencija**: **odrasli**: početna doza je 10mg jednom dnevno, obavezno pod medicinskim nadzorom; ukoliko se dobro podnosi, doza se može postepeno povećavati do 40mg dnevno, u jednoj dozi. Može doći do pojave hipotenzije nakon inicijalne doze, ali to ne isključuje kasnije postepeno povećavanje doze (nakon što se uspostavlja kontrola hipotenzije). Može se primjenjivati sa diureticima i preparatima digitalisa ako je to odgovarajuća terapija. Kod bolesnika sa srčanom insuficijencijom i povećanim rizikom, terapiju treba započeti u bolničkim uslovima. Kod pacijenata sa oštećenom funkcijom bubrega ili jetre preporučuje se početna doza od 10mg dnevno.

FOSTIMON® - IBSA Institut Biochimique SA - Švajcarska

urofolitropin | G03GA04 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gonadotropini

FARMONT M.P.

- | OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j., ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 18.10.2016.
- | OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j., ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju i 10 ampula sa po 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 18.10.2016.
- | OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 150i.j., ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 18.10.2016.
- | OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 150i.j., ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju i 10 ampula sa po 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **anovulacija (uključujući sindrom policističnih jajnika) kod žena koje ne reaguju na terapiju kломifen citratom**: terapija započinje sa 75-150i.j. dnevno i povećava se po potrebi za 37,5-75i.j., u intervalima od 7 ili 14 dana kako bi se postigla adekvatna a ne pretjerana reakcija. Terapiju treba prilagoditi individualnoj reakciji pacijentkinje. Maksimalne dnevne doze FSH ne bi trebale biti veće od 225i.j. **Kontrolisana hiperstimulacija jajnika da bi se izazvala stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti asistiranom vještačkim oplodnjama kao što su in-vitro oplodnja, intrafalopijalni transfer gameta i intrafalopijalni transfer zigota**: nakon dvije sedmice regulacije hipofize sa GnRH agonistom, 150-225i.j. FSH se primjenjuje prvih 7 dana. Nakon toga se doza podešava prema kliničkom odgovoru. Fostimon je namijenjen za intramuskularnu i subkutanu primjenu.

FRAXIPARINE® - Glaxo Wellcome Production - Francuska

nadroparin | B01AB06 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Heparinski antikoagulansi

GLOSARIJ D.O.O.

- | Z | Rastvor za injekciju, 2850i.j. anti Xa/0.3ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva(10x0.3ml) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.
- | Z | Rastvor za injekciju, 3800i.j. anti Xa/0.4ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.4ml) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.
- | Z | Rastvor za injekciju, 5700i.j. anti Xa/0.6ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.6ml) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.
- | Z | Rastvor za injekciju, 7600i.j. anti Xa/0.8ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva (10x0.8ml) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.

Doziranje: **perioperativna i postoperativna primarna profilaksa duboke venske tromboze, kod pacijenata sa niskim, umjerenim i visokim rizikom od tromboembolije**: **odrasli**: 0,3ml (2850i.j. anti-Xa) s.c. 2h prije operacije, a nakon toga 0,3ml (2850i.j. anti-Xa) s.c. svakog jutra dok pacijent ne postane mobilan, najmanje 7 dana; **perioperativna i postoperativna primarna profilaksa duboke venske tromboze, kod pacijenata koji su izloženi velikom riziku prilikom ortopedskog hirurškog zahvata (npr. elektivna hirurgija kuka)**: **odrasli**: početnu dozu (određenu protokolom) dati 12h prije i 12h nakon operacije; primjenu odgovarajuće doze jednom dnevno nastaviti najmanje 10 dana; **terapija duboke venske tromboze**: **odrasli**: primijeniti s.c. na svakih 12h, obično 10, a najmanje 5 dana, u dozama korigenovani u skladu sa tjelesnom masom (prema protokolu); **antikoagulacija u slučajevima hemodijalize i hemofiltracije**: **odrasli**: pojedinačna doza daje se u arterijsku liniju na početku svake dijalize; doza se određuje prema protokolu. Uobičajeno mjesto davanja s.c. injekcije je lateralni zid abdomena, kao alternativa može se koristiti butina. Savjetuje se redovna provjera broja trombocita tokom čitavog perioda terapije.

FROMILID® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

klaritromicin | J01FA09 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Makrolidi

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji

19.09.2014.

Doziranje: infekcije donjeg respiratornog trakta (akutni i hronični bronhitis), pneumonija, infekcije gornjeg respiratornog trakta (sinuzitis i faringitis), inicijalna terapija vanbolničkih respiratornih infekcija, lakše i umjereno teške infekcije kože i mekih tkiva: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 250mg (500mg kod težih infekcija) dva puta dnevno; trajanje terapije 6-14 dana; eradikacija H. pylori kod pacijenata s duodenalnim ulkusom (u kombinaciji sa drugim lijekovima): odrasli: doziranje zavisi od izbora lijekova sa kojima se primjenjuje klaritromicin.

F

FUNZOL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

flukonazol | J02AC01 | ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Derivati triazola

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 7 kapsula, tvrdih u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji

15.10.2012.

Doziranje: odrasli: terapija: kriptokokni meningitis, kokcidiomikoza, invazivna kandidijaza, mukozna kandidijaza (uključujući orofaringealnu, ezofagealnu, hroničnu mukokutanu kandidijazu i kandiduriju), hronična oralna atrofična kandidijaza, vaginalna kandidijaza, kandidni balanitis, dermatomikoze, onihomikoza; prevencija: relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije, relaps mukozne kandidijaze kod zaraženih HIV-om koji imaju visok rizik od pojave relapsa, rekurentna vaginalna kandidijaza, kandidne infekcije kod pacijenata s dugotrajnom neutropenijom: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; djeca: terapija: mukozna kandidijaza (orofaringealna, ezofagealna), invazivna kandidijaza, kriptokokni meningitis; prevencija: kandidne infekcije kod imunokompromitovanih pacijenata, relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; maksimalna dnevna doza kod djece je 400mg.

FUNZOL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

flukonazol | J02AC01 | ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Derivati triazola

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 1 kapsula, tvrda u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji

15.10.2012.

Doziranje: genitalna kandidijaza (vaginalna kandidijaza, kandidni balanitis), dermatomikoze, onihomikoza; prevencija rekurentne vaginalne kandidijaze: odrasli: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije.

FUNZOL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

flukonazol | J02AC01 | ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Derivati triazola

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 7 kapsula, tvrdih u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji

15.10.2012.

Doziranje: odrasli: terapija: kriptokokni meningitis, kokcidiomikoza, invazivna kandidijaza, mukozna kandidijaza (uključujući orofaringealnu, ezofagealnu, hroničnu mukokutanu kandidijazu i kandiduriju), Tinea versicolor; prevencija: relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije, relaps mukozne kandidijaze kod zaraženih HIV-om koji imaju visok rizik od pojave relapsa, kandidne infekcije kod pacijenata sa dugotrajnom neutropenijom: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; djeca uzrasta 6-12 godina i adolescenti (uzrasta 12-17 godina): terapija: mukozna kandidijaza (orofaringealna, ezofagealna), invazivna kandidijaza, kriptokokni meningitis; prevencija: kandidne infekcije kod imunokompromitovanih pacijenata, relaps kriptokoknog meningitisa kod pacijenata s visokim rizikom od rekurentne infekcije: doziranje zavisi od vrste i težine gljivične infekcije; maksimalna dnevna doza kod djece je 400mg.

FUREXA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**cefuroksim** | J01DC02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, II generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Z | Prašak za rastvor za injekciju, 250mg, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.09.2012.
- | Z | Prašak za rastvor za injekciju, 750mg, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.09.2012.
- | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1.5g, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

Doziranje: terapija infekcija prije nego što je uzročni agens identifikovan ili kada je infekcija izazvana osjetljivim bakterijama i to: **infekcije respiratornog trakta, infekcije uha, grla i nosa, infekcije urinarnog trakta, infekcije mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije u akušerstvu i ginekologiji, septikemija**. Lijek se primjenjuje kao i.m. inj., i.v. inj. ili inf., a dužina terapije se određuje prema težini infekcije i kliničkom statusu bolesnika. **Odrasli i stariji bolesnici**: uobičajena doza je 3 puta na dan po 750mg; kod teških infekcija doza se može povećati do 1500mg i.v. inj. 3 puta na dan, ako je neophodno, može se povećati na 4 puta na dan, maksimalno 3-6g; **odoičad i djeca**: 30-100mg/kg/dan, u 3-4 podijeljene doze; **novorođenčad**: 30-100mg/kg/dan, u 2-3 podijeljene doze. **Gonoreja**: jedna inj. od 1500mg ili 2 puta po 750mg u suprotne gluteuse. **Meningitis**: monoterapija: **odrasli**: 3g i.v. na svakih 8h; **odoičad i djeca**: 200-240mg/kg/dan i.v. u 3-4 podijeljene doze; doza se može smanjiti na 100mg/kg/dan i.v. poslije 3 dana ili poslije kliničkog poboljšanja; **novorođenčad**: 100mg/kg/dan i.v. inj.; doza se može smanjiti na 50mg/kg/dan. **Profilaksa infekcija tokom operativnih zahvata, kada postoji povećan rizik od infekcije**: uobičajena doza je 1500mg u režimu primjene prema protokolu i vrsti intervencije.

FUROSEMID ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**furosemid** | C03CA01 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Z | Rastvor za injekciju, 20mg/2ml, ukupno 50 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u blisteru (10x5) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.

Doziranje: **kardijalni, pulmonalni, hepatički i renalni edem**: **odrasli**: početna doza je 20-50mg i.v. ili i.m.; ukoliko je potrebna veća doza, postepeno povećavati dozu za po 20mg, ne češće od 2h; doze veće od 50mg daju se u vidu spore i.v. infuzije; maksimalna dnevna doza je 1500mg; **djeca**: 0,5-1,5mg/kg tjelesne mase; maksimalna dnevna doza je 20mg; i.v. injekciju ili infuziju ubrizgavati polako, brzina infuzije ne treba da pređe 4mg/min; i.m. primjena je ograničena na izuzetne slučajeve, gdje drugi načini primjene (oralni ili i.v.) nisu mogućí; i.m. injekcija nije pogodna za terapiju akutnih stanja (npr. pulmonalni edem).

FURSEMID - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska**furosemid** | C03CA01 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

FARMEGRA D.O.O.

- | Rp | Tableta, 40mg, ukupno 20 tableta u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
- Doziranje: **stanja koja se karakterišu retencijom tečnosti; blaga do umjerena hipertenzija (monoterapija ili adjuvantna terapija)**: **odrasli**: početna dnevna doza je 40mg, zatim se vrši podešavanje doze sve dok se ne postigne doza održavanja (u blažim slučajevima dovoljno je primijeniti 20mg/dan ili 40mg svaki drugi dan, dok se u slučaju rezistentnih edema mogu koristiti dnevne doze od 80mg i veće u vidu jedne ili dvije doze na dan ili intermitentno); u teškim slučajevima postepeno titrirati dozu do 600mg/dan; maksimalna preporučena doza je 1500mg; **djeca**: 1-3mg/kg/dan, do maksimalne doze od 40mg/dan.

G

GABAGAMMA® 100 - Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka | Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka**gabapentin** | N03AX12 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

"WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG", DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 20 kapsula, tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

| Rp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 50 kapsula, tvrdih u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

Doziranje: **epilepsija** (dodatna terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece ≥6 godina, monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece ≥12 godina):

odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: 1. dan 300mg jednom dnevno, 2. dan 2 puta po 300mg dnevno, 3. dan 3 puta po 300mg dnevno (eventualno 3 puta po 300mg dnevno već 1. dana); terapijska efikasna doza kreće se 900-3600mg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze; doza se može povećavati svaka 2-3 dana do maksimalne dnevne doze od 3600mg; najkraće vrijeme potrebno za postizanje dnevne doze od 1800mg je nedjelju dana, za 2400mg 2 nedjelje, a za 3600mg 3 nedjelje; **djeca uzrasta 6-12 godina**: početna doza je 10-15mg/kg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze, uobičajena terapijska efikasna doza je 25-35mg/kg/dan; maksimalna doza je 50mg/kg/dan; **periferni neuropatski bol**: **odrasli**: kao kod epilepsije. Interval između 2 doze ne smije biti duži od 12h, kako bi se spriječila pojava epileptičkog napada. Ako treba prekinuti primjenu lijeka, postepeno smanjivati dozu tokom najmanje nedjelju dana, nezavisno od indikacije.

GABAGAMMA® 300 - Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka | Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka**gabapentin** | N03AX12 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

"WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG", DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 300mg, ukupno 20 kapsula, tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

| Rp | Kapsula, tvrda, 300mg, ukupno 50 kapsula, tvrdih u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

Doziranje: **epilepsija** (dodatna terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece ≥6 godina, monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece ≥12 godina):

odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: 1. dan 300mg jednom dnevno, 2. dan 2 puta po 300mg dnevno, 3. dan 3 puta po 300mg dnevno (eventualno 3 puta po 300mg dnevno već 1. dana); terapijska efikasna doza kreće se 900-3600mg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze; doza se može povećavati svaka 2-3 dana do maksimalne dnevne doze od 3600mg; najkraće vrijeme potrebno za postizanje dnevne doze od 1800mg je nedjelju dana, za 2400mg 2 nedjelje, a za 3600mg 3 nedjelje; **djeca uzrasta 6-12 godina**: početna doza je 10-15mg/kg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze, uobičajena terapijska efikasna doza je 25-35mg/kg/dan; maksimalna doza je 50mg/kg/dan; **periferni neuropatski bol**: **odrasli**: kao kod epilepsije. Interval između 2 doze ne smije biti duži od 12h, kako bi se spriječila pojava epileptičkog napada. Ako treba prekinuti primjenu lijeka, postepeno smanjivati dozu tokom najmanje nedjelju dana, nezavisno od indikacije.

GADOVIST® - Bayer Pharma AG - Njemačka**gadobutrol** | V08CA09 | **KONTRASTNA SREDSTVA**

Paramagnetna kontrastna sredstva

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 1.0 mmol/ml, ukupno 5 napunjenih špriceva sa po 7.5ml rastvora za injekciju (5x7.5ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Z | Rastvor za injekciju, 1.0 mmol/ml, ukupno 10 bočica sa po 30ml rastvora za injekciju (10x30ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **pojačanje kontrasta pri kranijalnom i spinalnom snimanju nuklearnom magnetnom rezonancom (MRI)**, MRI jetre ili bubrega pojačana kontrastom kod pacijenata kod kojih postoji velika sumnja ili dokaz o postojanju fokalnih lezija radi klasifikovanja tih lezija kao benignih ili malignih, pojačanje kontrasta pri angiografiji

magnetnom rezonancom (CE-MRI), MRI snimanje patologije cijelog tijela: odrasli: CNS indikacije: 0,1mmol/kg, što odgovara 0,1ml/kg za 1,0M rastvor; ukoliko postoji velika klinička sumnja o postojanju lezije uprkos tome što MRI to nije pokazao ili kada bi tačnije informacije mogle da utiču na terapiju pacijenta, može se primijeniti dodatna injekcija do 0,2mmol/kg u roku od 30 minuta od prve injekcije; CE-MRI: snimanje jednog polja pregleda (FOV-field of view): 7,5ml (tjelesna masa <75kg); 10ml (tjelesna masa ≥75kg), što odgovara 0,1-0,15mmol/kg; snimanje >1 FOV: 15ml (tjelesna masa <75kg); 20ml (tjelesna masa ≥75kg), što odgovara 0,2-0,3mmol/kg; djeca uzrasta ≥2 godine: sve indikacije: 0,1mmol/kg, što odgovara 0,1ml/kg. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. bolus injekcije.

GALITIFEN® - Galenika A.D. - Srbija

ketotifen | R06AX17 | ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| ORp | △ Sirup, 1mg/5ml, ukupno 1 boca staklena sa 100ml sirupa (uz kašičicu za doziranje) u kartonskoj kutiji
23.06.2016.

Doziranje: **prevencija bronhijalne astme, naročito praćene atopijskim simptomima, simptomatska terapija alergijskih stanja, uključujući rinitis i konjunktivitis**: odrasli: 1mg dva puta dnevno uz obrok. Ukoliko je neophodno, doza se može povećati do 2mg dva puta dnevno. Kod pacijenata koji se lako sediraju, liječenje se započinje dozom od 0,5 do 1mg uveče tokom prvih nekoliko dana liječenja. Djeca uzrasta 2-3 godine: 0,05mg (što odgovara 0,25ml sirupa 1mg/5ml) po kilogramu tjelesne mase dva puta dnevno (ujutru i uveče). Djeca uzrasta >3 godine: 1mg dva puta dnevno uz obrok (ujutru i uveče).

GALVUS® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska | Novartis Farmaceutica S.A. - Španija

vidagliptin | A10BH02 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Tableta, 50mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
07.05.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2**, kao monoterapija, dvojna terapija (sa metforminom ili tiazolidindionom), trojna terapija (sa metforminom i derivatom sulfonilureje) ili u kombinaciji sa insulinom (sa ili bez metformina): odrasli: 50mg ujutro i 50mg uveče. Kao dvojna terapija sa derivatom sulfonilureje: odrasli: 50mg ujutro. Doze veće od 100mg se ne preporučuju. Lijek se primjenjuje nezavisno od obroka.

GARDASIL® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

vakcina protiv humanog papilomavirusa (tipovi 6, 11, 16, 18),

rekombinantna | J07BM01 | VAKCINE

Vakcine protiv papiloma virusa

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Suspenzija za injekciju, 20mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.5ml suspenzije za injekciju (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji
24.04.2014.

| Z | Suspenzija za injekciju, 20mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml, ukupno 1 bočica sa 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji
24.04.2014.

Doziranje: **prevencija prekancerogenih genitalnih lezija (cervikalnih, vulvarnih i vaginalnih), premalignih analnih lezija, karcinoma grlića materice i karcinoma anusa izazvanih određenim onkogenim tipovima humanog Papiloma virusa; prevencija spoljašnjih genitalnih kondiloma (condilomata acuminata) izazvanih određenim tipovima humanog Papiloma virusa**, u skladu sa zvaničnim preporukama, djeca uzrasta 9-13 godina: prema rasporedu za 2 doze (0,5ml primljeno u 0. i 6. mjesecu), ukoliko se druga doza vakcine primijeni ranije od 6 mjeseci nakon prve doze, tada se mora primijeniti i treća doza vakcine. Takođe, vakcina se može primijeniti i prema rasporedu za 3 doze (0,5ml primljeno u 0., 2. i 6. mjesecu); drugu dozu treba dati najmanje mjesec dana poslije prve doze, a treća doza najmanje tri mjeseca poslije druge doze. Sve tri doze treba primijeniti u toku jedne godine. Vakcina se primjenjuje u obliku intramuskularne injekcije (deltoidna regija nadlaktice ili gornja anterolateralna površina butine).

GASTAL® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

aluminijum hidroksid- magnezijum karbonat gel,

magezijum hidroksid | A02AD01 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Kombinacije i kompleksi aluminijum, magnezijum i kalcijum jedinjenja

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 450mg + 300mg, ukupno 24 tablete u bilsteru (6x4) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| BRp | Tableta, 450mg + 300mg, ukupno 48 tableta u blisteru (6x8) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **simptomatska terapija hiperaciditeta, sa ili bez gorušice, povezanog sa peptičkim ulkusom, gastritisom, refluksnim ezofagitisom ili hiatus hernijom: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1-2 tablete 4-6 puta dnevno (ne više od 8 tableta u toku 24h, ne duže od 2 nedjelje), približno 1h poslije jela i uveče prije spavanja; u slučaju gorušice primjenjuje se isti režim doziranja, nezavisno od obroka; **djeca uzrasta 6-12 godina:** polovina doze za odrasle. Tablete polako rastapati u ustima, a ne gutati cijele.

G GASTROGUARD® - Alkaloid AD Skopje - Makedonijakalcijum karbonat, magnezijum karbonat | A02AD01 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Kombinacije i kompleksi aluminijum, magnezijum i kalcijum jedinjenja

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Tableta za žvakanje, 680mg + 80mg, ukupno 24 tablete za žvakanje u blisteru (3x8) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **simptomatska terapija za kratkotrajno ublažavanje želučasnih tegoba izazvanih hiperaciditetom i gorušicom (dispepsija, uključujući i probleme sa varenjem u trudnoći, gastritis, ulkus i gastroezofagealni refluks, bilijarni poremećaji): odrasli:** 1-2 tablete, maksimalna dnevna doza je 11 tableta (8g kalcijum karbonata); **djeca uzrasta 12-18 godina:** 1-2 tablete, maksimalna dnevna doza je 7 tableta (5g kalcijum karbonata). Tablete treba otopiti u ustima ili sažvakati, obično 1 sat poslije jela, ili prije spavanja, ili u slučaju nelagodnosti. Kao i kod svih antacida, ako simptomi perzistiraju nakon 7 dana uprkos liječenju, ljekar mora ponovo procijeniti kliničku sliku pacijenta.

GAZYVARO® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarskaobinutuzumab | L01XC15 | **ANTINEOPLASTICI**

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 1000mg/40ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 40ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 09.07.2015.

Doziranje: **hronična limfocitna leukemija**, kod pacijenata sa komorbiditetima, zbog kojih kod njih nije odgovarajuća terapija zasnovana na punoj dozi fludarabina, u kombinaciji sa hloraubicilom: **odrasli:** doziranje prema protokolu.

GEMCITABIN EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrijagemcitabin | L01BC05 | **ANTINEOPLASTICI**

Analozi pirimidina

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/20ml, ukupno 1 bočica staklena sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 1000mg/100ml, ukupno 1 bočica staklena sa 100ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom mokraćne bešike** (u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski adenokarcinom pankreasa** (monoterapija), **lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća** (monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski epitelijalni karcinom ovarijuma** (u kombinaciji sa karboplatinom), **neresektabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke** (u kombinaciji sa paklitaxelom): **odrasli:** doziranje prema protokolu.

GEMCITABIN PLIVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska**gemcitabin** | L01BC05 | ANTINEOPLASTICI

Analozi pirimidina

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 200mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom mokraćne bešike** (u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski adenokarcinom pankreasa** (monoterapija), **lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća** (monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski epitelijalni karcinom ovarijuma** (u kombinaciji sa karboplatinom), **neresektabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke** (u kombinaciji sa paklitakselom): odrasli: doziranje prema protokolu.

GEMCITABINE - Hospira Enterprises B.V. - Holandija | Hospira UK Limited - Velika Britanija**gemcitabin** | L01BC05 | ANTINEOPLASTICI

Analozi pirimidina

ALVOGEN

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 38mg/ml, ukupno 1 bočica sa 5.3ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 38mg/ml, ukupno 1 bočica sa 26.3ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom mokraćne bešike** (u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski adenokarcinom pankreasa** (monoterapija), **lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća** (monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski epitelijalni karcinom ovarijuma** (u kombinaciji sa karboplatinom), **neresektabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke** (u kombinaciji sa paklitakselom): odrasli: doziranje prema protokolu.

GEMNIL - Vianex S.A. - Plant C - Grčka**gemcitabin** | L01BC05 | ANTINEOPLASTICI

Analozi pirimidina

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 200mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom mokraćne bešike** (u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski adenokarcinom pankreasa** (monoterapija), **lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća** (monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski epitelijalni karcinom ovarijuma** (u kombinaciji sa karboplatinom), **neresektabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke** (u kombinaciji sa paklitakselom): odrasli: doziranje prema protokolu.

GEMZAR® - Lilly France S.A.S - Francuska**gemcitabin** | L01BC05 | ANTINEOPLASTICI

Analozi pirimidina

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 200mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 1g, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom mokraćne bežike (u kombinaciji sa cisplatinom), lokalno uznapredovali ili metastatski adenokarcinom pankreasa (monoterapija), lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća (monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom), lokalno uznapredovali ili metastatski epitelijalni karcinom ovarijuma (u kombinaciji sa karboplatinom), neresektabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa paklitakselom): odrasli: doziranje prema protokolu.

GENTAMICIN - Galenika A.D. - Srbija

gentamicin | D06AX07 | **ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Ostali antibiotici za lokalnu primjenu

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Mast, 0.1%, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji

23.06.2016.

Doziranje: **primarne infekcije kože izazvane osjetljivim bakterijama** (impetigo contagiosa, superficijalni folikulitis, ecthyma, furunkuloza, sycosis barbae i pyoderma gangrenosum), **sekundarne infekcije kože izazvane osjetljivim bakterijama** (inficiran ekcematoidni dermatitis, pustulozne akne, pustulozna psorijaza, inficiran seboroični dermatitis, inficiran kontaktni dermatitis, inficirane ekzorijacije, bakterijske superinfekcije gljivičnih ili virusnih infekcija): djeca uzrasta >1 godine i odrasli: oboljelu kožu mazati tankim slojem masti 3-4 puta dnevno dok se ne postignu zadovoljavajući rezultati. Mast se primjenjuje na suvim lezijama. Tretirana površina se može prekriti sterilnom gazom. Kod terapije impetiga, kraste treba ukloniti s lezija prije aplikacije masti, da bi se omogućio bolji kontakt antibiotika i inficirane kože.

GENTAMICIN - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

gentamicin | D06AX07 | **ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Ostali antibiotici za lokalnu primjenu

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Mast, 0.1%, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji

15.07.2015.

Doziranje: **primarne infekcije kože izazvane osjetljivim bakterijama** (impetigo contagiosa, superficijalni folikulitis, ecthyma, furunkuloza, sycosis barbae i pyoderma gangrenosum), **sekundarne infekcije kože izazvane osjetljivim bakterijama** (inficiran ekcematoidni dermatitis, pustulozne akne, pustulozna psorijaza, inficiran seboroični dermatitis, inficiran kontaktni dermatitis, inficirane ekzorijacije, bakterijske superinfekcije gljivičnih ili virusnih infekcija): djeca uzrasta >1 godine i odrasli: oboljelu kožu mazati tankim slojem masti 3-4 puta dnevno dok se ne postignu zadovoljavajući rezultati. Mast se primjenjuje na suvim lezijama. Tretirana površina se može prekriti sterilnom gazom. Kod terapije impetiga, kraste treba ukloniti s lezija prije aplikacije masti, da bi se omogućio bolji kontakt antibiotika i inficirane kože.

GENTAMICIN - Galenika A.D. - Srbija

gentamicin | J01GB03 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali aminoglikozidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 80mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji

18.10.2016.

Doziranje: **infekcije urinarnog sistema, infekcije grudnog koša, bakterijemije, septikemije, teške neonatalne infekcije i druge sistemske infekcije uzrokovane osjetljivim mikroorganizmima**: odrasli: teške infekcije: 5mg/kg dnevno u intervalima 6-8h; sistemske infekcije: 3-5mg/kg dnevno u podijeljenim dozama u zavisnosti od težine infekcije i kliničkog odgovora; infekcije urinarnog sistema: 3-5mg/kg dnevno u podijeljenim dozama u zavisnosti od težine infekcije i kliničkog odgovora ili 160mg jednom dnevno; djeca uzrasta >1 godine: 3-6mg/kg dnevno kao jedna (poželjno) do dvije pojedinačne doze; odojčad uzrasta >1. mjeseca: 4,5-7,5mg/kg kao jedna (poželjno) do dvije pojedinačne doze; novorođenčad i prijevremeno rođena odojčad (uzrasta 0-4 nedjelje): 4-7mg/kg dnevno kao jedna doza.

GENTAMICIN - HEMOFARM A.D. - Srbija**gentamicin** | J01GB03 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali aminoglikozidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 80mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **infekcije urinarnog sistema, infekcije grudnog koša, bakterijemije, septikemije, teške neonatalne infekcije i druge sistemske infekcije uzrokovane osjetljivim mikroorganizmima: odrasli:** teške infekcije: 5mg/kg dnevno u intervalima 6-8h; sistemske infekcije: 3-5mg/kg dnevno u podijeljenim dozama u zavisnosti od težine infekcije i kliničkog odgovora; infekcije urinarnog sistema: 3-5mg/kg dnevno u podijeljenim dozama u zavisnosti od težine infekcije i kliničkog odgovora ili 160mg jednom dnevno; **djeca uzrasta ≥ 1 godine:** 3-6mg/kg dnevno kao jedna (poželjno) do dvije pojedinačne doze; **odojčad uzrasta >1 mjeseca:** 4,5-7,5mg/kg kao jedna (poželjno) do dvije pojedinačne doze; **novorođenčad i prijevremeno rođena odojčad (uzrasta 0-4 nedjelje):** 4-7mg/kg dnevno kao jedna doza.

G

GENTAMICIN ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**gentamicin** | J01GB03 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali aminoglikozidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju, 40mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju (10x2ml) u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

| Z | Rastvor za injekciju, 80mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju (10x2ml) u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

| Z | Rastvor za injekciju, 120mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju (10x2ml) u kartonskoj kutiji 17.09.2012.

Doziranje: **infekcije urinarnog sistema, infekcije grudnog koša, bakterijemije, septikemije, teške neonatalne infekcije i druge sistemske infekcije uzrokovane osjetljivim mikroorganizmima: odrasli:** teške infekcije: 5mg/kg dnevno u intervalima 6-8h; sistemske infekcije: 3-5mg/kg dnevno u podijeljenim dozama u zavisnosti od težine infekcije i kliničkog odgovora; infekcije urinarnog sistema: 3-5mg/kg dnevno u podijeljenim dozama u zavisnosti od težine infekcije i kliničkog odgovora ili 160mg jednom dnevno; **djeca uzrasta ≥ 1 godine:** 3-6mg/kg dnevno kao jedna (poželjno) do dvije pojedinačne doze; **odojčad uzrasta >1 mjeseca:** 4,5-7,5mg/kg kao jedna (poželjno) do dvije pojedinačne doze; **novorođenčad i prijevremeno rođena odojčad (uzrasta 0-4 nedjelje):** 4-7mg/kg dnevno kao jedna doza.

GENTOKULIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora**gentamicin** | S01AA11 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Antibiotici

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.3%, ukupno 1 bočica sa 10ml rastvora uz nastavak za doziranje u kartonskoj kutiji 18.03.2009.

Doziranje: **bakterijske infekcije prednjeg segmenta oka (konjunktivitis, blefaritis, keratitis izazvan osjetljivim bakterijama, bakterijski keratokonjunktivitis izazvan osjetljivim bakterijama, blefarokonjunktivitis, dakriokonjunktivitis, ulkus rožnjače izazvan osjetljivim bakterijama, hordeolum izazvan osjetljivim bakterijama, postoperativna profilaksa bakterijskih infekcija): odrasli, djeca i starije osobe:** ukapati 1-2 kapi u inficirano oko, svaka 4h (6 puta dnevno), po potrebi i češće; kod težih infekcija oka, ukapati 1-2 kapi u inficirano oko svakih 15-20 minuta; postepeno smanjivati učestalost aplikovanja lijeka, u zavisnosti od kliničkog odgovora, odnosno povlačenja znakova i simptoma infekcije; **bakterijske infekcije spoljašnjeg uha: odrasli, djeca i starije osobe:** prije primjene lijeka očistiti površinu mjesta na koje se lijek aplikuje i ukapati 2-3 kapi u inficirano spoljašnje uho, 3-4 puta dnevno i jednom u toku noći; po potrebi se lijek može aplikovati i češće.

GILENYA® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska**fingolimod** | L04AA27 | **IMUNOSUPRESIVI**

Selektivni imunosupresivi

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZR | Kapsula, tvrda, 0,5mg, ukupno 28 kapsula, tvrdih u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **visoko aktivna relapsno-remitentna multipla skleroza**: odrasli: 1 kapsula od 0,5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka.**GINO-DAKTANOL® - Galenika A.D. - Srbija****mikonazol** | G01AF04 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFETKIVI I ANTISEPTICI**

Derivati imidazola

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

G

| Rp | | Rp | Vagitorija, 200mg, ukupno 7 vagitorija u stripu (1x7) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **lokalno liječenje vulvovaginalne kandidijaze i superinfekcija Gram-pozitivnim bakterijama**: odrasli: jednu vagitoriju staviti uveče, prije odlaska na spavanje, duboko u vaginu, tokom 7 dana; najbolje je to učiniti u ležećem položaju. Liječenje nastaviti tokom svih 7 dana, čak i ako su se pruritus i leukoreja povukli ili je počela menstruacija.**GITRABIN® - Actavis Italy S.p.A. - Italija | S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija****gemcitabin** | L01BC05 | **ANTINEOPLASTICI**

Analozi pirimidina

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 200mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 1g, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom mokraćne bežike** (u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski adenokarcinom pankreasa** (monoterapija), **lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća** (monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom), **lokalno uznapredovali ili metastatski epitelijalni karcinom ovarijuma** (u kombinaciji sa karboplatinom), **neresektabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke** (u kombinaciji sa paklitakselom): odrasli: doziranje prema protokolu, u zavisnosti od indikacije.**GLAUMOL® - Galenika A.D. - Srbija****timolol** | S01ED01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Beta-adrenergički blokatori

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0,5%, ukupno 1 bočica sa 5ml rastvora (1x5ml) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

Doziranje: **povišen intraokularni pritisak različite etiologije (glaukom otvorenog ugla, afakični glaukom, sekundarni glaukom)**, **glaukom zatvorenog ugla u kombinaciji sa mioticima, okularna hipertenzija**: odrasli: u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno.**GLIORAL® - Galenika A.D. - Srbija****gliklazid** | A10BB09 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Derivati sulfonilureje

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 80mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2**: odrasli: početna doza 40-80mg dnevno i povećavati dok se ne postigne zadovoljavajuća kontrola glikemije; pojedinačna doza ne treba da bude veća od 160mg. Kada je neophodna primjena viših doza (maksimalna dnevna doza je 320mg), lijek treba uzimati 2 puta dnevno uz glavne obroke. Kod gojaznih ili onih koji ne pokazuju adekvatan terapijski odgovor, moguća je dodatna terapija.

GLIVEC® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

imatinib | L01XE01 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

| Rp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 120 kapsula, tvrdih u blisteru (10x12) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

Doziranje: **novodijagnostikovana Filadelfija hromozom (bcr-alb) pozitivna (Ph+) hronična mijeloidna leukemija (CML) za koju se transplantacija koštane srži ne smatra prvom linijom terapije, Ph+ CML u hroničnoj fazi nakon neuspjeha interferon-alfa terapije, ili u ubrzanj fazi ili blastnoj krizi: odrasli i djeca:** doziranje se sprovodi po protokolu; **novodijagnostikovana Filadelfija hromozom pozitivna akutna limfoblastna leukemija (Ph+ ALL) zajedno sa hemioterapijom, relapsna ili refraktarna Ph+ ALL (kao monoterapija), mijelodisplastična/mijeloproliferativna bolest (MDS/MDP) povezana sa rearanžiranjem gena za receptore za trombocitni faktor rasta (PDGFR); hipe-reozinofilni sindrom (HES) i/ili hronična eozinofilna leukemija (CEL) sa FIP1L1-PDGFR α rearanžmanom; terapija pacijenata sa Kit (CD117) pozitivnim neoperabilnim i/ili metastatskim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima (GIST), adjuvantna terapija pacijenata koji su pod značajnim rizikom od relapsa nakon resekcije Kit (CD117) pozitivnog GIST, terapija pacijenata sa neresektabilnim dermatofibrosarkomom protuberans (DFSP) i pacijenata sa rekurentnim i/ili metastatskim DFSP kod kojih nije moguća operacija: odrasli:** doziranje se sprovodi po protokolu.

GLUCAGEN®HYPOKIT® - Novo Nordisk A/S - Danska

glukagon | H04AA01 | PANKREASNI HORMONI

Glikogenolitički hormoni

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1mg/ml, ukupno 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvarača u plastičnoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **ozbiljna hipoglikemija koja može nastati kao posljedica neadekvatne insulinske terapije dijabetesa: odrasli i djeca tjelesne mase >25kg, ili uzrasta 6-8 godina:** 1mg s.c. ili i.m.; **djeca tjelesne mase <25kg ili uzrasta 6-8 godina:** 0,5mg s.c. ili i.m. Kada se pacijent stabilizuje nakon primjene lijeka, neophodno je oralno dati ugljene hidrate da se glikogen u jetri obnovi i na taj način spriječi ponovni nastanak hipoglikemije. Ako pacijent ne odreaguje u roku od 10 minuta, glukozu treba primijeniti intravenski. **Inhibicija motiliteta u ispitivanjima gastrointestinalnog trakta:** 0,2-0,5mg i.v. ili 1mg i.m. (*relaksacija želuca, bulbusa duodenuma, dvanaestopalačnog i tankog crijeva*); 0,5-0,75mg i.v. ili 1-2mg i.m. (*relaksacija kolona*). Nakon dijagnostičke procedure treba oralno dati ugljene hidrate, ako je to u skladu sa primijenjenom dijagnostičkom procedurom.

GLUCOPHAGE® - Merck Sante s.a.s. - Francuska | Merck KGaA - Njemačka | Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija | Merck S.L. - Španija | Famar Lyon - Francuska

metformin | A10BA02 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Bigvanidini

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 50 film tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| Rp | Film tableta, 850mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| Rp | Film tableta, 1000mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije), kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; **odrasli:** početna doza je 1 tableta (500mg ili 850mg) 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. Kombinovana terapija sa insulinom: uobičajena početna doza je 500mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. **Djeca uzrasta >10 godina i adolescenti:** uobičajena početna doza je 500-850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna preporučena doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

GLUCOPHAGE® XR - Merck Sante s.a.s. - Francuska | Merck KGaA - Njemačka**metformin** | A10BA02 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Bigvanidini

MERCK DSD PODGORICA

| ORp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 500mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| ORp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 750mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| ORp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 1000mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije), kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; **odrasli sa normalnom bubrežnom funkcijom (GFR (brzina glomerularne filtracije) ≥ 90 ml/min):** početna doza je 1 tableta (500mg) jednom dnevno, uz večernji obrok; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 2g jednom dnevno; ukoliko se glikemijska kontrola ne postigne sa 2g lijeka Glucophage XR dnevno, potrebno je razmotriti uzimanje Glucophage XR 1g 2 puta dnevno, obje doze uz obrok; ukoliko se glikemijska kontrola ni tada ne postigne, pacijente treba prebaciti na standardne metformin tablete od 3g dnevno. Kombinovana terapija sa insulinom: uobičajena početna doza je 500mg jednom dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije.

GLUCOSI INFUNDIBILE - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora**glukoza** | B05BA03 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za parenteralnu ishranu

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 5 %, ukupno 1 boca staklena sa 250ml rastvora 18.03.2009.

| Z | Rastvor za infuziju, 5 %, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.

| Z | Rastvor za infuziju, 10 %, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.

Doziranje: **hipertonična dehidracija, parenteralna ishrana u svim slučajevima kada je peroralno uzimanje hrane i vode ograničeno, razblaživanje koncentrovanih rastvora drugih lijekova ili elektrolita radi njihove primjene intravenskom infuzijom:** **odrasli:** preporučuje se brzina infuzije 2,5-5ml/kg/h, maksimalna dozvoljena brzina je 10ml/kg/h, može se dati i.v. infuzijom do 2000ml/24h; po potrebi dozvoljeno je u rastvor dodati kristalni insulin u dozi 4-12i.j./500ml; **djeca:** primjenjuje se brzinom od 5ml/kg/h, maksimalno do doze 30-60ml/kg/24h.

GLUCOSI INFUNDIBILE - HEMOFARM A.D. - Srbija**glukoza** | B05BA03 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za parenteralnu ishranu

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za infuziju, 5%, ukupno 1 boca plastična sa 500ml rastvora za infuziju 16.11.2016.

| OgRp | Rastvor za infuziju, 10%, ukupno 1 boca plastična sa 500ml rastvora za infuziju 16.11.2016.

Doziranje: **hipertonična dehidracija, parenteralna ishrana u svim slučajevima kada je peroralno uzimanje hrane i vode ograničeno, razblaživanje koncentrovanih rastvora drugih lijekova ili elektrolita radi njihove primjene intravenskom infuzijom:** **odrasli:** preporučuje se brzina infuzije 2,5-5ml/kg/h, maksimalna dozvoljena brzina je 10ml/kg/h, može se dati i.v. infuzijom do 2000ml/24h; po potrebi dozvoljeno je u rastvor dodati kristalni insulin u dozi 4-12i.j./500ml; **djeca:** primjenjuje se brzinom od 5ml/kg/h, maksimalno do doze 30-60ml/kg/24h.

GONAL-F® - Merck Serono S.p.A. - Italija**folitropin alfa** | G03GA05 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gonadotropini

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j./ml, ukupno 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvarača (1x1ml) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

- | Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 300i.j./0.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom sa 0.5ml rastvora za injekciju (1x0.5ml) i 8 igala u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
- | Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 450i.j./0.75ml, ukupno 1 pen sa uloškom sa 0.75ml rastvora za injekciju (1x0.75ml) i 12 igala u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
- | Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 900i.j./1.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom sa 1.5ml rastvora za injekciju (1x1.5ml) i 20 igala u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **anovulacija** (uključujući policističnu bolest jajnika) kod žena koje nisu reagovale na terapiju klomifen citratom, stimulacija razvoja multiplih folikula kod pacijentkinja koje su podvrgnute superovulaciji radi primjene tehnologija asistirane reprodukcije (kao što su in vitro fertilizacija, intrafalopijalni transfer gameta i intrafalopijalni transfer zigota), stimulacija folikularnog razvoja kod žena sa ozbiljnom deficijencijom LH i FSH (zajedno sa primjenom preparata LH), stimulacija spermatogeneze kod muškaraca koji imaju kongenitalni ili stečeni hipogonadotropni hipogonadizam uz prateću terapiju humanim horionskim gonadotropinom (hCG): individualno, zavisno od odgovora na terapiju (procijenjenog na osnovu praćenja nivoa estradiola i primjene ultrasonografije kod žena, odnosno na osnovu kontrole sjemene tečnosti kod muškaraca).

GRAFTOR® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

granisetron | A04AA02 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**
Serotoninski (5HT3) antagonist

FARMEGRA D.O.O.

- | OgRp | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml, ukupno 5 ampula staklenih sa po 1ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.
- | OgRp | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml, ukupno 5 bočica staklenih sa po 1ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.
- | OgRp | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 3mg/3ml, ukupno 5 ampula staklenih sa po 3ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.
- | OgRp | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 3mg/3ml, ukupno 5 bočica staklenih sa po 3ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **prevencija i liječenje akutne mučnine i povraćanja povezanih sa hemioterapijom i radioterapijom: odrasli i djeca uzrasta ≥ 2 godine: prevencija** - pojedinačna doza 1-3mg (10-40mcg/kg) u vidu spore i.v. injekcije ili kao razblažena i.v. infuzija, tokom 5 minuta prije početka hemioterapije; **terapija** - kao kod prevencije, s tim što se naredne doze održavanja daju u razmacima od najmanje 10 minuta; maksimalna dnevna doza je 9mg (odrasli), odnosno 3mg (djeca); **prevencija odložene mučnine i povraćanja povezanih sa hemioterapijom i radioterapijom: odrasli: pojedinačna doza 1-3mg (10-40mcg/kg) u vidu spore i.v. injekcije ili kao razblažena i.v. infuzija, tokom 5 minuta prije početka hemioterapije; prevencija i liječenje postoperativne mučnine i povraćanja: odrasli: 1mg (10mcg/kg) u vidu spore i.v. injekcije; maksimalna dnevna doza je 3mg; primjenu lijeka treba završiti prije indukcije anestezije.**

GRANISETRON HEXAL - Salutas Pharma GmbH - Njemačka

granisetron | A04AA02 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**
Serotoninski (5HT3) antagonist

GLOSARIJ D.O.O.

- | NRp | Film tableta, 1mg, ukupno 5 film tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
- | NRp | Film tableta, 2mg, ukupno 5 film tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
- Doziranje: **prevencija i terapija akutne mučnine i povraćanja koji su u vezi sa hemioterapijom i radioterapijom, prevencija odložene mučnine i povraćanja koji su u vezi sa hemioterapijom i radioterapijom: odrasli: 1mg dva puta na dan ili 2mg jednom dnevno, do nedjelju dana nakon radioterapije ili hemioterapije. Prvu dozu dati u roku od 1h prije započinjanja citostatske terapije. Istovremeno se primjenjuje i deksametazon, u dozama do 20mg jednom dnevno oralno.**

GYNOFORT® - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

butokanazol | G01AF15 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI**
Derivati imidazola

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Vaginalni krem, 20mg/g, ukupno 1 aplikator sa 5g vaginalnog krema u kartonskoj kutiji 28.11.2014.
Doziranje: vulvovaginalne gljivične infekcije uzrokovane gljivicom *Candida albicans*; odrasli; jedan napunjeni aplikator (približno oko 5g) primijeniti intravaginalno u bilo koje vrijeme u toku dana (najbolje uveče pred spavanje).

H

HALDOL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

haloperidol | N05AD01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati butirofenona

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | ▲ Rastvor za injekciju, 5mg/ml, ukupno 10 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

Doziranje: shizofrenija (liječenje simptoma i sprečavanje relapsa shizofrenije); ostale vrste psihoza: u prvom redu paranoidne; manija i hipomanija; duševni poremećaji i poremećaji ponašanja, kao što su agresivnost, hiperaktivnost i samoozljeđivanje kod mentalno zaostalih osoba i pacijenata sa organskim oštećenjima mozga; kratkotrajno dodatno liječenje pri umjerenoj do teškoj psihomotornoj agitaciji, uznemirenosti, nasilničkom ili opasnom impulsivnom ponašanju; sprečavanje mučnine i povraćanja: **odrasli**: doziranje se mora odrediti individualno; najbolje je započeti liječenje i titrirati dozu pod pažljivim kliničkim nadzorom. Prilikom određivanja inicijalne doze, potrebno je uzeti u obzir uzrast pacijenta, težinu simptoma i prethodni odgovor na druge neuroleptike.

HALDOL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

haloperidol | N05AD01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati butirofenona

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | ▲ Tableta, 2mg, ukupno 25 tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

| ORp | ▲ Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

Doziranje: **odrasli**: shizofrenija (liječenje simptoma i sprečavanje relapsa shizofrenije); ostale vrste psihoza: u prvom redu paranoidne; manija i hipomanija; duševni poremećaji i poremećaji ponašanja, kao što su agresivnost, hiperaktivnost i samoozljeđivanje kod mentalno zaostalih osoba i pacijenata sa organskim oštećenjima mozga; kratkotrajno dodatno liječenje pri umjerenoj do teškoj psihomotornoj agitaciji, uznemirenosti, nasilničkom ili opasnom impulsivnom ponašanju; intraktabilno štućanje; nemir i agitacija kod starijih; Gilles de la Tourette-ov sindrom i izraziti tikovi: **djeca**: poremećaji ponašanja kod djece, posebno kada su udruženi sa hiperaktivnošću i agresijom, Gilles de la Tourette-ov sindrom, dječja shizofrenija: doziranje se mora odrediti individualno; najbolje je započeti liječenje i titrirati dozu pod pažljivim kliničkim nadzorom. Prilikom određivanja inicijalne doze, potrebno je uzeti u obzir uzrast pacijenta, težinu simptoma i prethodni odgovor na druge neuroleptike.

HALDOL® DEPO - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

haloperidol | N05AD01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati butirofenona

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | ▲ Rastvor za injekciju, 50mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
28.02.2017.

Doziranje: **terapija održavanja u liječenju shizofrenije i shizoafektivnih poremećaja kod odraslih koji su trenutno stabilizovani oralnim oblikom haloperidola**: **odrasli**: doziranje je individualno i zavisi od ozbiljnosti simptoma i od trenutne doze oralnog oblika haloperidola. Maksimalna doza od 300mg svake 4 nedjelje se ne smije prekoračiti, jer bezbjednost prevazilazi kliničke prednosti liječenja. Primjenjuje se isključivo intramuskularno, duboko u glutealnu regiju. Ne preporučuje se primjena volumena većih od 3ml, jer je primjena neprijatna za pacijenta. Ne smije se primjenjivati intravenski.

HALOPERIDOL - Zdravlje A.D. - Srbija

haloperidol | N05AD01 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati butirofenona

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| ORp | ▲ Tableta, 2mg, ukupno 25 tableta u blisteru (5x5) u kartonskoj kutiji

08.04.2016.

| ORp | ▲ Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.
 Doziranje: **odrasli**: shizofrenija (liječenje simptoma i sprečavanje relapsa shizofrenije); ostale vrste psihoza: u prvom redu paranoidne; manija i hipomanija; duševni poremećaji i poremećaji ponašanja, kao što su agresivnost, hiperaktivnost i samoozljeđivanje kod mentalno zaostalih osoba i pacijenata sa organskim oštećenjima mozga; kratkotrajno dodatno liječenje pri umjerenoj do teškoj psihomotornoj agitaciji, uznemirenosti, nasilničkom ili opasnom impulsivnom ponašanju; intraktabilno štućanje; nemir i agitacija kod starijih; Gilles de la Tourette-ov sindrom i izraziti tikovi: **djeca**: poremećaji ponašanja kod djece, posebno kada su udruženi sa hiperaktivnošću i agresijom, Gilles de la Tourette-ov sindrom, dječja shizofrenija: doziranje se mora odrediti individualno; najbolje je započeti liječenje i titrirati dozu pod pažljivim kliničkim nadzorom. Prilikom određivanja inicijalne doze, potrebno je uzeti u obzir uzrast pacijenta, težinu simptoma i prethodni odgovor na druge neuroleptike.

HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM A.D. - Srbija

natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, natrijum laktat | B05BB01 | SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI

Rastvori za elektrolitni disbalans

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Z | Rastvor za infuziju, 6.2g/l + 0.373g/l + 0.294g/l + 6.276g/l, ukupno 1 boca, plastična sa 500ml rastvora za infuziju 27.06.2013.

Doziranje: **nadoknada tečnosti i elektroлита u stanjima kada acido-bazna ravnoteža nije narušena ili u slučaju blage acidoze, stanja izotonične i hipotonične dehidracije, kratkotrajna intravaskularna nadoknada tečnosti, rastvarač za kompatibilne koncentrate elektroлита ili lijekova**: doza zavisi od potrebe za tečnošću i elektrolitima; **adolescenti, odrasli i starije osobe**: 500-3000ml dnevno u vidu i.v. infuzije (što odgovara 0,9-5,6mmol Na+/kg dnevno i 0,04-0,23mmol K+/kg dnevno); maksimalna dnevna doza je do 40ml/kg dnevno (što odgovara 5,24mmol Na+/kg dnevno i 0,21mmol K+/kg dnevno); brzinu infuzije prilagoditi kliničkom stanju i uzrastu bolesnika (ne bi trebalo da prelazi 5ml/kg/h); **djeca**: 20-100ml/kg dnevno (što odgovara 2,6-13mmol Na+/kg dnevno i 0,1-0,54mmol K+/kg dnevno); brzina infuzije je prosječno 5ml/kg/h (6-8ml/kg/h za odojčad, 4-6ml/kg/h za djecu uzrasta 28 dana-23 mjeseca, 2-4ml/kg/h za djecu uzrasta 2-11 godina).

HEFEROL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

gvožđe (II) fumarat | B03AA02 | ANTIANEMICI

Oralni preparati dvovalentnog gvožđa

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 350mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: **profilaksa anemije izazvane nedostatkom gvožđa**: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 350mg jednom dnevno; **terapija anemije izazvane nedostatkom gvožđa**: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 350mg 2 puta na dan.

HEMODROPS - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

hipromeloz | S01KA02 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Viskozno-elastične supstancije

HEMOMONT D.O.O.

| BRp | Kapi za oči, rastvor, 0.5%, ukupno 1 bočica, staklena (sa nastavkom za doziranje) sa 10ml rastvora u kartonskoj kutiji 27.10.2009.

Doziranje: **simptomatsko liječenje suvoće očiju (sindrom „suvog oka“- ceratoconjunctivitis sicca i xerophthalmia, iritacija očiju udružena sa insuficijencijom produkcije suza, smanjenje sekrecije suza u starijem životnom dobu, neuroparalitična hiposekrecija suza), prevencija oštećenja rožnjače kod nošenja tvrdih kontaktnih sočiva, poremećaj prekornealnog suznog filma (stafilokokni blefaritis i keratokonjunktivitis, herpetički keratitis, hemijske i termičke povrede oka)**: ukapati u konjunktivalnu kesicu 1-2 kapi, više puta dnevno. Kod nošenja tvrdih kontaktnih sočiva, prije upotrebe ih skinuti, ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesicu i sačekati najmanje 15 minuta prije njihovog ponovnog stavljanja. Ne primjenjivati kod osoba koje nose meka kontaktna sočiva.

HEMOKULIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

nafazolin | S01GA01 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Simpatikomimetici koji se koriste kao dekongestivi

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.03%, ukupno 1 bočica, staklena (sa nastavkom za doziranje) sa 10ml rastvora u kartonskoj kutiji 15.02.2010.

Doziranje: hiperemija i/ili edem konjunktive izazvani alergijskom reakcijom, zapaljenjem, kontaktnim sočivima, prisustvom stranog tijela u oku, povredom oka i sl.: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu do 4 puta na dan; izuzetno, po savjetu ljekara, 1-2 kapi mogu se ukapavati u oko svaka 3-4 sata. Liječenje ne treba da traje duže od 3-4 dana, osim ako ljekar ne preporuči dužu primjenu.

HEMOKVIN® - HEMOFARM A.D. - Srbija

kvinapril | C09AA06 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE, monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **hipertenzija: monoterapija: odrasli**: početna doza je 10mg jednom dnevno. Zavisno od kliničkog odgovora, doza lijeka se može udvostručiti u primjerenim vremenskim intervalima, do doze održavanja od 20-40mg na dan koja se može dati odjednom ili podijeljeno u dvije doze. Dugoročna kontrola krvnog pritiska kod većine bolesnika se postiže primjenom pojedinačne doze lijeka jednom dnevno. Primijenjene su doze do 80mg na dan. *Istovremena primjena s diureticima*: kod pacijenata koji uzimaju diuretike preporučuje se početna doza kvinaprila od 5mg s ciljem praćenja eventualnog razvoja hipotenzije. Nakon toga, dozu kvinaprila treba titrirati (doza se može udvostručiti u primjerenim vremenskim intervalima) do optimalnog terapijskog odgovora. **Kongestivna srčana insuficijencija: odrasli**: preporučuje se primjena početne doze od 5mg u cilju praćenja bolesnika zbog moguće pojave simptomatske hipotenzije. Nakon navedene faze praćenja, dozu lijeka potrebno je titrirati do terapijske doze (do maksimalno 40mg na dan) koja se može primijeniti odjednom ili podijeljeno u dvije doze istovremeno s diuretikom i/ili glikozidima digitalisa. Doza održavnaja lijeka se obično postiže pri dozi od 10-20mg na dan, primjenjenoj uz ostalu odgovarajuću terapiju. Terapiju teških i nestabilnih oblika kongestivne srčane insuficijencije treba započeti pod strogim ljekarskim nadzorom.

HEMOKVIN PLUS® - HEMOFARM A.D. - Srbija

kvinapril, hidrohloriazid | C09BA06 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i diuretici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija kod pacijenata kod kojih je prethodno krvni pritisak normalizovan primjenom pojedinačnih komponenti preparata davanih u istom odnosu: odrasli**: početna doza je 10mg + 12,5mg, koja se kasnije može povećati na 20mg + 12,5mg.

HEMOMYCIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

azitromicin | J01FA10 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Makrolidi

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Granule za oralnu suspenziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa granulama za oralnu suspenziju, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

| Rp | Granule za oralnu suspenziju, 200mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa granulama za oralnu suspenziju, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

Doziranje: **infekcije gornjih disajnih puteva (sinuzitis, faringitis/tonzilitis), infekcije donjih disajnih puteva (bakterijski bronhitis, vanbolnički stečena pneumonija), akutni otitis media, nekomplikovane infekcije kože i mekih tkiva (uključujući i Erythema migrans), nekomplikovani uretritis i cervicitis uzrokovan bakterijom Chlamydia tra-**

chomatis: djeca tjelesne mase <45kg (uzrasta >6 mjeseci): preporučena doza je 10mg/kg/dan, tokom 3 dana; djeca tjelesne mase 10-15kg (uzrasta 6 mjeseci-3 godine): 100mg na 24h, tokom 3 dana; djeca tjelesne mase 15-25kg (uzrasta 3-7 godina): 200mg na 24h, tokom 3 dana; djeca tjelesne mase 26-35kg (uzrasta 8-11 godina): 300mg na 24h, tokom 3 dana; djeca tjelesne mase 36-45kg (uzrasta 12-14 godina): 400mg na 24h, tokom 3 dana. Lijek se primjenjuje najmanje 1h prije ili 2h poslije obroka; poslije primjene lijeka, preporučuje se dati djetetu još nekoliko gutljaja čaja da se spere i proguta zaostala količina u ustima.

HEMOMYCIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

azitromicin | J01FA10 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 3 film tablete u blisteru (1x3) u kartonskoj kutiji 12.05.2009.
Doziranje: **infekcije gornjih disajnih puteva (sinuzitis, faringitis/tonzilitis), infekcije donjih disajnih puteva (bakterijski bronhitis, vanbolnički stečena pneumonija), akutni otitis media, nekomplikovane infekcije kože i mekih tkiva (uključujući i Erythema migrans): odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** 500mg na 24h, tokom 3 dana; **nekomplikovane genitalne infekcije uzrokovane bakterijom Chlamydia trachomatis, genitalni ulkus (šankroid, ulcus molle) kod muškaraca:** primjenjuje se jednokratna doza od 1000mg. Lijek se primjenjuje nezavisno od obroka.

HEMOMYCIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

azitromicin | J01FA10 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 6 kapsula, tvrdih u blisteru (1x6) u kartonskoj kutiji 12.05.2009.
Doziranje: **infekcije gornjih disajnih puteva (sinuzitis, faringitis/tonzilitis), infekcije donjih disajnih puteva (bakterijski bronhitis, vanbolnički stečena pneumonija), akutni otitis media, nekomplikovane infekcije kože i mekih tkiva (uključujući i Erythema migrans): odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** 500mg na 24h, tokom 3 dana, najmanje 1h prije ili 2h poslije obroka; **nekomplikovane genitalne infekcije uzrokovane bakterijom Chlamydia trachomatis, genitalni ulkus (šankroid, ulcus molle) kod muškaraca:** primjenjuje se jednokratna doza od 1000mg.

HEMOMYCIN® - HEMOFARM A.D. - Srbija

azitromicin | J01FA10 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Z | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
Doziranje: **vanbolnički stečena pneumonija (kod preosjetljivih na penicilin ili u slučajevima kada penicilin ne predstavlja odgovarajuću terapiju iz drugih razloga): odrasli:** 500mg u vidu i.v. infuzije (tokom najmanje 3h u koncentraciji od 1mg/ml ili tokom najmanje 1h u koncentraciji od 2mg/ml) jednom dnevno, tokom najmanje 2 dana; liječenje nastaviti oralnom primjenom 500mg jednom dnevno, do kraja terapije koja ukupno traje 7-10 dana; **urogenitalne infekcije (endometritis i salpingitis uzrokovani bakterijom Chlamydia trachomatis): odrasli:** 500mg u obliku i.v. infuzije (tokom više od 3h u koncentraciji od 1mg/ml ili tokom više od 1h u koncentraciji od 2mg/ml) jednom dnevno; liječenje nastaviti oralnom primjenom 250mg jednom dnevno, do kraja terapije koja ukupno traje 7 dana; **gonokokne infekcije kod pacijenata čije liječenje zahtijeva inicijalnu i.v. terapiju: odrasli:** po protokolu.

HEPALPAN® - Galenika A.D. - Srbija

heparin natrijum | C05BA03 | **VAZOPROTEKTIVI**

Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Gel, 300i.j./g, ukupno 1 tuba sa 40g gela u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
| BRp | Krem, 300i.j./g, ukupno 1 tuba sa 40g krema u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
Doziranje: **adjuvantna terapija u liječenju površinskog tromboflebitisa:** lijek se nanosi na bolno, upaljeno područje

vena, jedan do dva puta na dan u tankom sloju, bez utrljavanja u kožu. Terapija najčešće traje 1-2 nedjelje, a u hroničnim slučajevima i više nedjelja. Ne nanositi na oštećenu kožu, otvorene rane i sluzokože.

HEPA-MERZ® - Merz Pharma GmbH & Co.KGaa - Njemačka

ornitin aspartat | A05BA.. | **TERAPIJA BOLESTI ŽUČI I JETRE**

Preparati u terapiji bolesti jetre

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| ORp | Granule za oralni rastvor, 3g, ukupno 30 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
Doziranje: **terapija udruženih oboljenja, kao i posljedica nastalih usljed smanjene detoksikacijske aktivnosti jetre (npr. ciroza jetre) sa simptomima latentne i manifestne hepatične encefalopatije: odrasli:** 1-2 kesice do 3 puta dnevno. Sadržaj kesice se rastvori u dosta tečnosti (npr. čaša vode, čaja ili voćnog soka) i popije u toku ili nakon obroka.

HEPA-MERZ® - Merz Pharma GmbH & Co.KGaa - Njemačka

ornitin aspartat | A05BA.. | **TERAPIJA BOLESTI ŽUČI I JETRE**

Preparati u terapiji bolesti jetre

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5g/10ml, ukupno 10 ampula staklenih sa po 10ml koncentrata za rastvor za infuziju (10x10ml) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **latentna i manifestna hepatička encefalopatija: odrasli:** ukoliko nije drugačije indikovano, pacijentu se može primijeniti do 4 ampule dnevno. Kod početnog poremećaja svijesti (prekoma) ili gubitka svijesti (koma), u toku 24 sata može se primjeniti do 8 ampula, u zavisnosti od ozbiljnosti stanja. Lijek se primjenjuje kroz infuziju, na taj način što se, neposredno prije primjene infuzije, sadržaj ampule doda infuzionom rastvoru. Maksimalna brzina infuzije je 5g L-ornitin L-aspartata (odgovara sadržaju 1 ampule) na sat.

HEPARIN - Galenika A.D. - Srbija

heparin | B01AB01 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Heparinski antikoagulasi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 5000i.j./ml, ukupno 5 ampula, staklenih sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| SZ | Rastvor za injekciju, 25000i.j./5ml, ukupno 10 ampula, staklenih sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **terapija tromboembolijskih poremećaja (duboka venska tromboza, akutna embolija arterija ili tromboza, tromboflebitis, embolija pluća, masna embolija): odrasli: intravenska primjena:** 5000-10000i.j na 4h ili 500i.j./kg tjelesne mase dnevno kao kontinuirana infuzija u rastvoru natrijum hlorida ili dekstroze; doze individualno prilagoditi na osnovu testa koagulacije; **subkutana primjena:** inicijalna doza: 250i.j./kg tjelesne mase; dalje na svakih 12h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; **profilaksa duboke venske tromboze i tromboembolije:** kod pacijenata koji imaju elektivni hirurški zahvat: 5000i.j. 2h prije operacije, a zatim nakon operacije na svakih 8-12h tokom 10-14 dana ili dok je pacijent u bolnici; nakon infarkta miokarda: 5000i.j. 2 puta dnevno tokom 10 dana ili dok je pacijent mobilan; ostali pacijenti: 5000i.j. svakih 8-12h; **djeca:** inicijalno, standardne terapijske doze, naredne doze individualno prilagoditi; lijek ne davati prijevremeno rođenim bebama, novorođenčadima ili bebama do mjesec dana starosti; **prevencija tromboze za vrijeme hemodijalize: odrasli:** inicijalno s.c. bolus inj. 1000-5000i.j. nakon koje slijedi kontinuirana i.v. inf.; terapija održavanja 1000-2000i.j./h, a koriguje se u cilju održavanja vremena koagulacije >40 minuta.

HEPARIN PANPHARMA - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

heparin | B01AB01 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Heparinski antikoagulasi

FARMONT M.P.

| SZ | Rastvor za injekciju, 25000i.j./5ml, ukupno 10 bočica, staklenih sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **terapija tromboembolijskih poremećaja (duboka venska tromboza, akutna embolija arterija ili tromboza, tromboflebitis, embolija pluća, masna embolija):** **odrasli: intravenska primjena:** 5000-10000i.j na 4h ili 500i.j./kg tjelesne mase dnevno kao kontinuirana infuzija u rastvoru natrijum klorida ili dekstroze; doze individualno prilagoditi na osnovu testa koagulacije; **subkutana primjena:** inicijalna doza: 250i.j./kg tjelesne mase; dalje na svakih 12h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; **profilaksa duboke venske tromboze i tromboembolije:** kod pacijenata koji imaju elektivni hirurški zahvat: 5000i.j. 2h prije operacije, a zatim nakon operacije na svakih 8-12h tokom 10-14 dana ili dok je pacijent u bolnici; nakon infarkta miokarda: 5000i.j. 2 puta dnevno tokom 10 dana ili dok je pacijent mobilan; ostali pacijenti: 5000i.j. svakih 8-12h; **djeca:** inicijalno, standardne terapijske doze, naredne doze individualno prilagoditi; lijek ne davati prijevremeno rođenim bebama, novorođenčadima ili bebama do mjesec dana starosti; **prevencija tromboze za vrijeme hemodijalize:** **odrasli:** inicijalno s.c. bolus inj. 1000-5000i.j. nakon koje slijedi kontinuirana i.v. inf.; terapija održavanja 1000-2000i.j./h, a koriguje se u cilju održavanja vremena koagulacije >40 minuta.

HEPASOL 8% - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

H

aminokiselina | B05BA01 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za parenteralnu ishranu

HEMOMONT D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 4.64g/l + 10.72g/l + 0.52g/l + 0.88g/l + 5.82g/l + 2.8g/l + 10.4g/l + 13.09g/l + 6.88g/l + 1.1g/l + 5.73g/l + 2.24g/l + 4.4g/l + 0.7g/l + 10.08g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.

Doziranje: **insuficijencija jetre sa ili bez poremećaja cerebralne funkcije (encefalopatija), hepatična koma ili prekomatозна stanja:** doziranje se prilagođava nivou amonijaka u krvi i stepenu težine kliničke slike; preporučena brzina infuzije je 1,0-1,25ml/kg/h (odnosno 0,08-0,1g aminokiselina/kg/h); maksimalna brzina infuzije je 1,25ml/kg/h (odnosno 0,1g aminokiselina/kg/h); maksimalna doza je 18,75ml/kg/24h (1,5g aminokiselina/kg/24h), što odgovara 1300ml za osobu od 70kg. Trajanje terapije određuje se individualno, do potpunog otklanjanja neuroloških simptoma.

HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

heparin natrijum | C05BA03 | **VAZOPROTEKTIVI**

Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Krem, 300i.j./g, ukupno 1 tuba sa 40g krema u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

| BRp | Krem, 500i.j./g, ukupno 1 tuba sa 40g krema u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **adjuvantna terapija tromboflebitisa, prevarikoznog sindroma, postflebitičkog sindroma, ulcus cruris-a, sportskih i drugih povreda (hematoma, iščašenja, uganuća), burzitisa, tendovaginitisa:** **odrasli:** liječenje započeti lijekom Heparthrombin 50.000i.j., a u nastavku liječenja i u prevenciji koristiti lijek Heparthrombin 30.000i.j. Krem se nanosi na oboljelo mjesto, kao i na okolnu površinu kože 2-3 puta dnevno i blago utrlja. Kod flebitisa lijek se ne smije utrljavati, već se nanosi na oboljelu površinu u debljini od 1mm i pokriva okluzivnim ili elastičnim zavojem. Kod varikoznih ulceracija lijek se aplikuje u vidu prstena, širine 4cm. Lijek primjenjivati samo na zdravoj koži. Ne primjenjivati na oštećenoj koži, ranama, purulentnim lezijama, niti sluznicama.

HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

heparin natrijum | C05BA03 | **VAZOPROTEKTIVI**

Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Gel, 300i.j./g, ukupno 1 tuba sa 40g gela u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

| BRp | Gel, 500i.j./g, ukupno 1 tuba sa 40g gela u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **adjuvantna terapija tromboflebitisa, prevarikoznog sindroma, postflebitičkog sindroma, ulcus cruris-a, sportskih i drugih povreda (hematoma, iščašenja, uganuća), burzitisa, tendovaginitisa:** **odrasli i djeca:** liječenje započeti lijekom Heparthrombin 50.000i.j., a u nastavku liječenja i u prevenciji koristiti lijek Heparthrombin 30.000i.j. Gel se nanosi na oboljelo mjesto, kao i na okolnu površinu kože 2-3 puta dnevno i blago utrlja. Kod flebitisa lijek se ne smije utrljavati, već se nanosi na oboljelu površinu u debljini od 1mm i pokriva okluzivnim ili

elastičnim zavojem. Ukoliko se lijek koristi kod djece, nanijeti gel bez utrljavanja i masaže i primijeniti ga samo na malim površinama kože. Lijek primjenjivati samo na zdravoj koži. Ne primjenjivati na oštećenoj koži, ranama, purulentnim lezijama, niti sluznicama.

HEPATHROMBIN H - HEMOFARM A.D. - Srbija

heparin, prednizolon, polidokanol | C05AA04 | **VAZOPROTEKTIVI**

Proizvodi koji sadrže kortikosteroide

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Supozitorija, 120i.j. + 1.675mg + 30mg, ukupno 10 supozitorija u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

12.05.2009.

Doziranje: **adjuvantna terapija spoljašnjih i unutrašnjih hemoroida (naročito ako su praćeni zapaljenjem), ekcema i svraba u perianalnom predjelu, analnih fisura, obliterisanih hemoroida i priprema za operaciju i postoperativno liječenje hemoroida:** lijek se koristi u liječenju unutrašnjih hemoroida; ujutru i uveče, poslije defekacije, aplikovati po 1 supozitoriju u rektum.

HEPATHROMBIN H - HEMOFARM A.D. - Srbija

heparin, prednizolon, polidokanol | C05AA04 | **VAZOPROTEKTIVI**

Proizvodi koji sadrže kortikosteroide

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Rektalna mast, 65i.j. + 2.233mg + 30mg, ukupno 1 tuba sa 20g masti (uz aplikator) u kartonskoj kutiji

12.05.2009.

Doziranje: **adjuvantna terapija spoljašnjih i unutrašnjih hemoroida (naročito ako su praćeni zapaljenjem), ekcema i svraba u perianalnom predjelu, analnih fisura, obliterisanih hemoroida i priprema za operaciju i postoperativno liječenje hemoroida:** mast se kod spoljašnjih promjena nanosi na oboljelo područje 2-4 puta dnevno, a poslije povlačenja tegoba jednom dnevno u toku 7 dana. Kod unutrašnjih hemoroida, na tubu se pričvrsti priložena cjevčica, koja se zatim uvlači u završetak debelog crijeva i lakim pritiskom na tubu istisne se mala količina masti.

HERCEPTIN® - Roche Pharma AG - Njemačka

trastuzumab | L01XC03 | **ANTINEOPLASTICI**

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju, 600mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

07.05.2014.

Doziranje: **metastatski HER2 pozitivni karcinom dojke, HER2 pozitivni rani karcinom dojke:** odrasli: po protokolu.

HERCEPTIN® - Roche Pharma AG - Njemačka

trastuzumab | L01XC03 | **ANTINEOPLASTICI**

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 150mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji

07.05.2014.

Doziranje: **metastatski HER2 pozitivni karcinom dojke; HER2 pozitivni rani karcinom dojke; metastatski HER2 pozitivni adenokarcinom želuca ili gastroezofagealnog spoja** (u kombinaciji sa kapecitabinom ili 5-fluorouracilom i cisplatinom, kod pacijenata koji prethodno nisu primili hemoterapiju za metastatsku bolest): odrasli: po protokolu.

HERPLEX® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

aciklovir | D06BB03 | **ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Antivirusni lijekovi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Krem, 50mg/g, ukupno 1 tuba sa 5g krema u kartonskoj kutiji 24.04.2014.
 Doziranje: **lokalno liječenje Herpes simplex virusnih infekcija kože uključujući primarni i recidivirajući herpes genitalis i herpes labialis: odrasli i djeca:** mazati herpetične lezije na svaka 4 sata tokom dana, izostavljajući primjenu tokom noći. Krem treba primijeniti po mogućnosti što ranije (u prodromalnoj fazi ili fazi eritema). Liječenje može započeti i kasnije, kada je već došlo do pojave kožnih promjena u vidu papula ili mjehurića. Liječenje herpes labialis treba da traje najmanje 4 dana, a herpes genitalisa 5 dana. Ukoliko ne dođe do povlačenja kožnih lezija, liječenje se može nastaviti tokom sljedećih 5 dana.

HETASORB 10% - HEMOFARM A.D. - Srbija

hidrosietil skrob | B05AA07 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

HEMOMONT D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 100g/l + 9g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 12.05.2009.
 Doziranje: **terapija i prevencija hipovolemije i šoka poslije operacija, povreda, infekcija i opekotina, nadoknada volumena kod poremećaja cerebralne, retinalne i kohlearne cirkulacije:** ukoliko nije drugačije propisano, brzina davanja infuzije (kap/min) podešava se prema potrebama nadoknade volumena i po potrebi vrši korigovanje na osnovu parametara cirkulacije, odnosno hemodinamskih parametara (kao što je krvni pritisak). Zbog moguće pojave anafilaktičke reakcije, prvih 10-20ml rastvora dati sporo i uz pažljivo praćenje pacijenta. Dnevna doza i brzina davanja infuzije se usklađuju prema količini izgubljene krvi i hematokritu. Kod doziranja se mora imati na umu da je intravaskularno povećanje volumena plazme veće od količine datog rastvora. U zavisnosti od trenutnog statusa kardiovaskularnog sistema, maksimalna brzina davanja infuzije iznosi do 20ml/kg/h. Maksimalno dnevno doziranje zavisi od postignutog efekta razblaženja krvi; orijentaciona vrijednost: do 2g/kg (što odgovara do 20ml/kg). Obično se primjenjuje 500-1000ml/dan. Režim doziranja pri primjeni nižih doza: 1x250ml/dan u toku 0,5-2h; prosječno doziranje: 1x500ml/dan u toku 4-6h; režim doziranja pri primjeni visokih doza: 2x500ml/dan u toku od 8-24h.

HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. - Srbija

hidrosietil skrob | B05AA07 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

HEMOMONT D.O.O.

| SZ | Rastvor za infuziju, 60g/l + 9g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 12.11.2009.
 Doziranje: **terapija i prevencija hipovolemije i šoka, normovolemijska hemodilucija:** ukupna doza, trajanje i brzina infuzije zavise od količine izgubljene krvi i/ili hemodinamskog statusa i opšteg kliničkog stanja pacijenta. Doza se podešava praćenjem uobičajenih cirkulatornih parametara (npr. krvnog pritiska). Zbog mogućeg rizika od pojave anafilaktičke reakcije, prvih 10-20ml rastvora za infuziju dati sporo, uz pažljivo praćenje pacijenta. Maksimalna brzina davanja infuzije mora biti prilagođena kliničkoj slici; kod pacijenata sa akutnim hemoragičkim šokom do 20ml/kg/h (što odgovara 0,33ml/kg/min); u situacijama koje su opasne po život 500ml kao brza intravenska infuzija (bolus); nešto sporija brzina infuzije je potrebna kod bolesnika sa opsežnim opekotinama ili u stanjima septičkog šoka, kao i u perioperativnim indikacijama. Maksimalno dnevno doziranje je 2g/kg/dan, što odgovara 33ml/kg/dan (približno 2500ml/dan kod osobe od 75kg).

HEXORAL - HEMOFARM A.D. - Srbija

heksetidin | A01AB12 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptički za lokalno-oralnu primjenu

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Rastvor za usnu sluznicu, 1mg/ml, ukupno 1 boca, staklena sa 200ml rastvora u kartonskoj kutiji 17.04.2015.
 Doziranje: **superfijalne infekcije orofarinksa, kao i njihova prevencija u preoperativnom periodu stomatoloških intervencija ili hirurških intervencija farinksa kod njege starijih; dodatna terapija sistemskom liječenju orofaringealnih infekcija: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** Isprati usta iliždrijelo sa najmanje 15ml rastvora dva ili tri puta dnevno. Ne gutati rastvor.

HIBERIX® - GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgija

vaccina protiv Haemophilus influenzae tip b, konjugovana | J07AG01 | VAKCINE

Vaccine protiv Haemophilus influenzae B
GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10mcg/0.5ml, ukupno 100 bočica sa praškom i 100 ampula sa rastvaračem (100x0.5ml) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: aktivna imunizacija svih odojčadi starosti od 8. nedjelje, protiv oboljenja izazvanih bakterijom Haemophilus influenzae tip b (Hib): program primarne imunizacije uključuje tri doze vaccine primijenjene od 8. nedjelje života, sa intervalom između pojedinačnih doza vaccine od dva mjeseca, u skladu sa nacionalnim programom imunizacije. Preporučuje se primjena jedne doze vaccine kod djece preko 13 mjeseci života koja prethodno nisu bila vakcinisana protiv Haemophilus influenzae tip b (Hib). Ukoliko je to u skladu sa nacionalnim programom imunizacije, potrebno je primijeniti i četvrtu, buster dozu. Lijek se primjenjuje i.m., osim kod pacijenata koji boluju od trombocitopenije ili poremećaja krvarenja, kod kojih je lijek potrebno primijeniti s.c.

HIPOLIP - HEMOFARM A.D. - Srbija

atorvastatin | C10AA05 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

Inhibitori HMG CoA reduktaze

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: primarna hiperholesterolemija, mješovita hiperlipidemija, heterozigotna porodična hiperholesterolemija, homozigotna porodična hiperholesterolemija (zajedno sa drugim hipolipemicima ili u slučaju kada oni nisu dostupni), prevencija kardiovaskularnih oboljenja, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne: odrasli: početna doza je 10mg jednom dnevno; doza se prilagođava individualno prema vrijednostima LDL-cholesterola prije započinjanja liječenja i prema kliničkom odgovoru na terapiju; dozu povećavati u intervalima ne kraćim od 4 nedjelje; maksimalna dnevna doza je 80mg; djeca uzrasta ≥10 godina: početna doza je 10mg dnevno; doza se može povećati do 20mg dnevno. Lijek uzeti u bilo koje vrijeme dana, nezavisno od obroka.

HLORPROMAZIN - Galenika A.D. - Srbija

hlorpromazin | N05AA01 | PSIHOLEPTICI

Fenotiazini sa alifatičnim bočnim lancem

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| OgRp | ▲ Film tableta, 25mg, ukupno 50 film tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: dodatna terapija u kratkotrajnom liječenju shizofrenije i drugih psihoza (posebno kada je dominantan simptom paranoja), manije i hipomanije, anksioznosti, psihomotorne agitacije, uzbuđenja, nasilnog ili opasnog impulsivnog ponašanja: odrasli: početna doza je 25mg 3 puta dnevno ili 75mg prije spavanja. Ukoliko je neophodno, dnevna doza se povećava za po 25mg do postizanja efikasne doze održavanja. Uobičajena doza održavanja je 75-300mg dnevno, ali neki pacijenti mogu zahtijevati i do 1g dnevno; stariji ili iscrpljeni pacijenti: početi sa 1/3-1/2 uobičajene doze za odrasle, uz postepeno povećanje doze; djeca uzrasta 6-12 godina: 1/3-1/2 doze za odrasle do maksimalne preporučene doze od 75mg dnevno; djeca uzrasta 1-5 godina: 0,5mg/kg tjelesne mase svakih 4-6 sati do maksimalne preporučene doze od 40mg dnevno; uporno štućanje: odrasli: 25-50mg 3-4 puta dnevno; mučnina i povraćanje u terminalnim stadijumima bolesti (kada drugi lijekovi nijesu efikasni ili nijesu dostupni): odrasli: 10-25mg svakih 4-6 sati; stariji ili iscrpljeni pacijenti: početi sa 1/3-1/2 doze za odrasle. Nakon toga, ljekar na osnovu kliničkog iskustva treba da uspostavi postizanje adekvatne kontrole ovih pacijenata; djeca uzrasta 6-12 godina: 0,5mg/kg tjelesne mase svakih 4-6 sati do maksimalne preporučene doze od 75mg dnevno; djeca uzrasta 1-5 godina: 0,5mg/kg tjelesne mase svakih 4-6 sati do maksimalne preporučene doze od 40mg dnevno. Lijekom Hlorpromazin ne može se postići adekvatno doziranje kod djece uzrasta ispod 6 godina.

HOLLESTA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

simvastatin | C10AA01 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

Inhibitori HMG CoA reduktaze

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
 | Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
 Doziranje: **primarna hiperholesterolemija, mješovita dislipidemija (kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne):** odrasli: početna doza je 10-20mg jednom dnevno, uveče; po potrebi povećavati u intervalima ne kraćim od 4 nedjelje, do maksimalne dnevne doze od 80mg; **homozigotna porodična hiperholesterolemija (zajedno sa drugim hipolipemicima ili u slučaju kada oni nisu odgovarajući, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne):** odrasli: 40mg jednom dnevno, uveče, ili 80mg dnevno podijeljeno u tri doze (20mg + 20mg + 40mg); **prevencija kardiovaskularnih oboljenja (kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne):** odrasli: 20-40mg jednom dnevno, uveče.

HUMIRA® - AbbVie Biotechnology GmbH - Njemačka

adalimumab | L04AB04 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori faktora nekroze tumora alfa

GLOSARIJ D.O.O.

H

- | SZR | Rastvor za injekciju, 40mg/0.8ml, ukupno 2 kartonske kutije sa po 1 bočicom sa 0.8ml rastvora za injekciju (sa 1 špricom i 1 iglom) u kartonskoj kutiji 10.07.2014.
 | SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mg/0.8ml, ukupno 2 napunjena injekciona šprica sa po 0.8ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 10.07.2014.
 Doziranje: **poliartikularni juvenilni idiopatski artritis:** djeca uzrasta 2-12 godina: 24mg/m² tjelesne površine svake druge nedjelje, do maksimalne pojedinačne doze od 20mg (djeca uzrasta 2-4 godine), odnosno do maksimalne pojedinačne doze od 40mg (djeca uzrasta 4-12 godina); zapremina za injekciju se određuje na osnovu visine i težine pacijenata, prema šemi; adolescenti uzrasta 13-17 godina: 40mg svake druge nedjelje bez obzira na tjelesnu površinu. Klinički odgovor se obično postiže unutar 12 nedjelja liječenja. **Crohn-ova bolest:** djeca tjelesne mase <40kg i uzrasta ≥6 godina: 40mg u nedjelji 0 i 20mg u nedjelji 2, po potrebi 80mg (2 injekcije u jednom danu) u nedjelji 0 i 40mg u nedjelji 2; doza održavanja je 20mg svake druge nedjelje, po potrebi 20mg svake nedjelje; djeca tjelesne mase ≥40kg i uzrasta ≥6 godina: 80mg u nedjelji 0 i 40mg u nedjelji 2, po potrebi 160mg (4 injekcije u jednom danu ili 2 injekcije po danu dva dana zaredom) u nedjelji 0 i 80mg u nedjelji 2; doza održavanja je 40mg svake druge nedjelje, po potrebi 40mg svake nedjelje. Pažljivo razmotriti nastavak liječenja pacijenata kod kojih nije postignut terapijski odgovor do 12. nedjelje. Lijek se primjenjuje subkutano.

HUMIRA® - AbbVie Biotechnology GmbH - Njemačka

adalimumab | L04AB04 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori faktora nekroze tumora alfa

GLOSARIJ D.O.O.

- | OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mg/0.4ml, ukupno 2 napunjena injekciona šprica sa po 0.4ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 02.06.2017.
 Doziranje: **reumatoidni artritis i poliartikularni juvenilni idiopatski artritis u kombinaciji sa metoreksatom ili kao monoterapija, artritis povezan sa entezitisom, ankilozirajući spondilitis (AS), aksijalni spondiloartritis bez radiološkog nalaza AS-a, psorijatični artritis, hronična plak psorijaza, gnojni hidradenitis, Chron-ova bolest, ulcerozni kolitis, uveitis:** odrasli i djeca: doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta.

HUMULIN® M3 - Eli Lilly Italia S.p.A. - Italija | Lilly France S.A.S - Francuska

insulin (humani) | A10AD01 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog ili dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva

FARMEGRA D.O.O.

- | ORp | Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.
 Doziranje: **diabetes mellitus:** odrasli i djeca: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Lijek se primjenjuje s.c.

HUMULIN® NPH - Eli Lilly Italia S.p.A. - Italija | Lilly France S.A.S - Francuska**insulin (humani) | A10AC01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog dejstva

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **diabetes mellitus: odrasli i djeca:** individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Lijek se primjenjuje s.c.**HUMULIN® R - Lilly France S.A.S - Francuska | Eli Lilly Italia S.p.A. - Italija****insulin (humani) | A10AB01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, kratkog dejstva

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Rastvor za injekciju u ulošku, 100i.j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **diabetes mellitus: odrasli i djeca:** individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Lijek se primjenjuje s.c.**HYDROCORTISON - Galenika A.D. - Srbija****hidrokortizon | S01BA02 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Kortikosteroidi, monokomponentni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Mast za oči, 1%, ukupno 1 tuba sa 5g masti za oči u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **alergijske promjene na kapku ili konjunktivi; neinfektivne upale konjunktive, kornee (kada je spoljašnja površina kornee neoštećena) i sklere; nebakterijska zapaljenja irisa, cilijarnog tijela, horioidee i retine: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** malu količinu masti 2-3 puta dnevno nanijeti u konjunktivnu kesicu, odnosno na unutrašnju stranu oboljelog kapka. Nakon postizanja željenog dejstva primjenjivati 1-2 puta dnevno. Kod hroničnih stanja, potrebno je produžiti razmak između doza. Potrebno je redovno kontrolisati očni pritisak i korneu, posebno ako je preparat primjenjivan duže od 10 dana.**HYDROCORTISON - Galenika A.D. - Srbija****hidrokortizon | D07AA02 | KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, slabog djelovanja (grupa I)

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Mast, 2.5%, ukupno 1 tuba sa 5g masti u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **terapija širokog spektra dermatoloških stanja: ekcem (uključujući atopijski, infantilni, diskoidni i stazni), prurigo nodularis, neurodermatoze, seboroični dermatitis, intertrigo i kontaktne reakcije senzitivnosti: odrasli i djeca:** mast u tankom sloju nanijeti na zahvaćenu površinu kože 2-3 puta dnevno. Kod odojčadi i djece dugotrajnu kontinuiranu terapiju treba izbjegavati kad god je to moguće, jer do adrenalne supresije može doći čak i bez okluzivne primjene. Kod odojčadi pelene mogu djelovati kao okluzivni zavoj i povećati resorpciju. Zbog toga, ako je moguće, terapija treba da traje najduže 7 dana.**HYDROCYCLIN® - Galenika A.D. - Srbija****hidrokortizon, oksitetraciklin | D07CA01 | KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Kortikosteroidi, slabog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Mast, 10mg/g + 30mg/g, ukupno 1 tuba sa 5g masti u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

| Rp | Mast, 10mg/g + 30mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g masti u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **ekcemi različitog porijekla kod kojih je prisutna sekundarna bakterijska infekcija, alergijski kontaktni dermatitis sa sekundarnom bakterijskom infekcijom, promjene na koži nakon uboda insekta (sekundarno bakterijski inficirane): odrasli i djeca uzrasta do završetka procesa stalnih zuba:** pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 4 puta dnevno, ne duže od 7 dana. Liječenje mašću treba prekinuti postepeno. Oboljelo mjesto se može prekriti sterilnom gazom. Izbjegavati kontakt sa konjunktivom.

IBALGIN® BABY - Zentiva, k.s. - Češka Republika**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Oralna suspenzija, 100mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa 100ml oralne suspenzije (uz špric za doziranje) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **simptomatska terapija juvenilnog reumatoidnog artritisa, brza i efikasna terapija groznice, uključujući pireksiju nakon imunizacije, brzo i efikasno olakšavanje simptoma prehlade i gripa, kao i blagih do umjerenih bolova kao što su bolna upala grla, bol pri nicanju zuba, zubobolja, bolovi u ušima, glavobolja, manji bolovi i uganuća: odrasli:** 1200-1800mg na dan u podijeljenim dozama; doza održavanja kod nekih pacijenata može biti 600-1200mg na dan; maksimalna dnevna doza je 2400mg, u podijeljenim dozama; **djeca uzrasta >3 mjeseca, tjelesne mase >5kg:** 20-30mg/kg, podijeljeno u više doza; u terapiji juvenilnog reumatoidnog artritisa može se primijeniti do 40mg/kg, u podijeljenim dozama.

IBALGIN® GEL - Zentiva, k.s. - Češka Republika**ibuprofen** | M02AA13 | PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA

Nesteroidni antiinflamatorni preparati za lokalnu primjenu

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Gel, 2.5g/50g, ukupno 1 tuba sa 50g gela u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **lokalno liječenje bolova u leđima, reumatski bolovi, bolovi u mišićima, bolovi i otok izazvani iščašenjem, istegnućem i ostalim sportskim povredama, neuralgija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** istisnuti 50-125mg (4-10cm) gela i lagano ga umasirati na oboljelo mjesto sve dok gel u potpunosti ne upije u kožu. Preporučena doza gela se ne smije primjenjivati češće od svakih 4 sata niti više od četiri puta tokom 24 sata. Ruke treba oprati nakon svake primjene. Treba razmotriti opravdanost terapije poslije dvije nedjelje, a naročito ukoliko su simptomi i dalje prisutni ili se pogoršaju.

IBALGIN® 200 - Zentiva, k.s. - Češka Republika**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Film tableta, 200mg, ukupno 12 film tableta u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| BRp | Film tableta, 200mg, ukupno 24 film tablete u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **migrenozna glavobolja, bol u leđima, dentalni bol, neuralgija, menstrualni bolovi, reumatski bol ili bol u mišićima, prehlada i grip: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1-2 tablete, do 3 puta dnevno, po potrebi; između doza treba da prođe najmanje 4h. Ne uzimati više od 6 tableta u roku od 24h. Ukoliko se nakon 3 dana uzimanja lijeka (kod djece), odnosno 10 dana (kod odraslih) simptomi ne povuku ili se pogoršaju, trebalo bi konsultovati ljekara.

IBALGIN® 400 - Zentiva, k.s. - Češka Republika**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Film tableta, 400mg, ukupno 12 film tableta u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **migrenozna glavobolja, bol u leđima, dentalni bol, neuralgija, menstrualni bolovi, reumatski bol ili bol u mišićima, prehlada i grip: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1 tableta, do 3 puta dnevno, po potrebi; između doza treba da prođe najmanje 4h. Ne uzimati više od 3 tablete u roku od 24h. Ukoliko se nakon 3 dana uzimanja lijeka (kod djece), odnosno 10 dana (kod odraslih) simptomi ne povuku ili se pogoršaju, trebalo bi konsultovati ljekara.

IBALGIN® 400 - Zentiva, k.s. - Češka Republika**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 24 film tablete u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **reumatoidni artritis (uključujući juvenilni reumaoidni artritis ili Still-ova bolest), ankilozirajući spondilitis, osteoartritis i druge nereumatske (seronegativne) artropatije, zaleđeno rame (kapsulitis), burzitis, tendonitis, tenosinovitis, bolovi u donjem dijelu leđa, povreda mekih tkiva poput istegnuća i uganuća, dismenoreja, dentalni i postoperativni bol, simptomatsko olakšavanje glavobolje, uključujući migrenoznu glavobolju:** odrasli: 1200-1800mg dnevno u podijeljenim dozama; maksimalna dnevna doza je 2400mg; djeca tjelesne mase >7kg: 20mg/kg tjelesne mase u podijeljenim dozama. Lijek treba uzeti za vrijeme ili odmah nakon jela.

IBEROGAST® - Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH - Njemačka

cijela svježa biljka divljeg renca, etanolni ekstrakt, korijen anđelike, etanolni ekstrakt, list matičnjaka, etanolni ekstrakt, plod kima, etanolni ekstrakt, nadzemni dio ruse, etanolni ekstrakt, korijen sladića, etanolni ekstrakt, cvijet kamilice, etanolni ekstrakt, list nane, etanolni ekstrakt, plod gujine trave, etanolni ekstrakt
HA03A..

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Oralne kapi, rastvor, (15ml + 10ml + 10ml + 10ml + 10ml + 10ml + 20ml + 5ml + 10ml)/100ml, ukupno 1 bočica, staklena (sa kapaljkom) sa 20ml rastvora u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **funkcionalna dispepsija, sindrom iritabilnog crijeva:** odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 3 puta dnevno po 20 kapi; djeca uzrasta 6-12 godina: 3 puta dnevno po 15 kapi. Dužina trajanja terapije zavisi od vrste, ozbiljnosti i toka bolesti. Prije upotrebe dobro promućkati i kapi uzeti prije ili u toku jela sa nešto tečnosti.

IBUPROFEN - HEMOFARM A.D. - Srbija**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **simptomatsko liječenje različitih artroza, kao što je reumatoidni artritis (juvenilni reumatoidni artritis ili Still-ova bolest) i osteoartritis, fibrozitis, ankilozirajući spondilitis i drugi mišićni sindromi, kao što je bol u donjem dijelu leđa, povrede mekih tkiva i kod različitih inflamacija tetiva, zglobova i ligamenata; ublažavanje blagog do umjerenog bola:** odrasli: 1200-1800mg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; kod nekih pacijenata doza održavanja je 600-1200mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 2400mg. Lijek popiti sa čašom vode, poželjno za vrijeme ili nakon obroka. Film tablete treba progutati cijele, neoštećene i neznjećene, bez žvakanja iisanja, kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.

IBUPROFEN - HEMOFARM A.D. - Srbija**ibuprofen** | M01AE01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Film tableta, 400mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **povrede mekih tkiva (uganuća, istegnuća); ublažavanje, otklanjanje i terapija blagog do umjerenog bola kod dismenoreje, reumatskog i mišićnog bola, neuralgija, zubobolje i postoperativnog bola, glavobolje (uključujući migrenu), grčeva u mišićima, bolova u leđima; snižavanje povišene tjelesne temperature, otklanjanje simptoma prehlade i gripa:** odrasli i djeca uzrasta >12 godina (tjelesne mase ≥40kg): početna doza je 400mg ibuprofena. Ukoliko je potrebno, može se uzeti dodatna doza od 400mg ibuprofena, do maksimalno 1200mg dnevno. Ukoliko je kod adolescenata potrebna primjena ovog lijeka duže od 3 dana ili ukoliko se simptomi pogoršaju, potrebno je konsultovati ljekara. Tablete progutati sa dosta tečnosti, cijele i neoštećene, bez žvakanja iisanja, kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.

IDEOS® - Innothera Chouzy - Francuska

kalcijum, holekalciferol | A12AX.. | MINERALI

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

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta za žvakanje, 500mg + 400i.j., ukupno 30 tableta za žvakanje u kontejneru za tablete (2x15) u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

Doziranje: korekcija kombinovanog nedostatka vitamina D i kalcijuma kod starijih osoba; nadoknada vitamina D i kalcijuma, dodatak određenoj terapiji tokom liječenja osteoporoze kod pacijenata sa utvrđenim nedostatkom ili visokim rizikom od nedostatka vitamina D i kalcijuma: odrasli: jedna tableta 2 puta dnevno; trudnice: jedna tableta dnevno.**IG VENA® - Kedrion S.p.A. - Italija**

imunoglobulin, normalni, humani, za intravaskularnu primjenu | J06BA02 | IMUNOSERUMI I IMUNOGLOBULINI

Imunoglobulini, nespecifični, humani

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 50g/l, ukupno 1 bočica, staklena sa 50ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

| Z | Rastvor za infuziju, 50g/l, ukupno 1 bočica, staklena sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: primarni sindromi imunodefijencije sa oštećenom produkcijom antitijela, imunomodulacija (id-iopatska trombocitopenijska purpura, Guillain Barré-ov sindrom, Kawasakijska bolest): odrasli i djeca: doza i režim doziranja zavisi od indikacija. Doziranje za svaku indikaciju izraženo je po kilogramu tjelesne mase.**IMAKREBIN® - Remedica Ltd - Kipar**

imatinitib | L01XE01 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

ALVOGEN

| OgRp | Film tableta, 100mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | Film tableta, 100mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | Film tableta, 400mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: pedijatrijski pacijenti sa novodijagnostikovanom Filadelfija hromozom pozitivnom hroničnom mijeloidnom leukemijom za koju se transplantacija kostne srži ne smatra prvom linijom terapije; pedijatrijski pacijenti sa Filadelfija hromozom pozitivnom hroničnom mijeloidnom leukemijom u hroničnoj fazi nakon neuspjeha interferon-alfa terapije, ili u ubrzanj fazi ili blastnoj krizi; odrasli pacijenti sa Filadelfija hromozom pozitivnom hroničnom mijeloidnom leukemijom u blastnoj krizi; odrasli i pedijatrijski pacijenti sa novodijagnostikovanom Filadelfija hromozom pozitivnom akutnom limfoblastnom leukemijom (zajedno sa hemoterapijom); odrasli pacijenti sa relapsnom ili refraktarnom Filadelfija hromozom pozitivnom akutnom limfoblastnom leukemijom (monoterapija); odrasli pacijenti sa mijelodisplastičnom/mijeloproliferativnom bolešću povezanom sa preraspodjelom gena za receptor za faktor rasta koji potiče od trombocita; odrasli pacijenti sa uznapredovalim hipereozinofilnim sindromom i/ili hroničnom eozinofilnom leukemijom sa FIP1L1-PDGFR α preraspodjelom; odrasli pacijenti sa Kit (CD117) pozitivnim inoperabilnim i/ili metastatskim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima; adjuvantno liječenje odraslih pacijenata koji su pod značajnim rizikom od relapsa nakon resekcije Kit (CD117) pozitivnog gastrointestinalnog stromalnog tumora; odrasli pacijenti sa inoperabilnim dermatofibrosarkomom protuberans i odrasli pacijenti sa rekurentnim i/ili metastatskim dermatofibrosarkomom protuberans kod kojih nije moguća operacija: odrasli i djeca: doziranje je individualno, po protokolu, u zavisnosti od indikacije, uzrasta i površine tijela (mg/m²).**IMATINIB TEVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska**

imatinitib | L01XE01 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Film tableta, 100mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | Film tableta, 100mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: pedijatrijski pacijenti sa novodijagnostikovanom Filadelfija hromozom pozitivnom hroničnom mijeloidnom leukemijom za koju se transplantacija kostne srži ne smatra prvom linijom terapije; pedijatrijski pacijenti sa Filadelfija hromozom pozitivnom hroničnom mijeloidnom leukemijom u hroničnoj fazi nakon neuspjeha interferon-alfa terapije, ili u ubrzanoj fazi ili blastnoj krizi; odrasli pacijenti sa Filadelfija hromozom pozitivnom hroničnom mijeloidnom leukemijom u blastnoj krizi; odrasli i pedijatrijski pacijenti sa novodijagnostikovanom Filadelfija hromozom pozitivnom akutnom limfoblastnom leukemijom (zajedno sa hemoterapijom); odrasli pacijenti sa relapsnom ili refraktarnom Filadelfija hromozom pozitivnom akutnom limfoblastnom leukemijom (monoterapija); odrasli pacijenti sa mijelodisplastičnom/mijeloproliferativnom bolešću povezanom sa preraspodjelom gena za receptor za faktor rasta koji potiče od trombocita; odrasli pacijenti sa uznapredovalim hipereozinofilnim sindromom i/ili hroničnom eozinofilnom leukemijom sa FIP1L1-PDGFR α preraspodjelom; odrasli pacijenti sa Kit (CD117) pozitivnim inoperabilnim i/ili metastatskim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima; adjuvantno liječenje odraslih pacijenata koji su pod značajnim rizikom od relapsa nakon resekcije Kit (CD117) pozitivnog gastrointestinalnog stromalnog tumora; odrasli pacijenti sa inoperabilnim dermatofibrosarkomom protuberans i odrasli pacijenti sa rekurentnim i/ili metastatskim dermatofibrosarkomom protuberans kod kojih nije moguća operacija: odrasli i djeca: doziranje je individualno, po protokolu, u zavisnosti od indikacije, uzrasta i površine tijela (mg/m²).

IMBRUVICA® - Janssen Pharmaceutica N.V. - Belgija

ibrutinib | L01XE27 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

INPHARM CO PODGORICA

| OgRp | Kapsula, tvrda, 140mg, ukupno 90 kapsula, tvrdih u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

| OgRp | Kapsula, tvrda, 140mg, ukupno 120 kapsula, tvrdih u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: recidivirajući ili refraktarni limfom „mantle ćelija“: odrasli: 560mg (četiri kapsule) jednom dnevno; hronična limfocitna leukemija i Waldenströмова makroglobulinemija: odrasli: 420mg (tri kapsule) jednom dnevno. Terapiju treba nastaviti sve do progresije bolesti ili do neprihvatljive toksičnosti.

IMIGRAN® - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska | Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

sumatriptan | N02CC01 | ANALGETICI

Selektivni agonisti serotonina (5-HT₁)

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| ORp | Δ Film tableta, 50mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (1x2) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: akutni napad migrene sa ili bez aure: odrasli: 50mg ili 100mg na prvi znak migrene; po potrebi, doza se može ponoviti tek nakon 2 sata od uzimanja prve doze; maks. 300mg na 24h. Tabletu progutati cijelu (ne žvakati, niti usitnjavati) sa vodom, nezavisno od obroka.

IMIPENEM/CILASTATIN - Hospira UK Limited - Velika Britanija

imipenem, cilastatin | J01DH51 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Karbapenemi

ALVOGEN

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: komplikovane intraabdominalne infekcije, teška pneumonija (uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom), infekcije nastale tokom i poslije porođaja, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva: odrasli pacijenti i adolescenti: 500mg + 500mg svakih 6 sati, ili 1000mg + 1000mg svakih 8 sati ili svakih 6 sati. Infekcije izazvane manje osjetljivim sojevima bakterija (npr. Pseudomonas aeruginosa) ili veoma teške infekcije (npr. neutropenija praćena povišenom tjelesnom temperaturom), zahtijevaju primjenu doze od 1000mg + 1000mg svakih 6 sati. Smanjenje doze je neophodno kada je: klirens kreatinina ≥ 70 ml/min/1,73m² ili tjelesna masa <70kg. Maksimalna ukupna dnevna doza ne smije da bude veća od 4000mg + 4000mg dnevno; djeca uzrasta ≥ 1 godine: 15 + 15mg/kg tjele-

sne mase ili 25 + 25mg/kg tjelesne mase svakih 6 sati. Kod infekcija izazvanih manje osjetljivim sojevima bakterija, kao i kod veoma teških infekcija (neutropenija praćena povišenom tjelesnom temperaturom), preporučuje se liječenje dozom od 25 + 25mg/kg tjelesne mase svakih 6 sati. Svaka doza $\geq 500\text{mg} + 500\text{mg}$ daje se intravenskom infuzijom u trajanju 20-30 minuta. Svaka doza $>500\text{mg}/500\text{mg}$ daje se intravenskom infuzijom u trajanju 40-60 minuta.

IMMUCYST® - Sanofi Pasteur Ltd - Kanada | Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

živi atenuirani bacili *M. bovis*, soj BCG | L03AX03 | IMUNOSTIMULANSI

Ostali imunostimulansi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZ | Prašak za intravezikalni rastvor, 81mg, ukupno 1 bočica sa praškom za intravezikalni rastvor u kartonskoj kutiji
21.12.2012.

Doziranje: **primarni i sekundarni rekurentni karcinom *in situ* (CIS) mokraćne bešike, profilaksa rekurentnog CIS-a mokraćne bešike, profilaksa poslije transuretralnih resekcija (TUR) primarnih ili rekurentnih papilarnih tumora stadijuma Ta i/ili T1, ili bilo koje njihove kombinacije, bez obzira na prethodnu intravezikalnu terapiju: odrasli:** indukciona terapija: jedna doza (intravezikalna instilacija 81mg lijeka adekvatno rekonstituisanog i razblaženog do 50ml volumena za instilaciju) svake nedjelje tokom prvih 6 nedjelja; terapija održavanja: poslije pauze od 6 nedjelja, jedna doza svake nedjelje tokom 1-3 nedjelje, a zatim jedna doza svake nedjelje tokom 1-3 nedjelje 6, 12, 18, 24, 30 i 36 mjeseci od početka indukcionog terapije. Terapiju tumora mokraćne bešike je neophodno započeti minimum 14 dana poslije biopsije ili TUR. Ne primjenjivati s.c., i.v. ili intradermalno. Pacijent treba da zadrži suspenziju koliko god je to moguće, a najduže do 2h. Pacijent treba da leži na stomaku tokom prvih 15 minuta poslije instilacije; poslije toga pacijentu se dozvoljava da ustane. Na kraju drugog sata od instilacije, svi pacijenti treba da se izmokre u sjedećem položaju iz higijenskih bezbjednosnih razloga. **Napomena:** Lijek nije indikovano za imunizaciju u prevenciji tuberkuloze.

IMMUNAL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

sok svježih ubranih biljki purpurne ehinacee | H03AW

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Oralni rastvor, 0,8ml/ml, ukupno 50ml rastvora u staklenoj bočici sa kapaljkom u kartonskoj kutiji
28.05.2010.

Doziranje: **simptomatska terapija oboljenja gornjih disajnih puteva, kao i dodatno komplikovanih stanja praćenih pojavom kašlja i infekcija (prehlada, grozničava stanja, grip, bronhitis), profilaksa ponovne pojave bolesti i kod hroničnih oblika oboljenja respiratornog trakta: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2,5ml 3 puta na dan; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 1,5ml 3 puta na dan. Izmjerenu količinu lijeka sipati u čašu sa malo vode i popiti; uzimati najmanje nedjelju dana, ali ne duže od 8 nedjelja bez prekida.

IMMUNAL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

osušeni sok herbe purpurne ehinacee | H03AW

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Tableta, 80mg, ukupno 20 tableta u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji
28.05.2010.

Doziranje: **kratkotrajna prevencija i tretman ranih simptoma prehlade: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1 tableta 3-4 puta na dan; ne duže od 10 dana; poslije prekida terapije, lijek se može koristiti ponovo tek poslije 14 dana. Kod tretmana ranih simptoma prehlade, terapija treba da se započne na prvi znak prehlade. Lijek uzeti sa čašom vode, nezavisno od obroka.

IMMUNORHO - Kedrion S.p.A - Italija

imunoglobulin humani anti D (Rho) | J06BB01 | IMUNOSERUMI I IMUNOGLOBULINI

Imunoglobulini, specifični

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 300mcg/2ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 300mcg praška za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 2ml rastvarača u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

Doziranje: **prevencija Rh (D) imunizacije kod Rh (D) negativnih žena tokom trudnoće, kod porođaja i ginekoloških intervencija; prevencija Rh (D) imunizacije kod Rh (D) negativnih osoba poslije nekompatibilne transfuzije Rh (D) pozitivne krvi ili koncentrata eritrocita:** lijek se primjenjuje isključivo intramuskularno, po protokolu (u zavisnosti od indikacije). U slučaju poremećaja koagulacije kod kojih je kontraindikovana primjena intramuskularnih injekcija, humani anti-D imunoglobulin se može davati subkutano. Ukoliko je potrebno primijeniti veću ukupnu dozu lijeka (>5ml), preporuka je da se aplikuje u podijeljenim dozama i na različitim mjestima.

IMOVAX POLIO - Sanofi Pasteur - Francuska | Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana | J07BF03 | **VAKCINE**

Vakcine protiv dječije paralize (poliomijelitisa)

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40D.j./doza + 8D.j./doza + 32D.j./doza, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.5ml suspenzije u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: **prevencija poliomijelitisa kod odojčadi, djece i odraslih, za primarnu vakcinaciju i za revakcinaciju: primarna vakcinacija:** od 2 mjeseca starosti, 3 uzastopne doze vakcine od 0,5ml treba primijeniti u razmacima od jednog do dva mjeseca. Odraslim nevakcinisanim osobama je potrebno dati 2 uzastopne doze od 0,5ml u razmaku od jednog ili (preporučuje se) dva mjeseca; **revakcinacija:** u uzrastu od 2 godine, 4. doza (prva revakcina) se primjenjuje godinu dana poslije 3. doze vakcine. Kod odraslih 3. doza (prva revakcina) se primjenjuje 8-12 mjeseci poslije 2. doze vakcine. Naredne revakcinacije se vrše svakih 5 godina kod djece i adolescenata, a svakih 10 godina kod odraslih.

INCRUSE® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

umeklidinijum bromid | R03BB07 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Antiholinergici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| ORp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 55mcg, ukupno 1 inhaler sa 30 doza praška za inhalaciju podijeljenog u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **bronhodilatatorna terapija održavanja u cilju ublažavanja simptoma kod odraslih pacijenata sa hroničnom opstruktivnom bolesti pluća:** odrasli: jedna inhalacija lijeka primijenjena jednom dnevno, u isto vrijeme.

INDAPAMID SR ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

indapamid | C03BA11 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 1.5mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (3 x 10) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **liječenje esencijalne hipertenzije: odrasli:** jedna tableta dnevno, najbolje ujutru. Prilikom davanja većih doza ne pojačava se antihipertenzivno, već anti-diuretsko dejstvo indapamida.

INDAPRES - HEMOFARM A.D. - Srbija

indapamid | C03BA11 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 2.5mg, ukupno 30 film tableta (2x15) u blisteru u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **liječenje i kontrola umjerene i srednje teške hipertenzije (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivima), smanjenje retencije tečnosti i soli kod pacijenata sa kongestivnim oboljenjem srca: odrasli:** početna doza je 2,5mg jednom dnevno, ujutru; ukoliko se ne postigne zadovoljavajući terapijski efekat (kod edema poslije 1 nedjelje, a kod hipertenzije poslije 4 nedjelje), doza se povećava na 5mg jednom dnevno, ujutru.

INFANRIX®-IPV+HIB - GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgija

vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana | J07CA06 | **VAKINE**

Bakterijske i virusne vakcine, kombinovane

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Z | Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju, (30i.j.+40i.j.+25mcg+25mcg+8mcg+40DJ+8DJ+32DJ+10mcg PRP/0.5mL i 20-40mcg T)/0.5mL, ukupno 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml suspenzije (sa dvije igle) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **aktivna imunizacija protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja, poliomijelitisa i Haemophilus influenzae tip b (kod djece starije od 2. mjeseca života): primarna vakcinacija:** primjena dvije ili tri doze, u skladu sa nacionalnim preporukama; prva doza se primjenjuje kod djece počev od navršenog 2. mjeseca života; naredne doze treba dati u razmaku ne kraćem od četiri nedjelje; **buster vakcinacija:** nakon primarne vakcinacije po šemi od dvije doze neophodno je primijeniti buster dozu najmanje 6 mjeseci nakon posljednje primljene doze, najbolje između 11. i 13. mjeseca života; nakon primarne vakcinacije po šemi od tri doze neophodno je primijeniti buster dozu u skladu sa nacionalnim preporukama za imunizaciju. Lijek se primjenjuje putem duboke i.m. injekcije u anterolateralnu regiju butine.

INFLECTRA® - Hospira Enterprises B.V. - Holandija

infliksimab | L04AB02 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori faktora nekroze tumora alfa

ALVOGEN

| OgRp | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **reumatoidni artritis (u kombinaciji sa metotreksatom), fistulozni oblik aktivne Chron-ove bolesti, teški oblik aktivnog ankilozirajućeg spondilitisa, aktivni i progresivni oblik psorijatičnog artritisa (u kombinaciji sa metotreksatom ili kao monoterapija), umjereni do teški oblik plak psorijaze: odrasli:** doziranje je individualno, prema protokolu, u zavisnosti od indikacije; **umjereni do teški oblik aktivne Chron-ove bolesti, umjereni do teški oblik aktivnog ulceroznog kolitisa: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** individualno, prema protokolu.

INLYTA® - Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Njemačka

aksitinib | L01XE17 | **ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

FARMEGRA D.O.O.

| SZR | Film tableta, 1mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

| SZR | Film tableta, 5mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **karcinom bubrežnih ćelija nakon neuspješne terapije sunitinibom ili citokinom: odrasli:** 5mg dva puta dnevno. Terapiju nastaviti sve dok postoji klinička korist ili dok ne nastupi toksičnost koja se ne može kontrolisati istovremenom primjenom drugih lijekova ili podešavanjem doze. Ako pacijent povrti ili propusti dozu, ne smije uzeti dodatnu dozu, već sljedeću propisanu dozu uzima u predviđeno vrijeme.

INSULATARD® PENFILL® - Novo Nordisk A/S - Danska | Novo Nordisk Production SAS - Francuska

insulin (humani) | A10AC01 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml suspenzije za injekcije u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus: odrasli i djeca:** individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Insulatard® je insulin dugog dejstva i može se koristiti sam ili u kombinaciji sa insulinom brzog dejstva. Kod intenzivirane terapije insulinom suspenzija se može koristiti kao bazalni insulin (večernja i/ili jutarnja injekcija) u kombinaciji sa insulinom brzog dejstva koji se daje uz obroke. Lijek se primjenjuje isključivo u vidu s.c. injekcije (u butinu, a pogodna mjesta mogu biti i koža abdominalnog zida, glutealni ili deltoidni predio). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (butina, abdomen, glutealni ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije.

INSUMAN® BASAL SOLOSTAR® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka**insulin (humani) | A10AC01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog dejstva

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Suspenzija za injekciju, 100i.j./ml, ukupno 5 penova sa uloškom u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus**: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Lijek se daje 45-60 minuta prije obroka. Lijek se primjenjuje isključivo u vidu s.c. injekcije (npr. u butinu ili kožu abdominalnog zida). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (butina, abdomen) treba rotirati od jedne do druge injekcije.**INSUMAN® COMB 25 SOLOSTAR® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka****insulin (humani) | A10AD01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog ili dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Suspenzija za injekciju, 100i.j./ml, ukupno 5 penova sa uloškom u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **diabetes mellitus**: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Lijek se daje 30-45 minuta prije obroka. Lijek se primjenjuje isključivo u vidu s.c. injekcije (npr. u butinu ili kožu abdominalnog zida). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (butina, abdomen) treba rotirati od jedne do druge injekcije.**INSUMAN® RAPID SOLOSTAR® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka****insulin (humani) | A10AB01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, kratkog dejstva

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju, 100i.j./ml, ukupno 5 penova sa uloškom u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus**: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Mjesta u okviru injekcionih površina (butina, abdomen) treba rotirati od jedne do druge injekcije.**INVANZ® - Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska****ertapenem | J01DH03 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Karbapenemi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 1g, ukupno 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 25.07.2011.

Doziranje: **terapija intraabdomnalnih infekcija, vanbolnički stečene pneumonije, akutne infekcije u ginekologiji, infekcija kože i mekih tkiva kod dijabetičnog stopala: odrasli i djeca uzrasta >13 godina: 1g i.v. jednom dnevno; odojčad i djeca (uzrasta 3 mjeseca-12 godina): 15mg/kg i.v. dva puta dnevno (maksimalna dnevna doza je 1g);** lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije, u trajanju od 30 minuta; uobičajeno trajanje terapije je 3-14 dana; **profilaksa infekcije operativnog mjesta nakon elektivne kolorektalne hirurške intervencije: odrasli: 1g i.v. kao pojedinačna doza, unutar 1 sata prije hirurške intervencije.****IRESSA® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija****gefitinib | L01XE02 | ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 250mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2011.

Doziranje: **terapija lokalno uznapredovalog ili metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća sa aktiviranim mutacijama EGFR-TK: odrasli: 250mg jednom dnevno, nezavisno od obroka.****IRINOTECAN EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija****irinotekan | L01XX19 | ANTINEOPLASTICI**

Ostali antineoplastici

GLOSARIJ D.O.O.

- | SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 29.05.2013.
- | SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml, ukupno 1 bočica staklena sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **monoterapija uznapredovalog kolorektalnog karcinoma, kod pacijenata koji su prethodno neuspješno liječeni standardnim terapijskim protokolom sa 5-fluorouracilom: odrasli: 350mg/m², u vidu intravenske infuzije (ubrizgavati u perifernu ili centralnu venu) u trajanju od 30-90 minuta, jednom u 3 nedjelje; terapija uznapredovalog kolorektalnog karcinoma, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom, kod pacijenata koji nisu prethodno primali terapiju za odmakli stadijum bolesti: odrasli: 180mg/m², u vidu intravenske infuzije (ubrizgavati u perifernu ili centralnu venu) u trajanju od 30-90 minuta, jednom u 2 nedjelje, a koja je praćena infuzijama folinske kiseline i 5-fluorouracila; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma KRAS divljeg tipa, sa izraženim receptorima za epidermalni faktor rasta (EGFR), u kombinaciji sa cetuksimabom, kod pacijenata koji su prethodno neuspješno liječeni citotoksičnim lijekovima, među kojima je bio i irinotekan; terapija prvog izbora kod pacijenata sa metastatskim karcinomom kolona ili rektuma u kombinaciji sa 5-fluorouracilom, folinskom kiselinom i bevacizumabom; terapija prvog izbora za liječenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom u kombinaciji sa kapecitabinom, sa ili bez bevacizumaba: odrasli: prema protokolu.**

IRINOTESIN® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija | Actavis Italy S.p.A. - Italija

irinotekan | L01XX19 | **ANTINEOPLASTICI**

Ostali antineoplastici

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

- | OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml, ukupno 1 bočica staklena sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
- | OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
- | OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg/25ml, ukupno 1 bočica staklena sa 25ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **monoterapija uznapredovalog kolorektalnog karcinoma, kod pacijenata koji su prethodno neuspješno liječeni standardnim terapijskim protokolom sa 5-fluorouracilom: odrasli: 350mg/m², u vidu intravenske infuzije (ubrizgavati u perifernu ili centralnu venu) u trajanju od 30-90 minuta, jednom u 3 nedjelje; terapija uznapredovalog kolorektalnog karcinoma, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom, kod pacijenata koji nisu prethodno primali terapiju za odmakli stadijum bolesti: odrasli: 180mg/m², u vidu intravenske infuzije (ubrizgavati u perifernu ili centralnu venu) u trajanju od 30-90 minuta, jednom u 2 nedjelje, a koja je praćena infuzijama folinske kiseline i 5-fluorouracila; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma KRAS divljeg tipa, sa izraženim receptorima za epidermalni faktor rasta (EGFR), u kombinaciji sa cetuksimabom, kod pacijenata koji su prethodno neuspješno liječeni citotoksičnim lijekovima, među kojima je bio i irinotekan; terapija prvog izbora kod pacijenata sa metastatskim karcinomom kolona ili rektuma u kombinaciji sa 5-fluorouracilom, folinskom kiselinom i bevacizumabom; terapija prvog izbora za liječenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom u kombinaciji sa kapecitabinom, sa ili bez bevacizumaba: odrasli: prema protokolu.**

IRITEC - Vianex S.A. - Plant C - Grčka

irinotekan | L01XX19 | **ANTINEOPLASTICI**

Ostali antineoplastici

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

- | OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml, ukupno 1 bočica staklena sa 2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
- | OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **monoterapija uznapredovalog kolorektalnog karcinoma, kod pacijenata koji su prethodno neuspješno liječeni standardnim terapijskim protokolom sa 5-fluorouracilom: odrasli: 350mg/m², u vidu intravenske infuzije (ubrizgavati u perifernu ili centralnu venu) u trajanju od 30-90 minuta, jednom u 3 nedjelje; terapija uznapredovalog kolorektalnog karcinoma, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom, kod pacijenata koji nisu**

prethodno primali terapiju za odmakli stadijum bolesti: odrasli: 180mg/m², u vidu intravenske infuzije (ubrizgavati u perifernu ili centralnu venu) u trajanju od 30-90 minuta, jednom u 2 nedjelje, a koja je praćena infuzijama folinske kiseline i 5-fluorouracila; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma KRAS divljeg tipa, sa izraženim receptorima za epidermalni faktor rasta (EGFR), u kombinaciji sa cetuksimabom, kod pacijenata koji su prethodno neuspješno liječeni citotoksičnim lijekovima, među kojima je bio i irinotekan; terapija prvog izbora kod pacijenata sa metastatskim karcinomom kolona ili rektuma u kombinaciji sa 5-fluorouracilom, folinskom kiselinom i bevacizumabom; terapija prvog izbora za liječenje pacijenata sa metastatskim kolorektalnim karcinomom u kombinaciji sa kapecitabinom, sa ili bez bevacizumaba: odrasli: prema protokolu.

IRUMED® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

lizinopril | C09AA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija**: odrasli: početna doza je 10mg dnevno; doza održavanja je 20mg jednom dnevno, maksimalno 80mg dnevno; **srčana insuficijencija**: odrasli: 2,5mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima ne kraćim od 2 nedjelje, za najviše 10mg odjednom, maksimalno do 35mg dnevno; **akutni infarkt miokarda**: odrasli: tokom prva 3 dana nakon infarkta, u roku od 24h nakon pojave simptoma, prva doza 5mg, nakon 24h 5mg, nakon 48h 10mg i zatim 10mg jednom dnevno (tokom 6 nedjelja); **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2**: odrasli: 10mg jednom dnevno; ukoliko je potrebno, povećati na 20mg jednom dnevno.

IRUZID® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

lizinopril, hidrohlortiazid | C09BA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE i diuretici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

| Rp | Tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija, kod pacijenata koji su stabilizovani odgovarajućim dozama pojedinačnih komponenti lijeka**: odrasli: jednom dnevno po 1 tableta; ako je potrebno, poslije 2-4 nedjelje, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno; uzimati otprilike u isto vrijeme.

ISENTRESS® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

raltegravir | J05AX08 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antivirusni lijekovi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 60 film tableta u bočici u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

Doziranje: **liječenje infekcija izazvanih virusom humane imunodeficijencije (HIV-1), u kombinaciji sa drugim anti-retrovirusnim lijekovima**: odrasli: 400mg dva puta dnevno.

ISOCARD® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

izosorbid mononitrat | C01DA14 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Organski nitrati

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 40mg, ukupno 50 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **profilaksa angine pektoris**: odrasli: 40mg ujutro; doza se može povećati na 120mg, ukoliko je to potrebno. Tablete se mogu uzimati nezavisno od obroka, pri čemu se ne smiju žvakati, već se moraju progutati cijele.

ISOSORB RETARD® - Zdravlje A.D. - Srbija

izosorbid dinitrat | C01DA08 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Organski nitrati

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 20mg, ukupno 60 kapsula sa produženim oslobađanjem tvrdih u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **profilaksa i terapija angine pectoris: odrasli:** jednu kapsulu uzimati dva puta dnevno, bez žvakanja i sa dovoljnom količinom tečnosti. Drugu dozu lijeka treba uzeti 6-8 sati nakon prve doze. Za pacijente sa povećanim zahtjevima za nitratima, doza se može povećati na jednu kapsulu tri puta dnevno. Posljednju dozu bi trebalo uzeti oko 18 časova.**ISPIROL® - HEMOFARM A.D. - Srbija**

manitol, sorbitol | B05CX10 | SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI

Ostali rastvori za ispiranje

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Z | Rastvor za ispiranje beške, 5.4g/l + 27g/l, ukupno 1 kesu sa 5000ml rastvora 28.01.2013.

Doziranje: **ispiranje mokraćne beške za vrijeme transuretralne resekcije prostate i drugih transuretralnih procedura:** hirurug određuje ukupnu koncentraciju primijenjenog rastvora za irigaciju; rastvor se primjenjuje isključivo transuretralno uz odgovarajuću aparaturu.**IVEMEND® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija**

fosaprepitant | A04AD12 | ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE

Ostali antiemetici

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 150mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **prevencija akutne i odložene mučnine i povraćanja, koji su povezani sa izrazito emetogenom hemoterapijom karcinoma zasnovanom na cisplatinu; prevencija mučnine i povraćanja, koji su povezani sa umjereno emetogenom hemoterapijom karcinoma: odrasli:** daje se u sklopu terapijskog režima koji obuhvata kortikosteroid i 5-HT3 antagonist i to 150mg samo 1. dana, oko 30 minuta prije početka hemoterapije, u vidu i.v. infuzije tokom 20-30 minuta. Ne smije da se daje u obliku i.v. bolus injekcije ili nerazblaženog rastvora. **Izrazito emetogen režim hemoterapije:** deksametazon se daje oralno u dozi od 12mg 1. dana (30 minuta prije početka hemoterapije), 8mg 2. dana (ujutru) i 8mg dva puta dnevno 3. i 4. dana (ujutru i uveče); ondansetron se daje i.v. u dozi od 32mg samo 1. dana (30 minuta prije početka hemoterapije). **Umjereno emetogen režim hemoterapije:** deksametazon se daje oralno u dozi od 12mg 1. dana (30 minuta prije početka hemoterapije); ondansetron se daje oralno u dozi od 8mg 1. dana (30-60 minuta prije početka hemoterapije) i 8mg 8h nakon prve doze.**IZOSEPT® D - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina**

povidon jod | D08AG02 | ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI

Proizvodi sa jodom

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Sprej za kožu, rastvor, 10%, ukupno 1 bočica sa 100ml rastvora u kartonskoj kutiji 01.09.2010.

Doziranje: **preoperativna i postoperativna antiseptička priprema kože za injekcije i aspiracije, dezinfekcija rana, posjekotina, laceracija, abrazija i opekotina (uključujući i opekotine drugog i trećeg stepena) u cilju prevencije infekcija, antiseptički tretman infekcija kože: odrasli i djeca:** djelove kože koji se žele tretirati premazati nerazblaženim lijekom i ostaviti da se osuše; lijek se može primijeniti i kao vlažni oblog. Ne primjenjivati često nerazblažen lijek na kožu odojčeta. **Antiseptički tretman akutnih infekcija sluznice usta i ždrijela (npr. oralna monilijaza, gingivitis, oralni ulkusi), održavanje oralne higijene prije, u toku i nakon dentalog ili oralnog hirurškog zahvata: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** grgljati ili isprati sluznicu usta ili ždrijela sa do 10ml razblaženog lijeka (lijek razblažiti mlakom vodom u odnosu 1:10), u trajanju do 30 sekundi (ne smije se progutati!); primijeniti do 4 puta dnevno, u trajanju do 14 dana. **Antiseptički tretman vaginitisa (kandidalni, trihomonalni, nespecificirani ili**

mješoviti), preoperativna antiseptička priprema sluznice vagine: odrasli i djeca koja su ušla u pubertet: nanijeti razblažen lijek (lijek razblažiti mlakom vodom u odnosu 1:10) na sluznicu vagine jednom dnevno, najbolje u jutarnjim satima, u trajanju od 14 dana, uključujući i dane menstruacije.



J

JAKAVI® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

ruksolitinib | L01XE18 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

- | SZR | Tableta, 5mg, ukupno 60 tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
- | SZR | Tableta, 5mg, ukupno 56 tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
- | SZR | Tableta, 15mg, ukupno 60 tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
- | SZR | Tableta, 15mg, ukupno 56 tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
- | SZR | Tableta, 20mg, ukupno 56 tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
- | SZR | Tableta, 20mg, ukupno 60 tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **splenomegalija izazvana bolešću ili terapija simptoma kod odraslih pacijenata sa primarnom mijelofibrozmom (hroničnom idiopatskom mijelofibrozmom), mijelofibrozmom poslije policitemije vere ili mijelofibrozmom nakon esencijalne trombocitemije: odrasli: doziranje se sprovodi prema protokolu.**

JANUMET® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

metformin, sitagliptin | A10BD07 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Kombinacije lijekova koji snižavaju glukozu u krvi, za oralnu primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

- | Rp | Film tableta, 850mg + 50mg, ukupno 56 tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
- | Rp | Film tableta, 1000mg + 50mg, ukupno 56 tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

Doziranje: **dijabetes mellitus tip 2: odrasli: individualno doziranje, uzimati 2 puta dnevno, uz obroke; maksimalno 100mg sitagliptina.**

JANUVIA® - Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A - Italija

sitagliptin | A10BH01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)

GLOSARIJ D.O.O.

- | Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.07.2011.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2, kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim hipoglikemicima, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne: odrasli: 100mg jednom dnevno, nezavisno od obroka.**

J EVTANA® - Aventis Pharma Dagenham - Velika Britanija | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

cabazitaxel | L01CD04 | ANTINEOPLASTICI

Taksani

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | SZ | Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 60mg/1.5ml, ukupno 1 bočica sa koncentratom za rastvor za infuziju i 1 bočica sa rastvaračem u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **metastatski hormon refraktorni karcinom prostate (u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom) kod pacijenata koji su prethodno bili na režimu liječenja docetakselom: odrasli: 25mg/m² u vidu jednočasovne i.v. infuzije na 3 nedjelje, u kombinaciji sa 10mg prednizona ili prednizolona, koji se uzimaju oralno svakodnevno tokom terapije. Dozu treba prilagoditi ako se kod pacijenta pojave sljedeća neželjena dejstva: produžena neutropenija stepena ≥3 (duže od 1 nedjelje), uprkos odgovarajućoj terapiji koja uključuje G-CSF, febrilna neutropenija ili neutropenijska infekcija, dijareja stepena ≥3 ili kontinuirana dijareja, uprkos odgovarajućoj terapiji koja uključuje tečnost i nadoknadu elektrolita, periferna neuropatija stepena >2. Radi smanjivanja rizika i ozbiljnosti reakcija preosjetljivosti, sprovesti preporučeni režim premedikacije najmanje 30 minuta prije svake primjene lijeka; preporučuje se i profilaksa antiemetcima koji se mogu uzeti oralno ili intravenski, prema potrebi.**

JONOLACTAT - Hemomont d.o.o. - Crna Gora**natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid,****magnezijum hlorid, natrijum laktat | B05BB01 | SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za elektrolitni disbalans

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 0.134g/l + 0.4g/l + 0.203g/l + 6g/l + 3.05g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora

20.10.2009.

Doziranje: gubitak elektrolita i vode kod povraćanja, dijareje, opekotina, peritonitisa, ileusa i teških infekcija, početno liječenje kod gubitka krvi, šoka i traume, primjena tokom operativnog zahvata i postoperativnog održavanja ravnoteže tečnosti u organizmu: ukupna količina i brzina i.v. infuzije zavisi od kliničkog stanja bolesnika; prosječno se daje 2000-3000ml/24h, po potrebi i znatno više; prosječna brzina infuzije iznosi 70 kapi/min; kod gubitka većih količina tečnosti može se primijeniti i brža infuzija.

K

KADCYLA® - Roche Pharma AG - Njemačka

trastuzumab emtanzin | L01XC14 | ANTINEOPLASTICI

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **HER2 pozitivni, neoperabilni, lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke**, kod pacijenata koji su prethodno primali trastuzumab i taksan, odvojeno ili u kombinaciji (pacijenti su prethodno primali terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili imali relaps bolesti tokom ili unutar šest mjeseci od završetka adjuvantne terapije): odrasli: doziranje se sprovodi prema protokolu.

KAMFART® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

kamfor, metil salicilat, benzil nikotinat, mentol | M02AC.. | PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIČIMA I ZGLOBOVIMA

Preparati sa derivatima salicilne kiseline

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Krem, (20mg + 10mg + 10mg + 10mg)/g, ukupno 40g krema u tubi u kartonskoj kutiji 01.09.2010.

Doziranje: **hronična degenerativna reumatska oboljenja, lumbago, išijas, bolne fibromijalgije, neuritis i neuralgije, bolovi usljed priraslica plućne maramice, lakše sportske povrede koje nisu praćene oštećenjem kože (uganuća, istegnuća, nagnječenja, bolovi u mišićima i sl.)**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 3-4 puta na dan nanijeti na oboljelo mjesto u tankom sloju i lagano razmazati; istovremeno se može nanijeti najviše na dva bolna mjesta, a površina nanošenja ne treba da bude veća od veličine dva dlana; primjenjuje se isključivo spolja na neoštećenu kožu. Ukoliko se za 7-8 dana ne osjeti poboljšanje, prekinuti primjenu preparata i konsultovati lekara.

KAMIREN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

doksazosin | C02CA04 | ANTIHIPERTENZIVI

Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | △ Tableta, 2mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

| Rp | △ Tableta, 4mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **hipertenzija, benigna hiperplazija prostate**: odrasli: početna doza je 1mg jednom dnevno, u toku jedne ili dvije nedjelje (kako bi se smanjio potencijal za nastanak posturalne hipotenzije i/ili sinkope). Doza se zatim može povećati na 2mg jednom dnevno, u toku naredne jedne ili dvije nedjelje. Ukoliko je potrebno, dnevna doza se može postepeno povećavati do 4mg, 8mg ili 16mg u sličnim vremenskim intervalima u terapiji hipertenzije, odnosno do 4mg ili 8mg u terapiji benigne hiperplazije prostate. Uobičajena doza je 2-4mg jednom dnevno. Maksimalna dnevna doza je 8mg (hipertenzija), odnosno 16mg (benigna hiperplazija prostate). Lijek se može uzimati ujutru ili uveče.

KAMIREN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

doksazosin | C02CA04 | ANTIHIPERTENZIVI

Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Tableta, 1mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **hipertenzija, benigna hiperplazija prostate**: odrasli: početna doza je 1mg jednom dnevno, u toku jedne ili dvije nedjelje (kako bi se smanjio potencijal za nastanak posturalne hipotenzije i/ili sinkope). Doza se zatim može povećati na 2mg jednom dnevno, u toku naredne jedne ili dvije nedjelje. Ukoliko je potrebno, dnevna doza

se može postepeno povećavati do 4mg, 8mg ili 16mg u sličnim vremenskim intervalima u terapiji hipertenzije, odnosno do 4mg ili 8mg u terapiji benigne hiperplazije prostate. Uobičajena doza je 2-4mg jednom dnevno. Maksimalna dnevna doza je 8mg (hipertenzija), odnosno 16mg (benigna hiperplazija prostate). Lijek se može uzimati ujutru ili uveče.

KAPECITABIN TEVA - Teva Czech Industries S.R.O - Češka Republika | Pharmachemie B.V - Holandija | Teva Operations Poland Sp.z.o.o. - Poljska | Merckle GmbH - Njemačka

kapecitabin | L01BC06 | ANTINEOPLASTICI

Analozi pirimidina

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | △ Film tableta, 150mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

| OgRp | △ Film tableta, 500mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **adjuvantna terapija pacijenata nakon operacije stadijuma III (Djuksov stadijum C) karcinoma debelog crijeva; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma; prva linija terapije uznapredovalog karcinoma želuca**, u kombinaciji sa terapijskim režimima na bazi platine; **terapija pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke**, u kombinaciji sa docetakselom, kada se terapija koja uključuje antracikline ili taksane pokazala neuspješnom ili neadekvatnom: odrasli: doziranje se sprovodi po protokolu.

KAPTOPRIL KRKA - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

kaptopril | C09AA01 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE, monokomponentni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 12.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| ORp | Tableta, 25mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| ORp | Tableta, 50mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: odrasli: **hipertenzija**: početna doza je 25-50mg u 2 podijeljene doze; po potrebi povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje, do 100-150mg dnevno (u 2 podijeljene doze); maksimalna dnevna doza je 150mg. **Srčana insuficijencija**: početna doza je 6,25-12,5mg, 2-3 puta dnevno (pod strogim medicinskim nadzorom); doza se može postepeno povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje do 75-150mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 150mg, u podijeljenim dozama. **Infarkt miokarda (kratkotrajna terapija kod hemodinamski stabilnih bolesnika)**: započeti terapiju što prije nakon pojave znakova i/ili simptoma, u bolničkim uslovima; primijeniti test dozu od 6,25mg, nakon 2h dati 12,5mg, a 12h kasnije 25mg. Od narednog dana, primjenjivati u dozi od 100mg dnevno, u 2 podijeljene doze, tokom 4 nedjelje. **Infarkt miokarda (hronična terapija)**: ukoliko terapija nije započeta u prva 24h nakon akutnog infarkta miokarda, primijeniti između 3. i 16. dana 6,25mg, zatim 12,5mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, a zatim 25mg 3 puta dnevno; za efikasnu kardioprotekciju tokom dugotrajne primjene potrebno je 75-150mg dnevno, podijeljeno u 2-3 doze. **Dijabetička nefropatija**: 75-100mg dnevno, u podijeljenim dozama. **Djeca**: početna doza je oko 0,3mg/kg tjelesne mase, odnosno 0,15mg/kg tjelesne mase (prijevremeno rođena djeca, novorođenčad i odojčad), pod stalnim medicinskim nadzorom. Lijek se uzima 3 puta dnevno, doziranje se prilagođava individualno.

KARBAPIN® - HEMOFARM A.D. - Srbija

karbamazepin | N03AF01 | ANTIPILEPTICI

Derivati karboksamida

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta, 200mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **epilepsija, generalizovani tonično-klonični i parcijalni napadi**: odrasli: lijek treba uzimati u nekoliko podijeljenih doza u početku, 100-200mg jednom ili dva puta dnevno. Dnevna doza se postepeno povećava do postizanja optimalnog terapijskog odgovora, a to je obično 800-1200mg dnevno. Nekim pacijentima je potrebna primjena 1600mg ili čak 2000mg dnevno, data u podijeljenim dozama. Djeca i adolescenti: 10-20mg/kg tjelesne mase dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza, savjetuje se primjena žerne postepenog povećanja doze koju treba prilagoditi potrebama svakog pacijenta ponaosob; djeca uzrasta 5-10 godina: 400-600mg dnevno; djeca uz-

rasta 10-15 godina: 600-1000mg na dan; djeca uzrasta >15 godina: 800-1200mg dnevno. Lijek se ne preporučuje za djecu uzrasta <5 godina. Maksimalne preporučene doze: djeca uzrasta <6 godina: 35mg/kg dnevno; djeca uzrasta 6-15 godina: 1000mg dnevno; djeca uzrasta >15 godina: 1200mg dnevno; **paroksizmalni bol kod neuralgije trigeminusa**: dozu 200-400mg dnevno postepeno povećavati do potpunog prestanka bolova (uobičajna doza je 200mg 3-4 puta dnevno). Kada se postigne zadovoljavajuća kontrola bola, doza se postepeno smanjuje do najniže doze kojom se održava efekat lijeka. Maksimalna preporučena doza je 1200mg dnevno. Starijim pacijentima mogu biti dovoljne i manje doze. **Profilaksa manično-depresivne psihoze kod pacijenata koji ne reaguju na terapiju litijumom**: početnu dozu od 400mg dnevno podijeljenu u više doza, treba postepeno povećavati do postizanja adekvatne kontrole simptoma bolesti ili dok se ne postigne ukupna doza od 1600mg podijeljena u više doza. Uobičajena doza je 400-600mg dnevno, podijeljeno u više doza.

KATENA® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

gabapentin | N03AX12 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 20 kapsula, tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.09.2012.
Doziranje: **epilepsija** (dodatna terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece uzrasta ≥6 godina, monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece uzrasta ≥12 godina): odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: 1. dan 300mg jednom dnevno, 2. dan 2 puta po 300mg dnevno, 3. dan 3 puta po 300mg dnevno (eventualno 3 puta po 300mg dnevno već 1. dana); terapijska efikasna doza kreće se 900-3600mg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze; doza se može povećavati svaka 2-3 dana do maksimalne dnevne doze od 3600mg; najkraće vrijeme potrebno za postizanje dnevne doze od 1800mg je nedjelju dana, za 2400mg 2 nedjelje, a za 3600mg 3 nedjelje; djeca uzrasta 6-12 godina: početna doza je 10-15mg/kg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze, uobičajena terapijska efikasna doza je 25-35mg/kg/dan; maksimalna doza je 50mg/kg/dan; **periferni neuropatski bol**: odrasli: kao kod epilepsije. Interval između 2 doze ne smije biti duži od 12h, kako bi se sprječilo pojavu epileptičkog napada. Ako treba prekinuti primjenu lijeka, postepeno smanjivati dozu tokom najmanje nedjelju dana, nezavisno od indikacije.

KATOPIL® - Galenika A.D. - Srbija

kaptopril | C09AA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 25mg, ukupno 40 tableta u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.
| Rp | Tableta, 50mg, ukupno 40 tableta u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.
Doziranje: odrasli: **hipertenzija**: početna doza je 25-50mg u 2 podijeljene doze; po potrebi povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje, do 100-150mg dnevno (u 2 podijeljene doze); maksimalna dnevna doza je 150mg. **Srčana insuficijencija**: početna doza je 6,25-12,5mg, 2-3 puta dnevno (pod strogim medicinskim nadzorom); doza se može postepeno povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje do 75-150mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 150mg, u podijeljenim dozama. **Infarkt miokarda (kratkotrajna terapija kod hemodinamski stabilnih bolesnika)**: započeti terapiju što prije nakon pojave znakova i/ili simptoma, u bolničkim uslovima; primijeniti test dozu od 6,25mg, nakon 2h dati 12,5mg, a 12h kasnije 25mg. Od narednog dana, primjenjivati u dozi od 100mg dnevno, u 2 podijeljene doze, tokom 4 nedjelje. **Infarkt miokarda (hronična terapija)**: ukoliko terapija nije započeta u prva 24h nakon akutnog infarkta miokarda, primijeniti između 3. i 16. dana 6,25mg, zatim 12,5mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, a zatim 25mg 3 puta dnevno; za efikasnu kardioprotekciju tokom dugotrajne primjene potrebno je 75-150mg dnevno, podijeljeno u 2-3 doze. **Dijabetička nefropatija**: 75-100mg dnevno, u podijeljenim dozama. **Djeca**: početna doza je oko 0,3mg/kg tjelesne mase, odnosno 0,15mg/kg tjelesne mase (prijevremeno rođena djeca, novorođenčad i odojčad), pod stalnim medicinskim nadzorom. Lijek se uzima 3 puta dnevno, doziranje se prilagođava individualno.

KEPPRA® - UCB Pharma S.A - Belgija

levetiracetam | N03AX14 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

GLOSARIJ D.O.O.

- | Rp | Δ Film tableta, 250mg, ukupno 60 film tableta u blisterima (6x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.
 | Rp | Δ Film tableta, 500mg, ukupno 60 film tableta u blisterima (6x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.
 | Rp | Δ Film tableta, 1000mg, ukupno 60 film tableta u blisterima (6x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

Doziranje: **monoterapija: parcijalni iznenadni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije kod pacijenata sa novodijagnostikovanom epilepsijom: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** početna doza je 250mg dva puta dnevno, dozu treba povećati na 500mg dva puta dnevno poslije dvije nedjelje. Doza može biti dalje povećana za 250mg dva puta dnevno svake dvije nedjelje u zavisnosti od kliničkog odgovora, maksimalna doza je 1500mg dva puta dnevno; **dopunska terapija: parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih, djece i odojčadi uzrasta >1 mjeseca, sa epilepsijom; primarno generalizovani tonično-klonični napadi kod odraslih i adolescenata preko 12 godina i mioklonični napadi kod odraslih i adolescenata preko 12 godina sa juvenilnom miokloničnom epilepsijom: odrasli (≥ 18 godina), adolescenti (12-17 godina) i djeca tjelesne mase ≥ 50 kg:** početna doza je 2 puta po 500mg dnevno, doza se može povećavati do 1500mg dva puta dnevno, svake 2-4 nedjelje; **djeca i adolescenti tjelesne mase <50kg:** početna doza je 10mg/kg tjelesne mase dva puta dnevno. U zavisnosti od kliničkog odgovora i podnošljivosti, doza se može povećavati do 30mg/kg dva puta dnevno. Doze ne treba povećavati ili smanjivati za više od 10mg/kg dva puta dnevno.

KETONAL® - Salutas Pharma GmbH - Njemačka

ketoprofen | M02AA10 | **PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD BOLOVA U MIŠIČIMA I ZGLOBOVIMA**

Nesteroidni antiinflamatorni preparati za lokalnu primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

- | Rp | Gel, 2.5%, ukupno 1 tuba sa 50g gela u kartonskoj kutiji 15.11.2012.
 Doziranje: **ublažavanje lokalnog bola i zapaljenja koje je povezano sa reumatskim i mišićnim poremećajima, kao i kod povreda mekih tkiva (kao što su akutna istegnuća i iščašenja): odrasli:** 2-4 puta dnevno nanijeti gel u tankom sloju na zahvaćeno područje i blago utrljati; uobičajena preporučena doza je 15g dnevno (7,5g odgovara oko 14cm gela); primjenjivati lijek najduže 7 dana.

K

KETONAL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

ketoprofen | M01AE03 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

GLOSARIJ D.O.O.

- | Z | Rastvor za injekciju, 100mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2 ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

Doziranje: **kratkotrajna terapija bola kod akutnih egzacerbacija reumatskih oboljenja (reumatoidni artritis, osteoartritis, ankilozirajući spondilitis, akutni giht, tendinitis, burzitis, adhezivni kapsulitis), kratkotrajna terapija bolnih i akutnih mišićno-skeletnih stanja (lumbosakralni bolovi, postoperativni bolovi i posttraumatski bolovi): odrasli:** 50-100mg i.m. na svakih 6-12h (interval između 2 doze ne smije biti manji od 4h) ili 100-200mg rastvorenog u 100ml 0,9% rastvora natrijum hlorida u vidu intermitentne i.v. infuzije (tokom 30 minuta do 1h) ili 100-200mg rastvorenog u 500ml infuzionog rastvora (0,9% rastvor natrijum hlorida, Ringerov rastvor, glukoza) u vidu kontinuirane i.v. infuzije (tokom 8h). Maksimalna dnevna doza je 200mg. Lijek se primjenjuje i.v. isključivo u kratkotrajnoj terapiji postoperativnog bola, dok se u ostalim indikacijama primenjuje i.m. Terapija traje najduže 3 dana.

KETONAL® FORTE - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

ketoprofen | M01AE03 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

GLOSARIJ D.O.O.

- | Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 20 film tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji 15.11.2012.
 Doziranje: **simptomatsko liječenje inflamatornih, metaboličkih i degenerativnih reumatskih bolesti i smanjenje nekih akutnih i hroničnih sindroma bola: post-traumatski bol, post-operativni bol, dismenoreja, bolovi kod tumorskih metastaza na kostima, reumatoidni artritis, serološki negativan spondiloartritis (ankilozirajući spondilitis, psorijatični artritis, reaktivni artritis), giht, pseudogih, osteoartritis, vanzglobni reumatizam (tendinitis, burzitis, kapsulitis ramena): odrasli:** 100-200mg jednom dnevno, zavisno od tjelesne mase pacijenta i težine simptoma; maksimalna dnevna doza je 200mg. Lijek uzimati tokom ili nakon obroka.

KEYTRUDA® - Schering-Plough Labo NV - Belgija**pembrolizumab** | L01XC18 | **ANTINEOPLASTICI**

Monoklonska antitijela

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 4ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **uznapredovali (neresektabilni ili metastatski) melanom; lokalno uznapredovali ili metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća kod pacijenata čiji tumori ekspimiraju PD-L1 i koji su prethodno primili najmanje jedan hemioterapijski protokol** (pacijenti pozitivni na tumorske mutacije gena EGFR ili ALK treba takođe da prime i odobrenu terapiju za te mutacije prije nego što prime ovaj lijek): odrasli: po protokolu, u zavisnosti od indikacije.

KIVEXA® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija | Glaxo Wellcome S.A. - Španija**abakavir, lamivudin** | J05AR02 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Antivirusni lijekovi za terapiju HIV infekcija, kombinacije

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 600mg + 300mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **infekcije izazvane virusom humane imunodeficijencije (HIV): odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina (tjelesne mase >40kg):** 1 tableta dnevno. Prije uvođenja lijeka u terapiju neophodno je izvršiti „skrining“ kako bi se provjerilo da li je bolesnik nosilac HLA-B*5701 alela. Skrining ispitivanje se takođe preporučuje prije ponovnog otpočinjanja primjene terapije abakavirom kod pacijenata sa nepoznatim statusom HLA-B*5701 alela, koji su prethodno bili tolerantni na primjenu abakavira. Abakavir ne treba primjenjivati kod pacijenata za koje je poznato da su nosioci HLA-B*5701 alela, osim u slučaju kada na osnovu postojeće rezistencije i podataka iz istorije liječenja kod navedenih pacijenata nije dostupna druga terapijska mogućnost.

KLINDAMICIN - HEMOFARM A.D. - Srbija**klindamicin** | J01FF01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Linkozamidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 300mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **ozbiljne infekcije izazvane organizmima osjetljivim na ovaj lijek: odrasli:** uobičajena dnevna doza 1800-2700mg podijeljena u 2, 3 ili 4 jednake doze i.m. ili i.v.; manje komplikovane infekcije mogu da reaguju i na niže doze od 1200-1800mg/dan podijeljeno u 3 ili 4 jednake doze. Pojedinačne i.m. injekcije u dozi većoj od 600mg se ne preporučuju, niti je preporučljivo davati više od 1,2g u pojedinačnoj jednočasovnoj infuziji. Alternativno, lijek se može dati u formi pojedinačne brze infuzije prve doze, koja je praćena kontinuiranom i.v. infuzijom; djeca (preko 1 mjeseca starosti): 15-25mg/kg/dan podijeljeno u tri ili četiri jednake doze; teže infekcije: 25-40mg/kg/dan u tri ili četiri jednake doze, i.v. ili i.m. Kod teških infekcija preporučuje se davanje ne manje od 300mg/dan, bez obzira na tjelesnu masu; novorođenčad (ispod 1 mjeseca starosti): 15-20mg/kg/dan u 3 ili 4 jednake doze, i.v. ili i.m. Niže doze mogu biti adekvatne za malu prijevremeno rođenu djecu. Nije neophodno prilagođavati dozu kod starijih osoba sa normalnom hepatičnom funkcijom i renalnom funkcijom.

KLOMETOL® - Galenika A.D. - Srbija**metoklopramid** | A03FA01 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

Propulzivi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Δ | Rastvor za injekciju, 10mg/2ml, ukupno 10 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: odrasli: **prevencija postoperativne mučnine i povraćanja, simptomatsko liječenje mučnine i povraćanja, uključujući mučninu i povraćanje uzrokovane akutnom migrenom, prevencija mučnine i povraćanja**

uzrokovanih radioterapijom: 10mg do 3 puta dnevno, maksimalna dnevna doza je 30mg, odnosno 0,5mg/kg tjelesne mase; **djeca uzrasta 1-18 godina: prevencija odložene mučnine i povraćanja uzrokovane hemoterapijom kao lijek drugog izbora, liječenje dijagnostikovane postoperativne mučnine i povraćanja kao lijek drugog izbora:** 0,1-0,15mg/kg tjelesne mase do 3 puta dnevno, maksimalna dnevna doza je 0,5mg/kg tjelesne mase. Lijek se primjenjuje i.m. ili i.v. (u vidu spore bolus injekcije, duže od 3 min). Maksimalna dužina trajanja terapije je 48h (za liječenje dijagnostikovane postoperativne mučnine i povraćanja), odnosno 5 dana (za prevenciju odložene mučnine i povraćanja uzrokovanih hemoterapijom).

KLOMETOL® - Galenika A.D. - Srbija

metoklopramid | A03FA01 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

Propulzivi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | △ Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | △ Oralni rastvor, 5mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa 100ml oralnog rastvora (uz kašičicu za doziranje) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **odrasli: prevencija odložene mučnine i povraćanja uzrokovane hemoterapijom, prevencija mučnine i povraćanja uzrokovanih radioterapijom, simptomatsko liječenje mučnine i povraćanja, uključujući mučninu i povraćanje uzrokovane akutnom migrenom:** 10mg do 3 puta dnevno, maksimalna dnevna doza je 30mg, odnosno 0,5mg/kg tjelesne mase; **djeca uzrasta 1-18 godina: prevencija odložene mučnine i povraćanja uzrokovane hemoterapijom kao lijek drugog izbora:** 0,1-0,15mg/kg tjelesne mase do 3 puta dnevno, maksimalna dnevna doza je 0,5mg/kg tjelesne mase. Neophodno je da razmak između dvije doze bude minimalno 6h. Maximalna dužina trajanja terapije je 5 dana.

K

KLONAZEPAM REMEDICA - Remedica Ltd - Kipar

klonazepam | N03AE01 | **ANTIPILEPTICI**

Derivati benzodiazepina

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | ▲ Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **svi klinički oblici epilepsije i konvulzija kod odojčadi, djece i odraslih, posebno absansni napadi (petit mal) uključujući atipične absanse, primarno ili sekundarno generalizovani tonično-klonični (grand mal), tonični ili klonični napadi; parcijalni (fokalni) napadi sa jednostavnom ili kompleksnom simptomatologijom; razni oblici miokloničkih napada, mioklonus i pridruženi abnormalni pokreti:** liječenje započeti malim dozama koje se postepeno povećavaju do postizanja optimalne doze održavanja za svakog bolesnika posebno; doza održavanja se određuje prema kliničkom odgovoru i podnošljivosti. Ako se kod bolesnika koji prima klonazepam javi status epilepticus, intravenski klonazepam može kontrolisati status. Ukoliko se istovremeno primjenjuje i drugi anti-epileptik, neophodno je uskladiti doze klonazepama i drugog anti-epileptika da bi se postigao optimalan efekat.

KOATE-DVI® - Grifols Therapeutics Inc. - SAD

koagulacioni faktor VIII, humani | B02BD02 | **ANTIHEMORAGICI**

Faktori koagulacije krvi

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 250i.j./5ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 1 bočica sa rastvaračem u kartonskoj kutiji 24.08.2009.

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 500i.j./5ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 1 bočica sa rastvaračem u kartonskoj kutiji 24.08.2009.

Doziranje: **liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (kongenitalna deficijencija faktora VIII):** doziranje i trajanje supstitucione terapije zavise od težine deficijencije faktora VIII, lokacije i obima krvarenja i kliničkog stanja pacijenta. Terapija se sprovodi po protokolu. Rekonstituisani lijek se mora dati i.v. injekcijom ili infuzijom, u roku od 3h poslije rekonstitucije.

KOFAN INSTANT® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

paracetamol, propifenazon, kofein | N02BE51 | ANALGETICI

Anilidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Tableta, 200mg + 200mg + 50mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

| BRp | Tableta, 200mg + 200mg + 50mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **kratkotrajno ublažavanje blagih do umjerenih bolova, kao što su glavobolja, zubobolja, menstrualni bolovi, postoperativni i reumatski bolovi; ublažavanje bolova i snižavanje povišene tjelesne temperature kod prehlade i gripa: odrasli:** 1-2 tablete; ukoliko je potrebno, ova se doza može ponoviti najviše tri puta tokom 24 sata. Tablete treba uzeti sa dosta vode ili neke druge tečnosti. Ukoliko poslije 3-5 dana simptomi i dalje traju, razmotriti opravdanost terapije.

KORNAM® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

terazosin | G04CA03 | UROLOŠKI LIJEKOVI

Antagonisti alfa-adrenoreceptora

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| Rp | Tableta, 2mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **hipertenzija (monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivima): odrasli:** početna doza je 1mg uveče 1-2h prije spavanja, po potrebi dozu povećati na 2mg poslije 7-14 dana; doza održavanja obično je 5-10mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 40mg; **benigna hiperplazija prostate: odrasli:** početna doza je 1mg uveče prije spavanja; postepeno udvostručavati dozu, u intervalima od nedjelju dana, do postizanja željenog kliničkog odgovora; doza održavanja je 5-10mg jednom dnevno; maksimalna dnevna doza je 10mg.

KREON® 10 000 - Abbott Laboratories GmbH - Njemačka

pankreatin | A09AA02 | DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME

Preparati sa enzimima

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 100 kapsula u plastičnoj bočici u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **insuficijencija egzokrine funkcije pankreasa kod pacijenata oboljelih od cistične fibroze: djeca i odrasli:** početna doza je 1000 jedinica lipaze/kg/obrok (djeca uzrasta <4 godine), odnosno 500 jedinica lipaze/kg/obrok (djeca uzrasta >4 godine); za većinu pacijenata doza treba da ostane ≤10000 jedinica lipaze/kg/dan ili 4000 jedinica lipaze po gramu unosa masti; **druga stanja povezana sa insuficijencijom egzokrine funkcije pankreasa: djeca i odrasli:** doziranje prilagoditi svakom pacijentu prema stepenu poremećaja varenja i sadržaju masti u obroku; neophodna doza za obrok je 25000-80000 jedinica lipaze po Ph. Eur. i pola pojedinačne doze za ušinu. Lijek uzimati tokom jela ili neposredno nakon obroka ili užine; kapsule progutati cijele, bez lomljenja i žvakanja, uz dovoljno tečnosti. Ako je gutanje kapsula teško, one se mogu pažljivo otvoriti i minimikrosfere dodati u kiselu mekanu hranu (pH<5,5) koja ne mora da se žvaće, ili minimikrosfere uzeti sa kiselim tečnošću (pH<5,5) kao što je kaša od jabuka, jogurt ili voćni sok pH<5,5 (npr. sok od jabuke, narandže ili ananasa). Važno je sprovesti adekvatnu hidrataciju pacijenta tokom primjene lijeka.

KREON® 25 000 - Abbott Laboratories GmbH - Njemačka

pankreatin | A09AA02 | DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME

Preparati sa enzimima

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna kapsula, tvrda, 300mg, ukupno 100 kapsula u plastičnoj bočici u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **insuficijencija egzokrine funkcije pankreasa kod pacijenata oboljelih od cistične fibroze: djeca i odrasli:** početna doza je 1000 jedinica lipaze/kg/obrok (djeca uzrasta <4 godine), odnosno 500 jedinica lipaze/kg/obrok (djeca uzrasta >4 godine); za većinu pacijenata doza treba da ostane ≤10000 jedinica lipaze/kg/dan ili 4000 jedi-

nica lipaze po gramu unosa masti; **druga stanja povezana sa insuficijencijom egzokrine funkcije pankreasa: djeca i odrasli:** doziranje prilagoditi svakom pacijentu prema stepenu poremećaja varenja i sadržaju masti u obroku; neophodna doza za obrok je 25000-80000 jedinica lipaze po Ph. Eur. i pola pojedinačne doze za užinu. Lijek uzimati tokom jela ili neposredno nakon obroka ili užine; kapsule progutati cijele, bez lomljenja i žvakanja, uz dovoljno tečnosti. Ako je gutanje kapsula teško, one se mogu pažljivo otvoriti i minimikrosfere dodati u kiselu mekanu hranu (pH<5,5) koja ne mora da se žvaće, ili minimikrosfere uzeti sa kiselom tečnošću (pH<5,5) kao što je kaša od jabuka, jogurt ili voćni sok pH<5,5 (npr. sok od jabuke, narandže ili ananasa). Važno je sprovesti adekvatnu hidrataciju pacijenta tokom primjene lijeka.

KREON® 40 000 - Abbott Laboratories GmbH - Njemačka

pankreatin | A09AA02 | **DIGESTIVI, UKLUČUJUĆI ENZIME**

Preparati sa enzimima

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 400mg, ukupno 50 kapsula u plastičnoj bočici u kartonskoj kutiji 29.05.2013.
Doziranje: **insuficijencija egzokrine funkcije pankreasa kod pacijenata oboljelih od cistične fibroze: djeca i odrasli:** početna doza je 1000 jedinica lipaze/kg/obrok (djeca uzrasta <4 godine), odnosno 500 jedinica lipaze/kg/obrok (djeca uzrasta >4 godine); za većinu pacijenata doza treba da ostane ≤10000 jedinica lipaze/kg/dan ili 4000 jedinica lipaze po gramu unosa masti; **druga stanja povezana sa insuficijencijom egzokrine funkcije pankreasa: djeca i odrasli:** doziranje prilagoditi svakom pacijentu prema stepenu poremećaja varenja i sadržaju masti u obroku; neophodna doza za obrok je 25000-80000 jedinica lipaze po Ph. Eur. i pola pojedinačne doze za užinu. Lijek uzimati tokom jela ili neposredno nakon obroka ili užine; kapsule progutati cijele, bez lomljenja i žvakanja, uz dovoljno tečnosti. Ako je gutanje kapsula teško, one se mogu pažljivo otvoriti i minimikrosfere dodati u kiselu mekanu hranu (pH<5,5) koja ne mora da se žvaće, ili minimikrosfere uzeti sa kiselom tečnošću (pH<5,5) kao što je kaša od jabuka, jogurt ili voćni sok pH<5,5 (npr. sok od jabuke, narandže ili ananasa). Važno je sprovesti adekvatnu hidrataciju pacijenta tokom primjene lijeka.

K

KSALOL® - Galenika A.D. - Srbija

alprazolam | N05BA12 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | △ Tableta, 0,25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
| Rp | △ Tableta, 0,5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
| Rp | △ Tableta, 1mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
Doziranje: **kratkotrajno liječenje umjerenih ili teških anksioznih stanja i anksioznosti povezane sa depresijom: odrasli:** 3 puta po 0,25-0,5mg dnevno; ukoliko je neophodno, doza se može povećati, do maksimalne dnevne doze od 3mg; **stariji pacijenti ili pacijenti sa hroničnim oboljenjima:** uobičajena doza iznosi 2-3 puta po 0,25mg dnevno. Ukupno trajanje terapije ne bi trebalo da bude duže od 8-12 nedjelja, uključujući period smanjenja doze. Liječenje treba prekinuti postepeno, smanjivanjem dnevne doze za ne više od 0,5mg svaka 3 dana.

KYARA® - HEMOMONT D.O.O. - Crna Gora

olopatadin | S01GX09 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Ostali antialergici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Kapi za oči, rastvor, 1mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 5ml rastvora u kartonskoj kutiji 15.05.2017.

Doziranje: **okularni znakovi i simptomi sezonskog alergijskog konjunktivitisa: odrasli i djeca uzrasta >3 godine:** ukapati jednu kap u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka/očiju dva puta dnevno (u razmaku od 8 sati). Ukoliko je potrebno, liječenje može trajati i do 4 mjeseca.

KYTRIL® - Roche Pharma AG - Njemačka**granisetron** | A04AA02 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**

Serotoninski (5HT3) antagonisti

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Z | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml, ukupno 5 ampula sa 1ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju (5x1ml) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **prevencija i liječenje akutne mučnine i povraćanja povezanih sa hemioterapijom i radioterapijom: odrasli i djeca uzrasta ≥ 2 godine: prevencija** - pojedinačna doza 1-3mg (10-40mcg/kg) u vidu spore i.v. injekcije ili kao razblažena i.v. infuzija, tokom 5 minuta prije početka hemioterapije; **terapija** - kao kod prevencije, s tim što se naredne doze održavanja daju u razmacima od najmanje 10 minuta; maksimalna dnevna doza je 9mg (odrasli), odnosno 3mg (djeca); **prevencija odložene mučnine i povraćanja povezanih sa hemioterapijom i radioterapijom: odrasli: pojedinačna doza 1-3mg (10-40mcg/kg) u vidu spore i.v. injekcije ili kao razblažena i.v. infuzija, tokom 5 minuta prije početka hemioterapije; prevencija i liječenje postoperativne mučnine i povraćanja: odrasli: 1mg (10mcg/kg) u vidu spore i.v. injekcije; maksimalna dnevna doza je 3mg; primjenu lijeka treba završiti prije indukcije anestezije.**

KYTRIL® - Roche Pharma AG - Njemačka**granisetron** | A04AA02 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**

Serotoninski (5HT3) antagonisti

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

K

| Rp | Film tableta, 1mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **prevencija i terapija akutne mučnine i povraćanja koji su u vezi sa hemioterapijom i radioterapijom, prevencija odložene mučnine i povraćanja koji su u vezi sa hemioterapijom i radioterapijom: odrasli: 1mg dva puta na dan ili 2mg jednom dnevno, do nedjelju dana nakon radioterapije ili hemioterapije. Prvu dozu dati u roku od 1h prije započinjanja citostatske terapije. Istovremeno se primjenjuje i deksametazon, u dozama do 20mg jednom dnevno oralno.**

L

LACTULOSE-MIP - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

laktuloza | A06AD11 | LAKSATIVI

Osmotski laksativi

MIP PHARMA CG

- | Rp | Sirup, 65g/100ml, ukupno 1 boca sa 100ml sirupa (1 x 100ml) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 | Rp | Sirup, 65g/100ml, ukupno 1 boca sa 200ml sirupa (1 x 200ml) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 | Rp | Sirup, 65g/100ml, ukupno 1 boca sa 500ml sirupa (1 x 500ml) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 | Rp | Sirup, 65g/100ml, ukupno 1 boca sa 1000ml sirupa (1 x 1000ml) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **konstipacija: odrasli (uključujući i starije osobe) i adolescenti:** početna doza je 15ml dva puta dnevno; **djeca uzrasta 5-10 godina:** 10ml dva puta dnevno; **djeca uzrasta <5 godina:** 5ml dva puta dnevno; **odojčad (do 1 godine):** 2,5ml dva puta dnevno; početna doza može se prilagoditi individualnim potrebama, kada se postigne željeni terapijski efekat (doza održavanja). Vrijeme potrebno da lijek počne da djeluje obično iznosi 2-3 dana. Ukoliko je potrebno, lijek se može uzimati sa vodom ili voćnim sokom. Za vrijeme terapije laksativima uzimati dovoljnu količinu tečnosti (1,5-2l, tj. 6-8 čaša) tokom dana. **Hepatična encefalopatija (portalna sistemska encefalopatija), hepatična koma: odrasli (uključujući i starije osobe):** početna doza je 30-50ml (6-10 kafenih kašika) tri puta dnevno; prilagoditi dozu tako da izazove dvije ili tri meke stolice svakog dana.

LAMAL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

lamotrigin | N03AX09 | ANTIEPILEPTICI

Ostali antiepileptici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Rp | ▲ Tableta, 25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
 | Rp | ▲ Tableta, 50mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
 | Rp | ▲ Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **epilepsija (adjuvantna ili monoterapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući tonično-klonične; napadi povezani sa Lennox-Gastaut sindromom): odrasli i djeca uzrasta ≥13 godina:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 100-200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze; **epilepsija (adjuvantna terapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući i tonično-klonične napade, kao i napade povezane sa Lennox-Gastaut sindromom; monoterapija tipičnih absans napada): djeca uzrasta 2-12 godina:** 0,3mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze prvih 14 dana, 0,6mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 1-15mg/kg/dan, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, maksimalno 200mg/dan; **bipolarni poremećaj (prevencija depresivnih epizoda kod bolesnika sa bipolarnim poremećajem tipa I kod kojih su dominantne depresivne epizode): odrasli:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, 100mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 7 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja od 200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze.

LAMICTAL® - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

lamotrigin | N03AX09 | ANTIEPILEPTICI

Ostali antiepileptici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

- | Rp | ▲ Tableta, 25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.
 | Rp | ▲ Tableta, 50mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.
 | Rp | ▲ Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

Doziranje: **epilepsija (adjuvantna ili monoterapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući tonično-klonične; napadi povezani sa Lennox-Gastaut sindromom): odrasli i djeca uzrasta ≥13 godina:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 100-200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze; **epilepsija (adjuvantna terapija parcijalnih**

i generalizovanih napada, uključujući i tonično-klonične napade, kao i napade povezane sa Lennox-Gastaut sindromom; monoterapija tipičnih absans napada): **djeca uzrasta 2-12 godina**: 0,3mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze prvih 14 dana, 0,6mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 1-15mg/kg/dan, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, maksimalno 200mg/dan; **bipolarni poremećaj (prevencija depresivnih epizoda kod bolesnika sa bipolarnim poremećajem tipa I kod kojih su dominantne depresivne epizode)**: **odrasli**: 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, 100mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 7 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja od 200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze.

LANIBOS® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

digoksin | C01AA05 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Glikozidi digitalisa

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 0.25mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **hronična srčana insuficijencija u odsustvu supraventrikularne aritmije**: **odrasli**: udarna doza nije potrebna, uobičajena dnevna doza je 0,125-0,25mg; **atrijalna fibrilacija ili flater**: **odrasli i djeca uzrasta >10 godina**: brza oralna udarna doza: uobičajena dnevna doza je 0,75-1,5mg odjednom ili u podijeljenim dozama u razmacima od 6h; spora oralna udarna doza: uobičajena dnevna doza je 0,25-0,75mg tokom jedne sedmice; doza održavanja: uobičajena dnevna doza je 0,125-0,25mg; **novorođenčad, odojčad i djeca uzrasta <10 godina**: doza se određuje u zavisnosti od pedijatrijske grupe i tjelesne mase.

L LANTUS®SOLOSTAR® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

insulin glargin | A10AE04 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, dugog dejstva

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100 j./ml, ukupno 5 napunjenih injekcionih penova sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 17.10.2011.
Doziranje: **diabetes mellitus**: **odrasli i djeca uzrasta >6 godina**: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje lekar. Jedinice kojima je izražena jačina lijeka nisu iste kaoi.j. ili jedinice koje označavaju jačinu drugih insulinskih analoga. Kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tipa 2, lijek se takođe može dati i u kombinaciji sa oralnim antidi-jabeticima. Lijek se primjenjuje jednom dnevno u bilo koje vrijeme, ali u isto vrijeme svakog dana. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. injekcije (u kožu abdominalnog zida, butine ili nadlaktice). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (abdomen, butina ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije. Ne smije se miješati ili razblaživati sa drugim preparatima insulina.

LANZUL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

lansoprazol | A02BC03 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 30mg, ukupno 14 gastrorezistentnih kapsula tvrdih u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
Doziranje: **benigni gastrični ulkus**: **odrasli**: 30mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; **duodenalni ulkus**: **odrasli**: 30mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; terapija održavanja sa 15mg/dan; **duodenalni ili gastrični ulkus usljed primjene NSAID**: **odrasli**: terapija - 15mg ili 30mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; ukoliko se ne postigne željeno dejstvo, terapija se može nastaviti još 4 nedjelje; profilaksa - 15-30mg jednom dnevno; **eradicacija Helicobacter pylori**: **odrasli**: 30mg dva puta dnevno (ujutru i uveče, prije obroka), tokom 1 nedjelje, u kombinaciji sa amoksicilin+klaritromicin, klaritromicin+metronidazol ili amoksicilin+metronidazol, po protokolu; **hipersekretorna stanja, uključujući Zollinger-Elisonov sindrom**: **odrasli**: inicijalna doza od 60mg jednom dnevno prilagođava se odgovoru; u slučajevima kada je potrebna doza od 120mg ili više dnevno, dozu treba podijeliti i primijeniti dva puta dnevno; **gastroezofagealni refluks**: **odrasli**: 30mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, ako je potrebno terapiju

nastaviti još 4 nedjelje; terapija održavanja sa 15-30mg/dan; **dispepsija sa hiperaciditetom:** odrasli: 15-30mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje, intermitentno. Ako se lijek primjenjuje jednom dnevno, treba ga uzeti ujutru prije obroka; ako se primjenjuje dva puta dnevno, uzeti jednom ujutru, prije obroka i jednom uveče.

LANZUL® S - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

lansoprazol | A02BC03 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 15mg, ukupno 28 gastrorezistentnih kapsula tvrdih u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: **benigni gastrični ulkus:** odrasli: 30mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; **duodenalni ulkus:** odrasli: 30mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; terapija održavanja sa 15mg/dan; **duodenalni ili gastrični ulkus usljed primjene NSAID:** odrasli: terapija - 15mg ili 30mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; ukoliko se ne postigne željeno dejstvo, terapija se može nastaviti još 4 nedjelje; profilaksa - 15-30mg jednom dnevno; **eradikacija Helicobacter pylori:** odrasli: 30mg dva puta dnevno (ujutru i uveče, prije obroka), tokom 1 nedjelje, u kombinaciji sa amoksicilin+klaritromicin, klaritromicin+metronidazol ili amoksicilin+metronidazol, po protokolu; **hipersekretorna stanja, uključujući Zollinger-Ellisonov sindrom:** odrasli: inicijalna doza od 60mg jednom dnevno prilagođava se odgovoru; u slučajevima kada je potrebna doza od 120mg ili više dnevno, dozu treba podijeliti i primijeniti dva puta dnevno; **gastroezofagealni refluks:** odrasli: 30mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, ako je potrebno terapiju nastaviti još 4 nedjelje; terapija održavanja sa 15-30mg/dan; **dispepsija sa hiperaciditetom:** odrasli: 15-30mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje, intermitentno. Ako se lijek primjenjuje jednom dnevno, treba ga uzeti ujutru prije obroka; ako se primjenjuje dva puta dnevno, uzeti jednom ujutru, prije obroka i jednom uveče.

LASIX® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

furosemid | C03CA01 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| ORp | Tableta, 40mg, ukupno 12 tableta u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **stanja koja se karakterišu retencijom tečnosti; blaga do umjerena hipertenzija (monoterapija ili adjuvantna terapija):** odrasli: početna dnevna doza je 40mg, zatim se vrši podešavanje doze sve dok se ne postigne doza održavanja (u blažim slučajevima dovoljno je primijeniti 20mg/dan ili 40mg svaki drugi dan, dok se u slučaju rezistentnih edema mogu koristiti dnevne doze od 80mg i veće u vidu jedne ili dvije doze na dan ili intermitentno); u teškim slučajevima postepeno titrirati dozu do 600mg/dan; maksimalna preporučena doza je 1500mg; djeca: 1-3mg/kg/dan, do maksimalne doze od 40mg/dan.

LASIX® - Delpharm Dijon - Francuska | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

furosemid | C03CA01 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 20mg/2ml, ukupno 6 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **terapija stanja koja se karakterišu retencijom tečnosti, terapija blage do umjerene hipertenzije (monoterapija ili adjuvantna terapija):** odrasli i stariji: u početku 20-50mg intramuskularno ili intravenski. Ako su neophodne više doze, mogu se povećati u koracima od po 20mg i ne smiju se davati češće nego na dva sata. Ako su neophodne doze veće od 50mg preporučuje se da se lijek primjenjuje kao spora intravenska infuzija. Preporučena maksimalna dnevna doza furosemida je 1500mg. Intramuskularna primjena lijeka nije pogodna za liječenje akutnih stanja kao što je pulmonalni edem. Kod pacijenata sa teškim oštećenjem bubrežne funkcije (serumski kreatinin >5mg/dl), preporuka je da brzina primjene lijeka ne bude veća od 2,5mg/min; djeca: parenteralne doze za djecu su u opsegu 0,5-1,5mg/kg dnevno, do maksimalne ukupne dnevne doze od 20mg.

LATANOX® - Jadran - Galenski Laboratorij d.d. - Hrvatska

latanoprost | S01EE01 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Analozi prostaglandina

FARMONT M.P.

| ORp | Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml, ukupno 1 bočica plastična sa 2.5ml rastvora i kapaljkom u kartonskoj kutiji
03.12.2015.

Doziranje: **povišen intraokularni pritisak kod pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla, okularna hipertenzija, povišen intraokularni pritisak i glaukom kod djece: odrasli i djeca:** jedna kap se ukapava u oboljelo oko (oči) jednom dnevno, najbolje uveče. Prije primjene kapi treba skinuti kontaktna sočiva, a mogu se ponovo staviti 15 minuta nakon ukapavanja. Nijesu dostupni podaci o primjeni kod prijevremeno rođene djece (kod koje je gestaciono doba <36 nedjelja). Podaci o primjeni u starosnom dobu do 1 godine su veoma ograničeni.

LEBEL® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

levofloksacin | J01MA12 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Fluorohinoloni

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 7 tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji
29.05.2013.

Doziranje: **akutni bakterijski sinuzitis: odrasli:** 500mg na 24h, 10-14 dana; **akutne bakterijske egzacerbacije hroničnog bronhitisa: odrasli:** 500mg na 24h, 7-10 dana; **vanbolnički stečena pneumonija: odrasli:** 500mg na 12h ili na 24h, 7-14 dana; **pijelonefritis: odrasli:** 500mg na 24h, 7-10 dana; **komplikovane infekcije urinarnog trakta: odrasli:** 500mg na 24h, 7-14 dana; **nekomplikovani cistitis: odrasli:** 250mg na 24h, 3 dana; **hronični bakterijski prostatitis: odrasli:** 500mg na 24h, 28 dana; **komplikovane infekcije kože i mekih tkiva: odrasli:** 500mg na 12h ili na 24h, 7-14 dana; **inhalacioni antraks (post-ekspozicija): odrasli:** 500mg na 24h, 8 nedjelja. Tabletu progutati sa vodom, nezavisno od obroka, najmanje 2h prije ili poslije uzimanja soli gvožđa, soli cinka, antacida koji sadrže magnezijum ili aluminijum, didanzina (samo preparata didanzina koji sadrže ili agense sa aluminijumom ili magnezijumom) ili sukralfata.

LEGOFER® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

gvožđe (III) proteinsukcinilat | B03AB09 | ANTIANEMICI

Oralni preparati trovalentnog gvožđa

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Oralni rastvor, 800mg/15ml, ukupno 1 boca staklena sa 150ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji
24.08.2009.

Doziranje: **profilaksa anemije izazvane nedostatkom gvožđa: odrasli:** 40mg (15ml) podijeljeno u 2 doze, najbolje prije obroka; **djeca:** 2mg/kg/dan (0,75ml/kg/dan) maksimalno do 15mg/dan; **trudnice (2. i 3. trimestar) i dojilje (3 mjeseca nakon porođaja):** 40mg (15ml) podijeljeno u 2 doze, najbolje prije obroka; **terapija anemije izazvane nedostatkom gvožđa: odrasli:** 80mg (30ml) podijeljeno u 2 doze, najbolje prije obroka; **djeca:** 4mg/kg/dan (1,5ml/kg/dan) podijeljeno u dvije doze, najbolje prije obroka; **trudnice i dojilje:** 40mg (15ml) podijeljeno u 2 doze, najbolje prije obroka.

LEMOD-DEPO - HEMOFARM A.D. - Srbija

metilprednizolon | H02AB04 | KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Glukokortikoidi

HEMOMONT D.O.O.

| SZR | Suspenzija za injekciju, 40mg/ml, ukupno 10 bočica, staklenih sa po 1ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji
28.01.2013.

Doziranje: **odrasli:** intramuskularno: **alergijska stanja (teški sezonski i perenijalni alergijski rinitis, astma, reakcija na lijekove):** 80-120mg; **dermatološka stanja:** 40-120mg; **reumatološki poremećaji i kolagene bolesti (reumatoidni artritis, sistemski eritematodni lupus):** 40-120mg nedjeljno; doza i učestalost primjene zavise od vrste i težine stanja; **intraartikularno; intralezionalno: reumatoidni artritis, osteoartritis; keloidi, lokalizovani lihen planus, lokalizovani lihen simpleks, granuloma anulare, alopecija areata, diskoidni eritematozni lupus:** doza i učestalost

primjene zavise od veličine zgloba/lezije i težine stanja; intraburzalno: **subdeltoidni, prepatelarni ili olekranon burzitis**: 4-30mg, ponovljene doze obično nisu potrebne; periartikularno: **epikondilitis**: 4-30mg u zahvaćeni predio; u ovojnici tetiva (ne smije se ubrizgavati u Ahilovu petu): **tenosinovitis, epikondilitis**: 4-30mg direktno u ovojnici tetiva; u slučaju rekurentnih ili hroničnih stanja, ponovljene injekcije mogu biti neophodne; **djeca**: doza se može smanjiti za novorođenčad i djecu, ali više pažnje obratiti na težinu stanja i odgovor pacijenta nego na starosnu dob ili veličinu.

LEMOD-SOLU - HEMOFARM A.D. - Srbija

metilprednizolon | H02AB04 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 20mg, ukupno 15 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 15 ampula sa rastvaračem u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 1 ampula sa rastvaračem u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **terapija stanja u kojima je potrebno brzo i intenzivno dejstvo kortikosteroida, kao što su: težak oblik erythema multiforme (Steven's-Johnson sindrom), alergijske bolesti i reakcije, kolagenoze (akutni sistemski eritematozni lupus, akutni reumatski karditis), ulcerozni kolitis, Crohn-ova bolest, aspiracija gastričnog sadržaja, fulminantna ili diseminovana tuberkuloza i tuberkulozni meningitis (uz odgovarajuću antituberkuloznu terapiju), akutna egzacerbacija multiple skleroze, cerebralni edem kao posljedica tumora mozga, akutna povreda kičmene moždine (liječenje treba započeti u roku od 8h od povrede), reakcija odbacivanja transplantata, prevencija mučnine i povraćanja u toku hemioterapije: odrasli: doziranje zavisi od indikacije i težine kliničke slike; inicijalna doza je 10-500mg; u **terapiji odbacivanja transplantata** preporučuje se doza do 1g/dan, u toku 48-72h, tj. samo dok se stanje pacijenta ne stabilizuje; **djeca**: doziranje zavisi od indikacije i težine kliničke slike; za **indikacije koje zahtijevaju visoke doze (hematološke, reumatske, nefrološke ili dermatološke bolesti)** doza je od 30mg/kg/dan do maksimalne dnevne doze od 1g (može se ponoviti do 3 puta svakog ili svakog drugog dana); u **terapiji odbacivanja transplantata** preporučuje se doza 10-20mg/kg/dan do maksimalno 1g/dan, tokom 3 dana; u **terapiji status asthmaticus-a** preporučuje se doza 1-4mg/kg/dan, tokom 1-3 dana. Lijek se može primijeniti i.v. ili i.m.**

LEMTRADA® - Genzyme Ltd - Velika Britanija | Genzyme Ireland Limited - Irska

alemtuzumab | L04AA34 | **IMUNOSUPRESIVI**

Selektivni imunosupresivi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 12mg, ukupno 1 bočica, staklena sa 1.2ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **relapsno-remitentna multipla skleroza** (kada je bolest aktivna): odrasli: početni ciklus liječenja: 12mg/dan tokom 5 uzastopnih dana (ukupna doza 60mg); drugi ciklus liječenja: 12mg/dan tokom 3 uzastopna dana (ukupna doza 36mg) 12 mjeseci nakon prvog ciklusa liječenja. Pacijente pratiti od početka liječenja do 48 mjeseci nakon posljednje infuzije. Pacijenti tokom svakog ciklusa liječenja, prva 3 dana moraju da prime premedikaciju kortikosteroidima neposredno prije primjene lijeka. Kod svih pacijenata se mora primijeniti peroralna profilaksa za infekciju herpesom, koja počinje prvog dana svakog ciklusa liječenja i traje još najmanje mjesec dana nakon završetka liječenja.

LENDACIN® - Sandoz GmbH - Austrija

ceftriakson | J01DD04 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, III generacija

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g, ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **pneumonija, septikemija, meningitis, infekcije kostiju, kože i mekih tkiva, infekcije kod neutropeničnih pacijenata, gonoreja, perioperativna profilaksa infekcija povezanih sa hirurškom intervencijom: odrasli i djeca**

uzrasta >12 godina (ili tjelesne mase ≥ 50 kg): standardna terapijska doza: 1g jednom dnevno, teške infekcije: 2-4g, obično kao jedna doza na 24h; akutna, nekomplikovana gonoreja: pojedinačna doza od 250mg i.m.; periperioperativna profilaksa: obično jedna doza od 1g, i.m. ili sporo i.v., kod kolorektalnih hirurških intervencija 2g i.m. (doze veće od 1g podijeliti i ubrizgati na više mjesta) ili u vidu spore i.v. infuzije (zajedno sa odgovarajućim lijekom za anaerobne bakterije); odojčad i djeca uzrasta <12 godina: 20-50mg/kg jednom dnevno, odnosno 80mg/kg dnevno kod teških infekcija; doze ≥ 50 mg/kg dati kao sporu i.v. infuziju tokom najmanje 30 minuta; novorođenčad: 20-50mg/kg u vidu spore i.v. infuzije tokom 60 minuta; maksimalna dnevna doza je 50mg/kg. Lijek se primjenjuje u vidu duboke i.m. injekcije, spore i.v. injekcije ili spore i.v. infuzije.

LEPONEX® - Mylan Hungary Kft. - Mađarska

klozapin | N05AH02 | **PSIHOLEPTICI**

Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | ▲ Tableta, 25mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| OgRp | ▲ Tableta, 100mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **shizofrenija rezistentna na terapiju, psihotični poremećaji koji se javljaju tokom Parkinsonove bolesti: odrasli**: doziranje se mora prilagoditi individualno, svakom pacijentu. Uvijek se mora primjenjivati najniža efektivna doza za svakog pacijenta. Započinjanje terapije ovim lijekom trebalo bi ograničiti samo na pacijente kod kojih je broj bijelih krvnih ćelija $\geq 3500/\text{mm}^3$ ($3,5 \times 10^9/\text{L}$), a apsolutni broj neutrofila $\geq 2000/\text{mm}^3$ ($2,0 \times 10^9/\text{L}$) u okviru standardizovanih normalnih vrijednosti.

LERCANIL® 10 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

lerkanidipin | C08CA13 | **BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**

Derivati dihidropiridina

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (4x15) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli**: 10mg jednom dnevno, najmanje 15 minuta prije obroka; ukoliko je potrebno, doza se može postepeno povećati do 20mg; do postizanja maksimalnog antihipertenzivnog efekta može proći i do dvije nedjelje. Lijek ne treba uzimati sa sokom od grejfruta.

LERCANIL® 20 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

lerkanidipin | C08CA13 | **BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**

Derivati dihidropiridina

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli**: 10mg jednom dnevno, najmanje 15 minuta prije obroka; ukoliko je potrebno, doza se može postepeno povećati do 20mg; do postizanja maksimalnog antihipertenzivnog efekta može proći i do dvije nedjelje. Lijek ne treba uzimati sa sokom od grejfruta.

LEVALOX® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

levofloksacin | J01MA12 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | △ Rastvor za infuziju, 5mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **vanbolnička pneumonija: odrasli**: 500mg 1-2 puta dnevno (7-14 dana), **komplikovane infekcije kože i mekih tkiva: odrasli**: 500mg 1-2 puta dnevno (7-14 dana), **pijelonefritis: odrasli**: 500mg jednom dnevno (7-10 dana), **komplikovane urinarne infekcije: odrasli**: 500mg jednom dnevno (7-14 dana), **hronični bakterijski prosta-**

titis: odrasli: 500mg jednom dnevno (28 dana), **inhalacioni antraks (profilaksa nakon izlaganja i liječenje): odrasli:** 500mg jednom dnevno (8 nedjelja). Lijek se daje putem spore i.v. infuzije. Vrijeme davanja infuzije mora biti najmanje 30 minuta za 250mg ili 60 minuta za 500mg.

LEVALOX® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

levofloksacin | J01MA12 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| NRp | △ Film tableta, 250mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

| NRp | △ Film tableta, 500mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **odrasli: akutni bakterijski sinuzitis:** 500mg jednom dnevno (10-14 dana); **akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa:** 500mg jednom dnevno (7-10 dana); **vanbolnička pneumonija:** 1-2 puta po 500mg dnevno (7-14 dana); **pijelonefritis:** 500mg jednom dnevno (7-10 dana); **komplikovane infekcije urinarnog trakta:** 500mg jednom dnevno (7-14 dana); **nekomplikovani cistitis:** 250mg jednom dnevno (3 dana); **hronični bakterijski prostatitis:** 500mg jednom dnevno (28 dana); **infekcije kože i mekih tkiva:** 1-2 puta po 500mg dnevno (7-14 dana); **inhalacioni antraks:** 500mg jednom dnevno (8 nedjelja). Lijek se može uzimati tokom ili između obroka, najmanje 2 sata prije ili poslije uzimanja preparata koji sadrže soli gvožđa ili soli cinka, antacida koji sadrže magnezijum ili aluminijum, ili didanozina (isključivo formulacija didanozina sa aluminijumom i magnezijumom, koja sadrži pufere) i sukralfata zbog moguće smanjene resorpcija lijeka.

LEVEMIR® FLEXPEN® - Novo Nordisk A/S - Danska | Novo Nordisk Production SAS - Francuska

insulin detemir | A10AE05 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, dugog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml, ukupno 5 napunjenih injekcionih penova sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus: odrasli i djeca uzrasta ≥2 godine:** individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. 1 jedinica (j.) insulina detemira odgovara 1 internacionalnoj jedinici (i.j.) humanog insulina. Lijek se može koristiti sam kao bazalni insulin ili u kombinaciji sa bolus insulinom; takođe se može koristiti u kombinaciji sa oralnim antidijabeticima ili kao dopuna terapiji liraglutidom. Lijek se primjenjuje jednom dnevno u bilo koje vrijeme, ali u isto vrijeme svakog dana. Kod pacijenata kod kojih je potrebno doziranje dva puta dnevno za postizanje optimalne kontrole glikemije, večernja doza se može dati uveče ili neposredno prije spavanja. Lijek se primjenjuje isključivo u vidu s.c. injekcije (u kožu abdominalnog zida, butine ili nadlaktice). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (abdomen, butina ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije.

LEVITRA® - Bayer Pharma AG - Njemačka

vardenafil | G04BE09 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Ljekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | △ Film tableta, 5mg, ukupno 4 film tablete u blisteru (1x4) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

| Rp | △ Film tableta, 20mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (1x2) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

| Rp | △ Film tableta, 10mg, ukupno 2 film tablete u blisteru (1x2) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

Doziranje: **terapija erektilne disfunkcije: odrasli muškarci:** 10mg po potrebi, približno 25-60 minuta prije seksualne aktivnosti. Zavisno od efikasnosti i podnošljivosti, pojedinačna doza se može povećati na 20mg ili smanjiti na 5mg; maksimalna doza iznosi 20mg. Uzima se samo jedna doza u toku dana, sa ili bez hrane. Početak dejstva može biti odložen ukoliko se lijek uzima poslije vrlo masnog obroka. **Stariji muškarci (≥65 godina):** početna doza je 5mg. Treba pažljivo razmotriti povećanje doze na maksimalnih 20mg u zavisnosti od individualne podnošljivosti. Ukoliko se koristi istovremeno sa inhibitorom CYP3A4 (eritromicin, klaritromicin), doza vardenafila ne smije biti veća od 5mg. Istovremena primjena vardenafila i snažnih inhibitora CYP3A4, ketokonazola i itrakonazola kontraindikovana je kod muškaraca starijih od 75 godina. Istovremena primjena vardenafila i inhibitora HIV proteaza, kao što su ritonavir i indinavir, kontraindikovana je, jer su oni takođe snažni inhibitori CYP3A4.

LEVOXA® - Zdravlje A.D. - Srbijalevofloksacin | J01MA12 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 5 film tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

| Rp | Film tableta, 250mg, ukupno 5 film tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **odrasli**: akutni bakterijski sinuzitis: 500mg jednom dnevno (10-14 dana); akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa: 500mg jednom dnevno (7-10 dana); vanbolnička pneumonija: 1-2 puta po 500mg dnevno (7-14 dana); pijelonefritis: 500mg jednom dnevno (7-10 dana); komplikovane infekcije urinarnog trakta: 500mg jednom dnevno (7-14 dana); nekomplikovani cistitis: 250mg jednom dnevno (3 dana); hronični bakterijski prostatitis: 500mg jednom dnevno (28 dana); infekcije kože i mekih tkiva: 1-2 puta po 500mg dnevno (7-14 dana); inhalacioni antraks: 500mg jednom dnevno (8 nedjelja). Lijek se može uzimati tokom ili između obroka, najmanje 2 sata prije ili poslije uzimanja preparata koji sadrže soli gvožđa ili soli cinka, antacida koji sadrže magnezijum ili aluminijum, ili didanozina (isključivo formulacija didanozina sa aluminijumom i magnezijumom, koja sadrži pufere) i sukralfata zbog moguće smanjene resorpcija lijeka.

LEXAURIN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenijabromazepam | N05BA08 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| NRp | ▲ Tableta, 1.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| NRp | ▲ Tableta, 3mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| NRp | ▲ Tableta, 6mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **anksioznost, napetost i druge somatske ili psihološke tegobe, udružene sa anksioznim sindromom**: **odrasli**: 1,5-3mg do 3 puta dnevno, u težim slučajevima 6-12mg 2-3 puta dnevno; maksimalna preporučena doza je 60mg dnevno, u podijeljenim dozama; **stariji pacijenti i pacijenti sa oštećenjem jetre i bubrega**: niže doze, prilagođene godinama starosti (maksimalno 50% doze za odrasle). Za kratkotrajnu primjenu, ne duže od 8-12 nedjelja, uključujući i proces postepenog smanjivanja doze.

LEXILIUM® - Alkaloid AD Skopje - Makedonijabromazepam | N05BA08 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | △ Tableta, 1.5mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

| Rp | △ Tableta, 3mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

| Rp | △ Tableta, 6mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

Doziranje: **anksioznost, napetost i druge somatske ili psihološke tegobe, udružene sa anksioznim sindromom**: **odrasli**: 1,5-3mg do 3 puta dnevno, u težim slučajevima 6-12mg 2-3 puta dnevno; maksimalna preporučena doza je 60mg dnevno, u podijeljenim dozama; **stariji pacijenti i pacijenti sa oštećenjem jetre i bubrega**: niže doze, prilagođene godinama starosti (maksimalno 50% doze za odrasle). Za kratkotrajnu primjenu, ne duže od 8-12 nedjelja, uključujući i proces postepenog smanjivanja doze.

LIDOKAIN 2% - ADRENALIN - Galenika A.D. - Srbijalidokain, adrenalin | N01BB52 | **ANESTETICI**

Amidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 40mg/2ml + 0.025mg/2ml, ukupno 50 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **lokalna anestezija**: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: infiltracija putem injekcije, doziranje se podešava na osnovu odgovora pacijenta i mjesta administracije. Maksimalna pojedinačna doza lidokaina kada se daje sa adrenalinom iznosi 7mg/kg ili ukupno 500mg, koja god da je niža. Treba imati na umu istovremenu primjenu lidokaina drugim putevima.

LIDOKAIN-HLORID 1% - Galenika A.D. - Srbija

lidokain | N01BB02 | ANESTETICI

Amidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 35mg/3.5ml, ukupno 10 ampula sa po 3.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

22.06.2015.

Doziranje: lokalna anestezija (površinska infiltraciona, regionalna, epiduralna i kaudalna); anestezija u stomatologiji (sam ili u kombinaciji sa adrenalinom); supresija ventrikularnih ekstrasistola i ventrikularnih tahikardija, posebno onih poslije akutnog infarkta miokarda; kao rastvarač za ceftriakson i druge antibiotike, čija je intramuskularna injekcija veoma bolna: odrasli i djeca; doziranje u zavisnosti od indikacije, uzrasta i mjesta primjene, po protokolu. Treba primijeniti najmanju dozu lijeka koja obezbjeđuje anesteziju.

LIDOKAIN-HLORID 2% - Galenika A.D. - Srbija

lidokain | N01BB02 | ANESTETICI

Amidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 40mg/2ml, ukupno 50 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **ventrikularne aritmije**: odrasli: uobičajena doza je 50-100mg, aplikovana u vidu i.v. bolus injekcije, brzinom 25-50mg/min. U slučaju da nije postignut željeni efekat, sljedeća doza se može ponoviti nakon 5 minuta. Ne treba aplikovati više od 200-300mg unutar perioda od 1 sata. Kod starijih pacijenata i kod osoba sa kongestivnom srčanom insuficijencijom, može biti potrebno smanjenje doze. Doza održavanja: infuzija 0,2-0,4% rastvora lidokaina u 5% glukozi, 20-50mcg/kg/min (1-4mg/min kod osobe prosječne tjelesne mase 70kg); odgojčad i djeca: liječenje se može započeti dozom 0,5-1mg/kg, u vidu i.v. bolus injekcije. Ova doza se može ponovo primijeniti, u zavisnosti od odgovora pacijenta, ali ukupna doza ne smije premašiti 3-5mg/kg. Doza održavanja: i.v. infuzija, brzinom 10-50mcg/kg/min, koja se može aplikovati putem infuzione pumpe. Za postupke kardijalne resuscitacije kod djece, preporučuje se početna i.v. bolus doza od 1mg/kg. Ukoliko ventrikularna tahikardija ili ventrikularna fibrilacija nijesu korigovane nakon primjene defibrilatora i inicijalne bolus doze, treba primijeniti i.v. infuziju početnom brzinom 20-50mcg/kg/min; **lokalna anestezija**: pojedinačne doze lidokaina (za anesteziju, osim za spinalnu anesteziju) za odrasle i djecu uzrasta 12-18 godina ne smiju da budu veće od 4,5mg/kg (ili 200mg). Doza lidokaina za lokalnu infiltracionu anesteziju kod djece uzrasta <12 godina ne smije da bude veća od 3mg/kg, a interval između ponovne primjene mora biti najmanje 4 sata. Za spinalnu anesteziju se može primijeniti najviše 100mg lijeka. Za kontinuiranu epiduralnu ili kaudalnu anesteziju maksimalna doza se ne smije ponavljati u intervalima kraćim od 1,5 sata. Za paracervikalni blok kod obstetričke analgezije (uključujući pobačaj) maksimalna preporučena doza (200mg) se ne smije ponavljati u intervalima kraćim od 1,5 sata. Za i.v. regionalnu anesteziju (koristeći 0,5% rastvor) kod odraslih, primijenjena doza ne smije da bude veća od 4mg/kg. Uobičajene doze treba smanjiti kod djece i starijih i iscrpljenih pacijenata. Kako bi se smanjila mogućnost pojave toksične reakcije, lidokain treba davati djeci u vidu rastvora koncentracije 0,5 ili 1%. Rastvor 1% lidokaina (bez konzervansa) koristi se za epiduralnu i kaudalnu anesteziju. Kako bi se spriječila velika epiduralna doza lidokaina u intravaskularnom ili subarahnoidalnom prostoru, potrebno je aplikovati probnu dozu 2-5ml, najmanje 5 minuta prije aplikacije ukupne doze.

LIDOPROCT® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

hidrokortizon, lidokain | C05AA01 | VAZOPROTEKTIVI

Proizvodi koji sadrže kortikosteroide

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRP | Rektalna mast, 2,5mg/g + 50mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g masti u kartonskoj kutiji

18.10.2016.

Doziranje: **olakšanje simptoma kao što su analni i perianalni pruritus, bol i upala povezani sa hemoroidima, analnim fisurama, fistulama i proktitisom; pruritus vulve**: odrasli i djeca: mast nanositi nekoliko puta na dan, u zavisnosti od intenziteta simptoma. Za intrarektalnu primjenu, mast se aplicira posebnim aplikatorom. Poslije svake upotrebe, aplikator temeljito oprati. Trajanje terapije može varirati od 10 dana do tri sedmice. U slučaju produženog tretmana, preporučuje se da se napravi pauza, posebno ako se sumnja da je došlo do iritacije uzrokovane lidokainom ili hidrokortizonom. Ako se lokalna iritacija smiri i povuče nakon prestanka primjene rektalne masti, treba razmotriti i ispitati mogućnost senzitivnosti na lidokain ili hidrokortizon (npr. putem *patch* testa).

LIKACIN® - Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A. - Italija

amikacin | J01GB06 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali aminoglikozidi

FARMONT M.P.

| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/2ml, ukupno 50 bočica sa po 2ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **kratkotrajna terapija ozbiljnih infekcija prouzrokovanih osjetljivim Gram-negativnim/pozitivnim mikroorganizmima: odrasli i djeca uzrasta >12 godina** sa normalnom funkcijom bubrega (klirens kreatinina ≥ 50 ml/min): 15mg/kg, i.m. ili i.v., u jednoj dnevnoj dozi ili u dvije jednake doze od 7,5mg/kg na svakih 12h, maksimum 1,5g dnevno, 7-10 dana. Kod većine infekcija preporučuje se i.m. primjena, ali kod životno ugrožavajućih infekcija ili u slučaju da i.m. primjena nije podesna može se primjenjivati i.v., kao spora bolus injekcija (2-3 minuta) ili infuzija (0,25% tokom 30 minuta); **djeca uzrasta 4 nedjelje-12 godina** sa normalnom funkcijom bubrega): 15-20mg/kg dnevno kao i.m. inj. ili spora i.v. inf.; **novorođenčad**: početna doza je 10mg/kg, a nakon toga 15mg/kg dnevno podijeljeno u dvije jednake doze (kod vitalne ugroženosti); **nedonoščad**: preporučena doza je 7,5mg/kg svakih 12h. Infuziju kod djece treba davati tokom 1-2h. Kod bolesnika sa endokarditisom i febrilnom neutropenijom, doziranje treba da bude dva puta dnevno, a kod onih sa poremećajem funkcije bubrega, potrebno je smanjiti dnevnu dozu i/ili povećati intervale između doza kako bi se izbjegle oscilacije i akumulacija lijeka. **Intraperitonealna primjena**: nakon eksplorativnog postupka kod utvrđenog peritonitisa ili nakon peritonealne kontaminacije nastale zbog izlivanja crijevnog sadržaja za vrijeme operativnog zahvata, amikacin se može upotrijebiti kao sredstvo za irigaciju nakon prestanka dejstva anestezije u koncentracijama od 0,25% (2,5mg/ml). Ukoliko je potrebno sprovesti instilaciju kod odraslih, pojedinačna doza od 500mg rastvori se u 20ml sterilne destilovane vode i onda se može instilirati kroz polietilenski kateter sproveden u ranu kroz suturu. Ako je moguće, instilaciju treba odložiti do potpunog oporavka pacijenta od anestezije i lijekova za miorelaksaciju. **Ostali načini primjene**: amikacin se u koncentraciji od 0,25% (2,5mg/ml) može koristiti i kao rastvor za ispiranje šupljina apscesa, pleuralne šupljine, peritoneuma i moždanih komora.

LINEX® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

mliječnokiselinske bakterije, žive liofilizovane | A07FA51 | ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI

ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI

Antidijaroići - mikroorganizmi

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Kapsula, tvrda, 1,2 x 10⁷, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **potporna terapija kod dijareje, meteorizma i drugih digestivnih poremećaja koji su uzrokovani virusnim i bakterijskim infekcijama, terapijom antibioticima i hemioterapijskim agensima širokog spektra ili zračenjem abdominalnih i karličnih organa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 3 puta dnevno po 2 kapsule; **djeca uzrasta 2-12 godina**: 3 puta dnevno po 1-2 kapsule; **odojčad i djeca uzrasta <2 godine**: 3 puta dnevno po 1 kapsula. Preporučuje se uzimanje poslije jela; ne smije se uzimati sa alkoholom ili vrelim napicima. Ako dijete nije u stanju ili ne umije da proguta kapsulu, kapsulu otvoriti, sadržaj isprazniti u kašičicu i pomiješati sa malo tečnosti.

LIOTON 1000 - A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italija

heparin natrijum | C05BA03 | VAZOPROTEKTIVI

Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| BRp | Gel, 1000i.j./g, ukupno 1 tuba sa 30g gela u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| BRp | Gel, 1000i.j./g, ukupno 1 tuba sa 50g gela u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **površinski tromboflebitis, površinski periflebitis, hronična venska insuficijencija, postoperativni varikoflebitis i sekvele safenektomije, terapija i olakšanje tegoba kod hematoma, otoka i bola nakon sportskih povreda ili slučajnih povreda kao što su kontuzije, iščašenja, distorzije i hematomi poslije punkcije vena: odrasli**: gel nanijeti jednom do tri puta dnevno u tankom sloju dužine 3-10cm uz blago utrljavanje zahvaćenog područja. Kod lokalizovanih trauma i povreda (hematomi, infiltrati, otoci) gel se može primjenjivati do povlačenja simptoma. Kod početnih simptoma venske insuficijencije (osjećaj težine i bol u nogama, otok vena) gel se može primjenjivati tokom 1-3 nedjelje u zavisnosti od intenziteta simptoma. Kod hronične venske insuficijencije (varikozne dilatacije,

površinski periflebitis, površinski tromboflebitis) gel se može primjenjivati tokom 2-4 nedjelje u zavisnosti od intenziteta simptoma. Kod postoperativnog varikoflebitisa i sekvela safenektomije gel se može primjenjivati tokom 3-6 nedjelja u zavisnosti od intenziteta simptoma.

LIPANOR® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

ciprofibrat | C10AB08 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Fibrati

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 30 kapsula tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **endogena hiperholesterolemija (tip IIa) i hipertrigliceridemija kod odraslih, bilo kao izolovana (tip IV) ili udružena (tipovi IIb i III)** - u slučajevima kada se dijetetski režim pokazao nedovoljnim, posebno kada i nakon primjene dijetetskog režima vrijednosti holesterola ostaju visoke i/ili u prisustvu dodatnih faktora rizika: odrasli: 100mg dnevno; ova doza ne smije da se prekorači; pacijenti sa umjerenim oštećenjem bubrežne funkcije: 100mg svakog drugog dana.

LIPIDRA® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

atorvastatin | C10AA05 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Inhibitori HMG CoA reduktaze

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **primarna hiperholesterolemija, mješovita hiperlipidemija, heterozigotna porodična hiperholesterolemija, homozigotna porodična hiperholesterolemija** (zajedno sa drugim hipolipemicima ili u slučaju kada oni nisu dostupni), **prevencija kardiovaskularnih oboljenja**, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne: odrasli: početna doza je 10mg jednom dnevno; doza se prilagođava individualno prema vrijednostima LDL-holesterola prije započinjanja liječenja i prema kliničkom odgovoru na terapiju; dozu povećavati u intervalima ne kraćim od 4 nedjelje; maksimalna dnevna doza je 80mg; djeca uzrasta ≥10 godina: početna doza je 10mg dnevno; doza se može povećati do 20mg dnevno. Lijek uzeti u bilo koje vrijeme dana, nezavisno od obroka.

LISONORM® - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

lizinopril, amlodipin | C09BB03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE i blokatori kalcijumskih kanala

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg + 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (supstituciona terapija kod pacijenata kod kojih je krvni pritisak adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom lizinopрила i amlodipina): odrasli: jedna tableta na dan, nezavisno od obroka.

LITAK® - Lipomed AG - Švajcarska

kladribin | L01BB04 | **ANTINEOPLASTICI**

Analozi purina

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | ▲ Rastvor za injekciju, 2mg/ml, ukupno 1 bočica sa sa 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **leukemija vlasastih ćelija**: odrasli: 0,14mg/kg tjelesne mase s.c., jednom dnevno tokom 5 uzastopnih dana.

LIZINOPRIL REPLEK FARM - REPLEK FARM Ltd. Skopje - Makedonija

lizinopril | C09AA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

ALVOGEN

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija**: odrasli: početna doza je 10mg dnevno; doza održavanja je 20mg jednom dnevno, maksimalno 80mg dnevno; djeca uzrasta 6-16 godina: početna doza je 2,5mg jednom dnevno, maksimalno 20mg dnevno (tjelesna masa 20-50kg), odnosno, početna doza je 5mg, maksimalno 40mg dnevno (tjelesna masa ≥ 50 kg); **srčana insuficijencija**: odrasli: 2,5mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima ne kraćim od 2 nedjelje, za najviše 10mg odjednom, maksimalno do 35mg dnevno; **akutni infarkt miokarda**: odrasli: tokom prva 3 dana nakon infarkta, u roku od 24h nakon pojave simptoma, prva doza 5mg, nakon 24h 5mg, nakon 48h 10mg i zatim 10mg jednom dnevno (tokom 6 nedjelja); **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2**: odrasli: 10mg jednom dnevno; ukoliko je potrebno, povećati na 20mg jednom dnevno.

LODIX® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

furosemid | C03CA01 | **DIURETICI**

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 40mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **edemi, blaga do umjerena hipertenzija (monoterapija ili kao dodatna terapija)**: odrasli: uobičajena početna doza je 40mg dnevno; doza održavanja iznosi 20mg dnevno ili 40mg svaki drugi dan (*blagi edemi*), odnosno 80mg ili više dnevno, kao jedna ili podijeljeno u dvije pojedinačne doze, ili kao intermitentna terapija (*rezistentni edemi*); kod teških slučajeva bolesti postepeno titrirati dozu do 600mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 1500mg; djeca: 1-3mg/kg tjelesne mase dnevno; maksimalna dnevna doza je 40mg.

L

LODOZ® - Merck Sante s.a.s. - Francuska | Merck KGaA - Njemačka

bisoprolol, hidrolortiazid | C07BB07 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni i tiazidi

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Film tableta, 2,5mg + 6.25mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | Film tableta, 5mg + 6.25mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

| Rp | Film tableta, 10mg + 6.25mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija**: odrasli: uobičajena početna doza je tableta koja sadrži 2,5mg bisoprolola/6,25mg hidrolortiazida, jednom dnevno. Ako se ne postigne odgovarajući terapijski efekat, dozu treba povećati na jednu tabletu dnevno koja sadrži 5mg bisoprolola/6,25mg hidrolortiazida. Ako se ni time ne postigne odgovarajući terapijski efekat, doza može biti povećana na jednu tabletu dnevno koja sadrži 10mg bisoprolola/6,25mg hidrolortiazida. Ako je prekid terapije neophodan, preporučuje se postepeno ukidanje, s obzirom na to da naglo ukidanje bisoprolola može dovesti do akutnog pogoršanja stanja pacijenta, pogotovo pacijenata sa ishemijskom bolešću srca. Lijek treba uzeti ujutro, nezavisno od obroka.

LOGEST® - Delpharm Lille SAS - Francuska

gestoden, etinilestradiol | G03AA10 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gestageni i estrogeni, fiksne kombinacije

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Obložena tableta, 20mcg + 75mcg, ukupno 21obložena tableta u blisteru (1x21) u kartonskoj kutiji 01.09.2010.

Doziranje: **oralna kontracepcija**: 1 tableta ujutro, od 1. dana menstrualnog krvarenja, 21 dan bez prekida. Svako naredno pakovanje lijeka započinje se nakon sedmodnevnog intervala pauze bez primjene tableta. Ako korisnica kasni sa uzimanjem tablete **manje od 12 sati**, kontraceptivna zaštita nije smanjena; tabletu odmah uzeti čim se sjeti. Ako se kasni sa uzimanjem tablete **više od 12 sati**, potrebne su dodatne metode kontracepcije.

LOMETAZID® - Galenika A.D. - Srbija

metiklotiazid, amilorid | C03EA.. | **DIURETICI**

Slabi diuretici i diuretici koji štede kalijum

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg + 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji

14.02.2014.

Doziranje: **arterijska hipertenzija, kongestivna srčana insuficijencija, edemi različite etiologije: odrasli:** 1/2 do 1 tableta dnevno, ujutro poslije doručka.

LOPERAMID - Zdravlje A.D. - Srbija

loperamid | A07DA03 | **ANTIIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LIEKOVI**
Antipropulzivi

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| NRp | Tableta, 2mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.
Doziranje: **simptomatska terapija akutne dijareje: odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina:** inicijalna doza je 4mg loperamida (dvije tablete), a zatim 2mg (jedna tableta) nakon svake naredne tečne stolice. Maksimalna dnevna doza je 12mg (6 tableta). Ukoliko simptomi perzistiraju duže od 24 sata, primjenu loperamida treba obustaviti i konsultovati ljekara. **Simptomatska terapija akutnih epizoda dijareje udruženih sa sindromom iritabilnog kolona, nakon postavljanja dijagnoze i po uputstvima ljekara: odrasli:** inicijalna doza je 4mg (dvije tablete) loperamida, a zatim 2mg (jedna tableta) nakon svake naredne tečne stolice. Treba konsultovati ljekara ukoliko dođe do pojave novih simptoma ili se simptomi pogoršaju, ili ukoliko se simptomi ne poboljšaju za dvije nedjelje.

LOPRIL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

lizinopril | C09AA03 | **LIEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji 31.03.2010.
| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 31.03.2010.
| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 31.03.2010.
Doziranje: **esencijalna hipertenzija: odrasli:** početna doza je 10mg dnevno; doza održavanja je 20mg jednom dnevno, maksimalno 80mg dnevno; **srčana insuficijencija: odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima ne kraćim od 2 nedjelje, za najviše 10mg odjednom, maksimalno do 35mg dnevno; **akutni infarkt miokarda: odrasli:** tokom prva 3 dana nakon infarkta, u roku od 24h nakon pojave simptoma, prva doza 5mg, nakon 24h 5mg, nakon 48h 10mg i zatim 10mg jednom dnevno (tokom 6 nedjelja); **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2: odrasli:** 10mg jednom dnevno; ukoliko je potrebno, povećati na 20mg jednom dnevno.

LOPRIL® H - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

lizinopril, hidrohloriazid | C09BA03 | **LIEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Tableta, 10mg + 12.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 31.03.2010.
| Rp | Tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 31.03.2010.
Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija, kod pacijenata koji su stabilizovani odgovarajućim dozama pojedinačnih komponenti lijeka: odrasli:** jednom dnevno po 1 tableta; ako je potrebno, poslije 2-4 nedjelje, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno; uzimati otprilike u isto vrijeme.

LORAZEPAM - HEMOFARM A.D. - Srbija

lorazepam | N05BA06 | **PSIHOLEPTICI**
Derivati benzodiazepina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta, 1mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.
| Rp | ▲ Tableta, 2.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.
Doziranje: **odrasli: umjerena i teška anksioznost:** 1-4mg dnevno u podijeljenim dozama; **nesanica:** 1-2mg prije spavanja; **premedikacija prije operativnog zahvata u stomatologiji i opštoj hirurgiji:** 2-3mg noć prije operacije i 2-4mg jedan do dva sata prije operacije; **djeca uzrasta 5-13 godina: premedikacija:** 0,5-2,5mg, odnosno 0,05-0,5mg/kg tjelesne mase, najmanje 1 sat prije operacije. Ne preporučuje se u terapiji anksioznosti i insomnije kod

djece. Kod pacijenata sa poremećenom funkcijom bubrega ili blagom do umjerenom insuficijencijom jetre mogu biti dovoljne niže doze za postizanje zadovoljavajućeg efekta. Najnižu efektivnu dozu treba primjenjivati što je kraće moguće. Trajanje terapije varira od nekoliko dana do 4 nedjelje, uključujući proces postepenog smanjivanja doze do potpunog prekida primjene. Rizik od pojave fenomena povlačenja lijeka i „re-bound fenomena” je veći nakon naglog prekida terapije.

LORDES® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

desloratadin | R06AX27 | **ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| ORp | Film tableta, 5mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 28.06.2016.

| ORp | Film tableta, 5mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.06.2016.

Doziranje: **alergijski rinitis, urtikarije: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 1 tableta jednom dnevno, nezavisno od obroka. Iskustva iz kliničkih ispitivanja o efikasnosti upotrebe desloratadina kod djece uzrasta 12-17 godina su ograničenog karaktera. Intermitentni alergijski rinitis (simptomi prisutni kraće od 4 dana nedjeljno, odnosno kraće od 4 nedjelje) treba da bude liječen u skladu sa procjenom pacijentove istorije bolesti, a terapiju treba prekinuti poslije povlačenja simptoma, odnosno ponoviti terapiju ukoliko se simptomi ponovo pojave. U perzistentnom alergijskom rinitisu (simptomi prisutni 4 ili više dana u nedjelji, odnosno duže od 4 nedjelje), kontinuirana terapija se može preporučiti pacijentima u periodu izlaganja alergenu.

LORISTA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

losartan | C09CA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna i doza održavanja je 50mg jednom dnevno, može se povećati na 100mg jednom dnevno (ujutru); **djeca uzrasta 6-16 godina (tjelesne mase >50kg):** 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg jednom dnevno; **srčana insuficijencija:** početna doza je 12,5mg jednom dnevno, titrirati u nedjeljnim intervalima do 50mg jednom dnevno; **smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzivnih pacijenata sa hipertrofijom lijeve komore:** početna doza je 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg dnevno; **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2:** 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg jednom dnevno.

LORISTA® H - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

losartan, hidrohloriazid | C09DA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 50mg + 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija (koja se ne može adekvatno kontrolisati samo losartanom ili samo hidrohloriazidom): odrasli:** jedna tableta jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalne dnevne doze od 100mg+25mg.

LORISTA® H 100 - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

losartan, hidrohloriazid | C09DA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Film tableta, 100mg + 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija (koja se ne može adekvatno kontrolisati samo losartanom ili samo hidrohloriazidom): odrasli:** jedna tableta jednom dnevno.

LORISTA HD® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija**losartan, hidrohlorotiazid** | C09DA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 100mg + 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija (koja se ne može adekvatno kontrolisati samo losartanom ili samo hidrohlorotiazidom):** **odrasli:** jedna tableta jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalne dnevne doze od 100mg+25mg.**LORSILAN® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska****lorazepam** | N05BA06 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | ▲ Tableta, 1mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

| NRp | ▲ Tableta, 2.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **odrasli: umjerena i teška anksioznost:** 1-4mg dnevno u podijeljenim dozama; **nesanica:** 1-2mg prije spavanja; **premedikacija prije operativnog zahvata u stomatologiji i opštoj hirurgiji:** 2-3mg noć prije operacije i 2-4mg jedan do dva sata prije operacije; **djeca uzrasta 5-13 godina: premedikacija:** 0,5-2,5mg, odnosno 0,05-0,5mg/kg tjelesne mase, najmanje 1 sat prije operacije. Ne preporučuje se u terapiji anksioznosti i insomnije kod djece. Kod pacijenata sa poremećenom funkcijom bubrega ili blagom do umjerenom insuficijencijom jetre mogu biti dovoljne niže doze za postizanje zadovoljavajućeg efekta. Najnižu efektivnu dozu treba primjenjivati što je kraće moguće. Trajanje terapije varira od nekoliko dana do 4 nedjelje, uključujući proces postepenog smanjivanja doze do potpunog prekida primjene. Rizik od pojave fenomena povlačenja lijeka i „re-bound fenomena” je veći nakon naglog prekida terapije.**LORTANDA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | TAD Pharma GmbH - Njemačka****letrozol** | L02BG04 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Inhibitori enzima

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 2.5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **adjuvantna terapija invazivnog ranog hormon receptor-pozitivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi; produžena adjuvantna terapija hormon-zavisnog invazivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi, koje su prethodnih 5 godina bile na standardnoj adjuvantnoj terapiji tamoksifenom; terapija prvog izbora kod žena u postmenopauzi sa hormon-zavisnim uznapredovalim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti, kod žena s prirodnim ili vještački indukovanim postmenopauzalnim endokrinim statusom, koje su prethodno bile liječene anti-estrogenima; neo-adjuvantna terapija kod žena u postmenopauzi sa hormon receptor-pozitivnim, HER-2 negativnim karcinomom dojke, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitnu hiruršku intervenciju: **odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka. Kod pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, terapiju nastaviti sve dok postoje znaci progresije tumora. Kada se primjenjuje kao adjuvantna i produžena adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 5 godina ili do pojave relapsa. Kada se primjenjuje kao adjuvantna terapija, razmotriti i sekvencijalnu terapijsku šemu (letrozol 2 godine, a zatim tamoksifen 3 godine). Kada se primjenjuje kao neo-adjuvantna terapija, liječenje nastaviti tokom 4-8 mjeseci u cilju postizanja optimalnog smanjenja tumora. Ako odgovor na terapiju nije adekvatan, prekinuti je i razmotriti sa pacijentom hiruršku intervenciju i/ili dalje terapijske mogućnosti.****LOTAR® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija****losartan** | C09CA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna i doza održavanja je 50mg jednom dnevno, može se povećati na 100mg jednom dnevno (ujutru); **djeca uzrasta 6-16 godina:** 25mg jednom dnevno, maksimalno 50mg jednom dnevno (tjelesna masa 20-50kg), odnosno 50mg jednom dnevno, maksimalno 100mg jednom dnevno (tjelesna masa >50kg); **srčana insuficijencija:** početna doza je 12,5mg jednom dnevno, titrirati u nedjeljnim intervalima do 50mg jednom dnevno; **smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzivnih pacijenata sa hipertrofijom lijeve komore:** početna doza je 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg dnevno; **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2:** 50mg jednom dnevno, može se povećati do 100mg jednom dnevno.

LUBOR® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

piroksikam | M01AC01 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Oksikami

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 20mg, ukupno 20 kapsula tvrdih u blisteru (1x20) u kartonskoj kutiji

17.12.2014.

Doziranje: **ublažavanje simptoma osteoartritis, reumatoidnog artritisa i ankilozirajućeg spondilitisa: odrasli:** 20mg dnevno, što je i maksimalna preporučena dnevna doza. Lijek se uzima uz obrok ili nakon obroka.

LUCENTIS® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

ranibizumab | S01LA04 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Antineovaskularizirajući agensi

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju, 10mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 0.23ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

13.01.2014.

Doziranje: **neovaskularna (vlažna) senilna makularna degeneracija, oštećenje vida nastalo zbog dijabetesnog makularnog edema ili uzrokovano makularnim edemom nastalim kao posljedica okluzije retinalne vene, oštećenje vida nastalo zbog horoidalne neovaskularizacije usljed patološke miopije: odrasli:** preporučena doza iznosi 0,5mg (0,05ml) jednom mjesečno, isključivo intravitrealno. Interval između dvije doze ne smije biti kraći od mjesec dana. Dužina terapije zavisi od stabilnosti oštine vida na kontrolama. Kada se istovremeno lijek primjenjuje sa laserskom fotokoagulacijom, ranibizumab bi trebalo primijeniti najmanje 30 minuta poslije laserske fotokoagulacije; može se primijeniti pacijentima koji su prethodno imali lasersku fotokoagulaciju.

LUNATA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

zolpidem | N05CF02 | PSIHOLEPTICI

Lijekovi srodni benzodiazepinima

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | ▲ Film tableta, 5mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

25.02.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

25.02.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 10mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

25.02.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

25.02.2013.

Doziranje: **kratkotrajna terapija nesanic (kada nesаница iscrpljuje ili predstavlja ozbiljan problem za pacijenta): odrasli:** dnevna doza je 10mg, najbolje neposredno prije spavanja; **pacijenti uzrasta >65 godina, iznureni pacijenti i pacijenti sa hepatičnom insuficijencijom:** početna doza je 5mg. Terapija bi trebalo da traje što kraće, uglavnom od nekoliko dana do 2 nedjelje, maksimalno 4 nedjelje, uključujući i period za smanjivanje doze lijeka (kada je neophodan).

LUVERIS® - Merck Serono S.p.A. - Italija

lutropin alfa | G03GA07 | POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

Gonadotropini

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j., ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju u 1 bočica sa rastvaračem u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **stimulisanje razvoja folikula kod žena sa ozbiljnim deficitom LH i FSH (nivo endogenog LH u serumu <1.2i.j./l), u kombinaciji sa preparatom FSH:** terapija treba da bude individualna, prilagođena odgovoru pacijentkinja, koji se procjenjuje mjerenjem veličine folikula ultrazvukom i mjerenjem koncentracije estrogena. Preporučeni režim doziranja počinje sa 75i.j. dnevno u vidu s.c. injekcije, uz 75-150i.j. FSH; ukoliko je potrebno dalje povećanje FSH, prilagođavanje doze bi trebalo da bude nakon intervala 7-14 dana i to za 37,5-75i.j. Prihvatljivo je produžiti trajanje stimulacije bilo kog pojedinačnog ciklusa do 5 nedjelja. Kada se dobije optimalni odgovor, pojedinačna injekcija od 250mcg r-hCG ili 5000-10000i.j. hCG treba da se da 24-48h nakon posljednje injekcije lijeka Luveris® i FSH. Pacijentkinji se preporučuje da ima odnos na dan ili sljedećeg dana nakon primjene hCG. Alternativno, može da se izvede intrauterina inseminacija. Treba razmotriti podršku lutealnoj fazi jer nedostatak supstanci sa luteotropnom aktivnošću (LH/hCG) nakon ovulacije može da dovede do preranog propadanja žutog tijela. Ukoliko se dobije prenatlaženi odgovor, terapiju treba obustaviti a hCG ne davati. U sljedećem ciklusu terapiju treba otpočeti dozom FSH nižom od one u prethodnom ciklusu.

LYNPARZA® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

olaparib | L01XX46 | **ANTINEOPLASTICI**

Ostali antineoplastici

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 4 bočice plastične sa po 112 kapsula tvrdih (4x112) u kartonskoj kutiji
11.10.2017.

Doziranje: **monoterapija u terapiji održavanja kod odraslih pacijentkinja sa relapsirajućim, osjetljivim na platinu, BRCA-mutiranim (germinativnim i/ili somatskim) seroznim epitelijalnim karcinomom jajnika, jajovoda, ili primarno peritonealnim karcinomom, visokog stepena, koje su postigle odgovor (potpuno ili djelimičan odgovor) na hemioterapiju zasnovanu na platinu: odrasli:** 400mg (osam kapsula) dva puta dnevno, što je ekvivalentno ukupnoj dnevnoj dozi od 800mg. Preporučuje se da se liječenje nastavi sve do progresije osnovnog oboljenja.

LYRICA® - Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Njemačka

pregabalin | N03AX16 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Kapsula, tvrda, 75mg, ukupno 14 kapsula, tvrdih u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
| Rp | △ Kapsula, tvrda, 75mg, ukupno 56 kapsula, tvrdih u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
| Rp | △ Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 14 kapsula, tvrdih u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
| Rp | △ Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 56 kapsula, tvrdih u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
| Rp | △ Kapsula, tvrda, 225mg, ukupno 56 kapsula, tvrdih u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
| Rp | △ Kapsula, tvrda, 300mg, ukupno 56 kapsula, tvrdih u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

Doziranje: **neuropatski bol (periferni i centralni): odrasli:** početna doza je 150mg dnevno; doza se može povećati na 300mg dnevno poslije 3-7 dana, a ukoliko je potrebno, do maksimalne dnevne doze od 600mg poslije dodatnih 7 dana; **epilepsija (dodatna terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije): odrasli:** početna doza je 150mg dnevno; doza se može povećati na 300mg dnevno poslije 7 dana; maksimalna dnevna doza od 600mg može se postići poslije dodatnih 7 dana; **generalizovani anksiozni poremećaj: odrasli:** početna doza je 150mg dnevno; doza se može povećati na 300mg dnevno poslije 7 dana, zatim na 450mg dnevno nakon dodatnih 7 dana, a maksimalna dnevna doza od 600mg može se postići poslije dodatnih 7 dana. Dnevna doza lijeka se primjenjuje u 2-3 pojedinačne doze, nezavisno od obroka. Ako treba prekinuti primjenu lijeka, postepeno smanjivati dozu tokom najmanje nedjelju dana, nezavisno od indikacije.

LYSOBACT® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

lizozim hidrohlorid, piridoksin | A01AD11 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Ostali lijekovi za lokalno-oralnu primjenu

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Komprimovana lozenga, 20mg + 10mg, ukupno 30 komprimovanih lozengi u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
18.03.2010.

Doziranje: **gingivitis, stomatitis, afte, herpetične lezije, erozivno-ulcerozne lezije na orofaringealnoj sluznici, bakterijske i traumatske etiologije**: odrasli: 2 lozenge 3-4 puta dnevno; **djeca uzrasta 7-12 godina**: 1 lozenga do 4 puta dnevno. Lozengu polako otapati u ustima, ne gutati, zadržavajući sadržaj komprimovane lozenge što duže na oboljeloj mjestu. Trajanje terapije je 8 dana; po potrebi se može produžiti.

LYVAM® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

levetiracetam | N03AX14 | **ANTIPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Rp | △ Film tableta, 750mg, ukupno 60 tableta (6x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 09.12.2013.
- | Rp | △ Film tableta, 1000mg, ukupno 60 tableta (6x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 09.12.2013.
- | Rp | △ Film tableta, 500mg, ukupno 60 tableta (6x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 09.12.2013.
- | Rp | △ Film tableta, 250mg, ukupno 60 tableta (6x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

Doziranje: **monoterapija: parcijalni iznenadni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije kod pacijenata sa novodijagnostikovanom epilepsijom: odrasli i djeca uzrasta >16 godina**: početna doza je 250mg dva puta dnevno, dozu treba povećati na 500mg dva puta dnevno poslije dvije nedjelje. Doza može biti dalje povećana za 250mg dva puta dnevno svake dvije nedjelje u zavisnosti od kliničkog odgovora, maksimalna doza je 1500mg dva puta dnevno; **dopunska terapija: parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije kod odraslih, djece i odojčadi uzrasta >1 mjeseca, sa epilepsijom; primarno generalizovani tonično-klonični napadi kod odraslih i adolescenata preko 12 godina i mioklonični napadi kod odraslih i adolescenata preko 12 godina sa juvenilnom miokloničnom epilepsijom: odrasli (≥18 godina), adolescenti (12-17 godina) i djeca tjelesne mase ≥50kg**: početna doza je 2 puta po 500mg dnevno, doza se može povećavati do 1500mg dva puta dnevno, svake 2-4 nedjelje; **djeca i adolescenti tjelesne mase <50kg**: početna doza je 10mg/kg tjelesne mase dva puta dnevno. U zavisnosti od kliničkog odgovora i podnošljivosti, doza se može povećavati do 30mg/kg dva puta dnevno. Promjene doze, svakih dvije nedjelje, ne treba da prelaze povećanja ili smanjenja za više od 10mg/kg dva puta dnevno.

LYXUMIA® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

liksisenatid | A10BX10 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Ostali lijekovi koji snižavaju glukozu u krvi, isključujući insuline

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 10mcg/0.2ml, ukupno 1 napunjen injekcioni pen sa 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 11.05.2015.
- | Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 20mcg/0.2ml, ukupno 2 napunjena injekciona pena sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (u kombinaciji sa oralnim hipoglikemicima i/ili bazalnim insulinom kada ti lijekovi u kombinaciji sa djetetom i fizičkom aktivnošću ne omogućavaju regulaciju glikemije): **odrasli**: početna doza 10mcg jednom dnevno tokom 14 dana; doza održavanja: 20mcg jednom dnevno od 15. dana. Lijek se primjenjuje jednom dnevno, unutar sat vremena prije bilo kog dnevnog obroka. Kada se odabere najprikladniji obrok, poželjno je da se prandijalna injekcija primjeni prije tog istog obroka svaki dan. Kada se lijek dodaje postojećoj terapiji metforminom, doza metformina se ne mora mijenjati, a kada se dodaje postojećoj terapiji sulfonilureom ili bazalnim insulinom, treba razmotriti smanjenje doze sulfoniluree ili bazalnog insulina kako bi se smanjio rizik od hipoglikemije. Lijek se ne smije primjenjivati u kombinaciji sa bazalnim insulinom i sulfonilureom zbog povećanog rizika od hipoglikemije.

M

MABRON® RETARD - Medochemie Ltd (Factory AZ) - Kipar

tramadol | N02AX02 | ANALGETICI

Ostali opioidi

FARMEGRA D.O.O.

| PRp | △ Tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: **umjereni do jaki bol:** odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina: 50-100mg, 2 puta dnevno (ujutru i uveče), nezavisno od obroka. Ukoliko ova doza nije dovoljna za smanjenje bola, doza se može postepeno povećavati do 150-200mg, 2 puta dnevno.

MABTHERA® - Roche Diagnostics GmbH - Njemačka | F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

rituksimab | L01XC02 | ANTINEOPLASTICI

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml, ukupno 2 bočice sa 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.12.2009.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg/50ml, ukupno 1 bočica sa 50ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.12.2009.

Doziranje: **Non-Hodgkinov limfom, hronična limfocitna leukemija, reumatoidni artritis, granulomatoza sa poliangitisom i mikroskopskim poliangitisom:** odrasli: po protokolu, u zavisnosti od indikacije.

MABTHERA® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

rituksimab | L01XC02 | ANTINEOPLASTICI

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 1400mg/11.7ml, ukupno 1 bočica staklena sa 11.7ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: **Non-Hodgkinov limfom, odrasli:** jedna subkutana injekcija lijeka u fiksnoj dozi od 1400mg, nezavisno od površine tijela pacijenta. Prije primjene subkutanih injekcija lijeka, svi pacijenti uvijek moraju najprije intravenskom infuzijom da prime cijelu dozu lijeka MabThera u formulaciji za intravensku primjenu. U kombinaciji sa hemioterapijom: za početak liječenja prethodno neliječenih pacijenata sa folikularnim NHL, kao i pacijenata sa relapsom ili onih koji nijesu odgovorili na prethodnu terapiju, je sljedeća: u prvom ciklusu primjenjuje se formulacija lijeka MabThera za intravensku primjenu u dozi od 375mg/m² tjelesne površine, a zatim se u sljedećim ciklusima injicira formulacija lijeka MabThera za subkutanu upotrebu kada se koristi kao terapija održavanja pacijenata sa najviše 8 ciklusa. Lijek treba primjenjivati prvog dana svakog ciklusa hemioterapije. **Terapija održavanja: Prethodno neliječeni folikularni limfom:** Preporučena doza lijeka MabThera u formulaciji za subkutanu primjenu kada se koristi kao terapija održavanja pacijenata sa prethodno neliječenim folikularnim limfomom koji su odgovorili na indukcionu terapiju iznosi: 1400mg jedanput svaka 2 mjeseca (počevši 2 mjeseca nakon zadnje doze indukciono terapije) do progresije bolesti ili najviše do dvije godine. **Relapsni/refraktorni folikularni limfom:** Preporučena doza lijeka MabThera u formulaciji za subkutanu upotrebu kada se koristi kao terapija održavanja pacijenata sa relapsnim/refraktornim folikularnim limfomom koji su odgovorili na indukciono liječenje iznosi 1400mg jedanput svaka 3 mjeseca (počevši 3 mjeseca nakon zadnje doze indukciono terapije) do progresije bolesti ili najviše do dvije godine. **Difuzni non-Hočinov limfom krupnih B ćelija:** MabThera treba da se koristi u kombinaciji sa CHOP hemioterapijskim protokolom. Preporučena doza je sljedeća: u prvom ciklusu primjenjuje se formulacija lijeka MabThera za intravensku primjenu u dozi od 375mg/m² tjelesne površine, a zatim se u sljedećim ciklusima injicira formulacija lijeka MabThera za subkutanu primjenu u fiksnoj dozi od 1400mg po ciklusu, tokom najviše 8 ciklusa. MabThera se primjenjuje prvog dana svakog ciklusa hemoterapije nakon intravenske infuzije glukokortikoidne komponente CHOP-a. Bezbednost i efikasnost lijeka MabThera nijesu utvrđeni u kombinaciji sa drugim hemioterapijskim agensima u liječenju difuznog non-Hočinov limfoma krupnih B ćelija.

MADOPAR® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

levodopa, benzerazid | N04BA02 | ANTIPARKINSONICI

Dopa i derivati dople

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| ORp | △ | Tableta, 200mg + 50mg, ukupno 100 tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: **idiopatski i postencefalitični parkinsonizam**: odrasli uzrasta <25 godina: preporučena početna doza je 50mg/12.5mg tri do četiri puta dnevno. Ukoliko je bolest u uznapredovalom stadijumu, početna doza treba da bude 100mg/25mg tri puta dnevno. Dnevnu dozu treba postepeno povećavati dodatkom jedne doze lijeka od 100mg/25mg jednom ili dva puta nedjeljno, do punog terapijskog efekta ili do pojave nepodnošljive toksičnosti. Optimalna doza je najčešće između 2 i 4 tablete od 200mg/50mg dnevno, podijeljeno u više doza; većini pacijenata nije potrebno više od 3 tablete 200mg/50mg dnevno. Poboljšanje se najčešće primijeti nakon jedne do tri nedjelje, ali potpuni terapijski efekat lijeka ne mora biti očigledan neko vrijeme. Stoga se preporučuje da se sačeka nekoliko nedjelja prije povećanja doze lijeka iznad prosječnog raspona doza. Ukoliko se ni nakon ovog vremena ne dostigne poboljšanje, doza lijeka se može povećati uz oprez. Rijetko kada je potrebno dati pacijentu više od 5 tableta lijeka 200mg/50mg dnevno. Liječenje treba nastaviti najmanje šest mjeseci prije nego što se zaključuje da je terapija neefikasna usljed nedostatka kliničkog odgovora. Doza od 200mg/50mg lijeka se koristi za terapiju održavanja, kada se odredi optimalna doza primjenom doze od 100mg/25mg lijeka.

MAGALOX® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

aluminijum hidrokisid, magnezijum oksid | A02AD01 | LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA

Kombinacije i kompleksi aluminijum, magnezijum i kalcijum jedinjenja

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Tableta za žvakanje, 333.3mg + 158.4mg, ukupno 16 tableta za žvakanje u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

M

Doziranje: **hiperaciditet (sa žgaravicom ili bez nje), dispepsija, neerozivni gastroezofagealni refluks, duodenalni ulkus, benigni gastrični ulkus**: odrasli: 1-2 tablete za žvakanje 4 puta na dan; 1/2-1h nakon obroka, a četvrtu dozu uzeti prije spavanja; **Zollinger-Ellisonov sindrom, multipli endokrini adenom (kao dodatak standardnoj terapiji)**: odrasli: 2-4 tablete za žvakanje 4 puta na dan; 1/2-1h nakon obroka, a četvrtu dozu uzeti prije spavanja. Tablete za žvakanje polako otapati u ustima, a ne gutati cijele; nakon toga popiti čašu vode.

MAGNEVIST® - Bayer Pharma AG - Njemačka

gadopentetska kiselina | V08CA01 | KONTRASTNA SREDSTVA

Paramagnetna kontrastna sredstva

FARMEGRA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 0.5 mmol/ml, ukupno 10 bočica staklenih sa po 20 ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 01.09.2010.

Doziranje: **pojačanje kontrasta u kranijalnoj i spinalnoj nuklearnoj magnetnoj rezonanci**: odrasli i djeca (uključujući novorođenčad i odojčad): 0,2ml/kg tjelesne mase, maksimalna doza je 0,6ml/kg tjelesne mase (odrasli) ili 0,4ml/kg (djeca); **nuklearna magnetna rezonanca cijelog tijela**: odrasli i djeca uzrasta >2 godine: 0,2ml/kg tjelesne mase, maksimalna doza je 0,6ml/kg tjelesne mase (odrasli) ili 0,4ml/kg (djeca preko 2 godine). Lijek se primjenjuje isključivo i.v.

MANINIL® 3.5 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

glibenklamid | A10BB01 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Derivati sulfonilureje

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Tableta, 3.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **insulin nezavisni diabetes mellitus tip 2** (kada dijeta nije dovoljna za adekvatnu kontrolu bolesti): odrasli: doza se određuje u zavisnosti od postizanja željenog nivoa glukoze u krvi; uobičajena početna doza je 1,75-3,5mg glibenklamida dnevno, a maksimalna dnevna 10,5mg glibenklamida (3 tablete). Doza se može poste-

peno povećavati u nedjeljnim intervalima sve dok se ne postigne optimalni terapijski odgovor. Kako je poboljšanje kontrole dijabetesa tokom liječenja povezano sa povećanjem osjetljivosti na insulin, potreba za glibenklamidom može se smanjiti. Da bi se izbjegla hipoglikemija, dozu treba pravovremeno smanjiti ili razmotriti mogućnost prestanka primjene lijeka.

MANITOL - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

manitol | B05BC01 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za osmotsku diurezu

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 20%, ukupno 1 boca staklena sa 250ml rastvora 18.03.2009.

| Z | Rastvor za infuziju, 10%, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.

Doziranje: **sprječavanje anurije (profilaksa i rana terapija akutne renalne insuficijencije); forsirana osmotska diureza kod trovanja barbituratima dugog dejstva i salicilatima: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** početna doza iznosi 200ml manitola 20% (manitol test); ukoliko se u toku 3h uspostavi diureza 30-50ml/h, nastavlja se primjena infuzije manitola 10% u trajanju 6-8h; dnevna doza ne treba da pređe ukupnu količinu manitola od 1000ml; **smanjenje povišenog intrakranijalnog pritiska; smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod akutnog napada glaukoma; preoperativna priprema za hiruršku intervenciju na oku: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 5ml/kg tjelesne mase manitola 20%, tokom 15-20 minuta.

MAPROTILIN - Zdravlje A.D. - Srbija

maprotilin | N06AA21 | **PSIHOANALEPTICI**

Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| ORp | △ Film tableta, 50mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| ORp | △ Film tableta, 25mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **depresivne epizode, rekurentni depresivni poremećaj, velika depresija: odrasli:** preporučeni opseg doza je 75-150mg dnevno. U zavisnosti od težine simptoma, pacijentovog odgovora na terapiju i podnošljivosti, doziranje se može otpočeti sa 25mg (1-3 puta dnevno) ili 75mg (jednom dnevno), a zatim povećavati postepeno do optimalne doze. Ne preporučuju se dnevne doze iznad 150mg. Režim doziranja treba odrediti individualno i prilagoditi ga stanju pacijenta i terapijskom odgovoru, npr. povećavajući večernju dozu dok se istovremeno jutarnja doza smanjuje ili, ukoliko je to pogodnije, primijeniti jednokratno dnevno doziranje. Cilj je postići terapijski efekat uz što je moguće manje doze lijeka, naročito kod pacijenata koji su još uvijek u fazi rasta ili starijih (čiji je autonomni nervni sistem nestabilan), s obzirom da kod njih generalno češće dolazi do neželjenih reakcija.

MARCAINE® SPINAL 0.5% - CENEXI - Francuska

bupivakain | N01BB01 | **ANESTETICI**

Amidi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 5mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 4ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **spinalna anestezija u hirurgiji i akušerstvu (hirurški zahvati na donjim ekstremitetima, uključujući kuk, u trajanju 1,5-4h): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2-4ml (10-20mg); **novorođenčad, odojčad i djeca tjelesne mase <40kg:** 0,4-0,5mg/kg (tjelesna masa <5kg), 0,3-0,4mg/kg (tjelesna masa 5-15kg), 0,25-0,3mg/kg (tjelesna masa 15-40kg). Primijeniti najnižu dozu potrebnu za dostizanje adekvatnog stepena anestezije.

MARCAINE® 0.5% - Recipharm Monts - Francuska

bupivakain | N01BB01 | **ANESTETICI**

Amidi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju, 5mg/ml, ukupno 5 bočica sa 20ml rastvora za injekciju (5x20ml) u kartonskoj kutiji

12.04.2013.

Doziranje: **hirurška anestezija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina; kontrola akutnog bola: odrasli, djeca uzrasta >1 godine i odojčad:** doziranje po protokolu, u zavisnosti od indikacije, stanja pacijenta i potrebne dužine trajanja dejstva. Primijeniti najnižu dozu potrebnu za dostizanje adekvatnog stepena anestezije.

MAROCEN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

ciprofloksacin | S01AX13 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Ostali aniinfektivni

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.3%, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml rastvora uz nastavak za doziranje u kartonskoj kutiji
18.03.2009.

Doziranje: **bakterijske infekcije prednjeg segmenta oka i adneksa (konjuktivits, blefaritis, keratitis, hordeolum): odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** 1-2 kapi u oboljelo oko (oči) 4 puta dnevno; kod teških infekcija, doza za prva dva dana može biti 1-2 kapi svaka 2h, osim za vrijeme spavanja; **kornealni ulkus: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** 2 kapi ukapati u oboljelo oko svakih 15 minuta u prvih 6h, a zatim 2 kapi svakih 30 minuta do kraja 1. dana (i u toku noći); 2. dana 2 kapi ukapati u oboljelo svakih sat vremena; od 3. do 14. dana ukapati 2 kapi na 4h; maksimalno trajanje terapije 21 dan; **preoperativna i postoperativna profilaksa bakterijskih infekcija: odrasli i djeca uzrasta >1 godine:** 3-4 dana prije hirurške intervencije i poslije završetka operacije po 2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesicu 6 puta u toku dana.

MEDAZOL® 250MG TABLETE - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

metronidazol | P01AB01 | **ANTIPROTOZOICI**

Derivati nitroimidazola

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Tableta, 250mg, ukupno 20 tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji
15.05.2017.

Doziranje: **odrasli i djeca uzrasta >10 godina: dekubitisi i ulceracije:** 1200mg dnevno podijeljeno u 3 pojedinačne doze, 7 dana; **dentalne infekcije, akutni ulcerozni gingivitis:** 250mg 3 puta dnevno, 3-7 dana u zavisnosti od indikacije; **bakterijski vaginitis:** 2000mg u jednoj dozi ili 400mg 2 puta dnevno, 5-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta >7 godina: trihomonijaza urogenitalnog trakta, lamblijaza, svi oblici amebijaza, anaerobne infekcije, profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **odrasli i djeca: eradikacija Helicobacter pylori:** kao dio kombinovane terapije, doza i trajanje terapije zavise od uzrasta; **odrasli: Chron-ova bolest:** 500mg dnevno, 3-6 mjeseci; **presudomembranozni kolitis izazvan sa Clostridium difficile:** 500mg 3 puta dnevno, 10-14 dana.

MEDAZOL® 400MG TABLETE - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

metronidazol | P01AB01 | **ANTIPROTOZOICI**

Derivati nitroimidazola

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Tableta, 400mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
15.05.2017.

Doziranje: **odrasli i djeca uzrasta >10 godina: dekubitisi i ulceracije:** 1200mg dnevno podijeljeno u 3 pojedinačne doze, 7 dana; **dentalne infekcije, akutni ulcerozni gingivitis:** 250mg 3 puta dnevno, 3-7 dana u zavisnosti od indikacije; **bakterijski vaginitis:** 2000mg u jednoj dozi ili 400mg 2 puta dnevno, 5-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta >7 godina: trihomonijaza urogenitalnog trakta, lamblijaza, svi oblici amebijaza, anaerobne infekcije, profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **odrasli i djeca: eradikacija Helicobacter pylori:** kao dio kombinovane terapije, doza i trajanje terapije zavise od uzrasta; **odrasli: Chron-ova bolest:** 500mg dnevno, 3-6 mjeseci; **presudomembranozni kolitis izazvan sa Clostridium difficile:** 500mg 3 puta dnevno, 10-14 dana.

MEDAZOL® 500MG VAGINALNE TABLETE - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

metronidazol | G01AF01 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI**

Derivati imidazola

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Vaginalna tableta, 500mg, ukupno 10 vaginalnih tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 15.05.2017.
Doziranje: **liječenje bakterijskog vaginitisa izazvanog sa Gardnerella vaginalis i trihomonijaze: odrasli**: 1 vaginalna tableta uveče, tokom 10 dana.

MEDICINSKI KISEONIK - Messer Tehnogas AD Beograd, Fabrika Nikšić - Crna Gora

kiseonik | V03AN01 | **SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI**

Medicinski gasovi

MESSER TEHNOGAS

- | OgRp | Medicinski gas, djelimično tečni, 100%v/v, ukupno 1 nepokretni kriogeni sud sa 180 litara medicinskog gasa djelimično tečnog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, djelimično tečni, 100%v/v, ukupno 1 nepokretni kriogeni sud sa 12m³ medicinskog gasa djelimično tečnog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, komprimovani, 100%v/v, ukupno 1 boca za gas sa 10 litara medicinskog gasa komprimovanog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, komprimovani, 100%v/v, ukupno 1 boca za gas sa 40 litara medicinskog gasa komprimovanog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, djelimično tečni, 100%v/v, ukupno 1 nepokretni kriogeni sud sa 1000 litara medicinskog gasa djelimično tečnog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, komprimovani, 100%v/v, ukupno 1 boca za gas sa 3 litra medicinskog gasa komprimovanog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, komprimovani, 100%v/v, ukupno 1 boca za gas sa 27 litara medicinskog gasa komprimovanog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, komprimovani, 100%v/v, ukupno 1 boca za gas sa 15 litara medicinskog gasa komprimovanog 02.02.2016.
- | OgRp | Medicinski gas, djelimično tečni, 100%v/v, ukupno 1 pokretni kriogeni sud sa 20m³ medicinskog gasa djelimično tečnog 02.02.2016.

Doziranje: **terapija kiseonikom: liječenje ili prevencija akutne ili hronične hipoksije** bez obzira na uzrok (infarkt miokarda, akutna plućna oboljenja, embolija pluća, mladi bolesnici u status astmaticusu), **hronična opstruktivna bolest pluća** za vrijeme infektivne egzacerbacije, kod predoziranja lijekovima koji djeluju depresivno na centar za respiraciju, **muskuloskeletne traume i trauma glave**, kao dio dotoka svežeg gasa u anesteziji ili intenzivnoj nezi, kao propelant u liječenju raspršivačima, za liječenje **akutnog napada klaster glavobolje, šoka, trovanja ugljenmonoksidom, teške anemije, lokalne ishemijske tkiva** (ishemija miokarda, cerebralna ishemijska, periferna ishemijska, usled vaskularne okluzije), **sindrom apneje u snu**: isključivo u stacionarnim zdravstvenim ustanovama, pod nadzorom ljekara, po protokolu. Doza (FiO₂) se mora podesiti u skladu sa individualnim potrebama svakog bolesnika, vodeći računa o riziku od toksičnosti kiseonika. Opšta preporuka je da se koristi najmanja doza (FiO₂) koja je potrebna da se postignu željeni rezultati liječenja. **Terapija hiperbaričnim kiseonikom: ronilačka bolest, dekompresija, vazdušne/gasne embolije drugog porekla, trovanja ugljenmonoksidom** posebno kod trudnica ili bolesnika koji jesu ili su bili bez svijesti ili koji imaju neurološke simptome i kardiovaskularne posledice teške acidoze; dodatna terapija kod **teških osteoradionekroza i mionekroze izazvane klostridijumom (gasna gangrena)**: doziranje je individualno, po protokolu. Način primjene: dozira se putem uređaja namijenjenih za tu upotrebu.

MEDROL® - Pfizer Italia S.r.l. - Italija

metilprednizolon | H02AB04 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

FARMEGRA D.O.O.

- | ORp | Tableta, 4mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 23.06.2016.
- Doziranje: **endokrini poremećaji, reumatske bolesti, kolagene bolesti/arteritis, dermatološke bolesti, alergijska stanja, očne bolesti, respiratorne bolesti, hematološke bolesti, neoplazme, gastrointestinalne bolesti, tuberkulozni meningitis (uz odgovarajuću antituberkuloznu hemoterapiju); transplantacija: odrasli i djeca**: doziranje je individualno, u zavisnosti od uzrasta i indikacije, po protokolu.

MEKINIST® - Novartis Pharmaceuticals UK Limited - Velika Britanija

trametinib | L01XE25 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 0,5mg, ukupno 30 film tableta u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| OgRp | Film tableta, 2mg, ukupno 30 film tableta u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: monoterapija ili u kombinaciji sa dabrafenibom za liječenje odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom sa BRAF V600 mutacijom; u kombinaciji sa dabrafenibom je indikovano za liječenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća sa BRAF V600 mutacijom: odrasli: preporučena doza trametiniba, bilo da se uzima kao monoterapija ili u kombinaciji sa dabrafenibom, iznosi 2mg jednom dnevno. Preporučena doza dabrafeniba, kada se uzima u kombinaciji sa trametinibom, iznosi 150mg dva puta dnevno.

MELITOR® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska |**Laboratorios Servier, S.L. - Španija | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska**

agomelatin | N06AX22 | PSIHOANALEPTICI

Ostali antidepressivi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | △ Film tableta, 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: **epizode velike depresije kod odraslih osoba**: odrasli: 25mg jednom dnevno, prije spavanja. Ukoliko ne dođe do poboljšanja simptoma poslije dvije nedjelje liječenja, doza lijeka se može povećati na 50mg jednom dnevno. Odluka o povećanju doze na 50mg bi trebalo da bude donijeta na osnovu individualne procjene koristi i rizika za svakog pacijenta, uz striktno poštovanje praćenja funkcije jetre.

M MELOX® FORT - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

meloksikam | M01AC06 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Oksikami

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| Rp | Tableta, 15mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

| Rp | Tableta, 15mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis**: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 15mg jednom dnevno; doza se može smanjiti na 7,5mg jednom dnevno; **kratkotrajna simptomatska terapija egzacerbacija osteoartritis**: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 7,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 15mg jednom dnevno; maksimalna dnevna doza je 15mg.

MEMANDO® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | TAD Pharma GmbH - Njemačka

memantin | N06DX01 | PSIHOANALEPTICI

Ostali lijekovi za terapiju demencije

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | △ Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| ORp | △ Film tableta, 20mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| ORp | △ Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| ORp | △ Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **umjerena do teška Alchajmerova bolest**: odrasli: početna doza je 5mg dnevno, koja se postepeno povećava tokom prve 4 nedjelje terapije do preporučene doze održavanja (20mg), prema protokolu. Maksimalna dnevna doza je 20mg dnevno. Lijek se primjenjuje svakog dana u isto vrijeme, nezavisno od obroka.

MENDILEX® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

biperiden | N04AA02 | ANTIPARKINSONICI

Tercijarni amini

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | △ Tableta, 2mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 Doziranje: **Parkinsonova bolest (naročito za neutralizaciju mišićne ukočenosti i tremora): odrasli:** početna doza je 1mg (1/2 tablete) 2 puta dnevno; doza se može postepeno povećati do 2mg (1 tableta) dnevno, maksimalno do 16mg (8 tableta) dnevno; ukupnu dnevnu dozu treba ravnomjerno raspodijeliti tokom dana; **ekstrapiramidalni simptomi (npr. rana diskinezija, akatizija i parkinsonizam izazvani neurolepticima ili drugim ljekovima sa sličnim djelovanjem): odrasli:** 1-4mg (1/2-2 tablete) 1-4 puta dnevno, kao preteča oralna terapija neurolepticima u zavisnosti od ozbiljnosti simptoma. Postepeno sprovesti prekid terapije.

MENOPUR® - Ferring GmbH - Njemačka

menotrofin | G03GA02 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gonadotropini

FARMEGRA D.O.O.

| ZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j., ukupno 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 10 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 12.02.2015.
 Doziranje: **anovulacija, uključujući sindrom policističnih jajnika**, kod žena koje ne reaguju na terapiju klomifen citratom; **kontrolisana hiperstimulacija jajnika** u cilju indukovanja razvoja multiplih folikula kod metoda asistiranu reprodukcije (ART): **odrasli:** u skladu sa protokolom. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. ili i.m. injekcije, nakon rastvaranja sa priloženim rastvaračem.

MERALYS - Jadran - Galenski Laboratorij d.d. - Hrvatska

ksilometazolin | R01AA07 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici, monokomponentni

FARMONT M.P.

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 0.5mg/ml, ukupno jedan višedozni kontejner sa pumpom za doziranje sa 10ml spreja za nos, rastvora u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 1mg/ml, ukupno jedan višedozni kontejner sa pumpom za doziranje sa 10ml spreja za nos, rastvora u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **simptomatsko liječenje kongestije nosne sluzokože uzrokovane sinusitisom i rinitisom: djeca uzrasta 6-12 godina:** jednu dozu Meralys 0,5mg/ml spreja za nos ubrizgati u svaku nozdrvnu, do najviše 3 puta dnevno; **odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina:** jednu do dvije doze Meralys 1mg/ml spreja za nos ubrizgati u svaku nozdrvnu, do najviše 3 puta dnevno. Lijek se ne smije primjenjivati duže od 5 dana, osim ako ljekar ne propiše drugačije.

MERIONAL® - IBSA Institut Biochimique SA - Švajcarska

menotrofin | G03GA02 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gonadotropini

FARMONT M.P.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j., ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j., ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju i 10 ampula sa po 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 150i.j., ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 150i.j., ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju i 10 ampula sa po 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **anovulacija (uključujući sindrom policističnih jajnika) kod žena koje ne reaguju na liječenje klomifen citratom, stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti medicinski asistiranom vještačkim oplodnjama kao što su in vitro oplodnja, intrafalopijalni transfer gameta i intrafalopijalni transfer zigota; stimulacija spermatogeneze kod muškaraca koji imaju urođeni ili stečeni hipogonadotropni hipogonadizam (u kombinaciji sa humanim horionskim gonadotropinom): odrasli:** doza se određuje individualno, u zavisnosti od indikacije i kliničkog odgovora.

MEROCID® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

meropenem | J01DH02 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
Karbapenemi

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZ | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg, ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **teška pneumonija (uključujući nozokomijalnu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom), bronho-pulmonarne infekcije kod cistične fibroze, komplikovane urinarne infekcije, komplikovane intraabdominalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, intra- i post-partalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, akutni bakterijski meningitis, bakterijemija koja je povezana ili se sumnja da je povezana sa bilo kojom gore navedenom infekcijom, liječenje febrilnih pacijenata sa neutropenijom ako se sumnja da je temperatura povišena usljed bakterijske infekcije:** doza i dužina terapije određuju se u zavisnosti od uzrasta pacijenta, vrste i težine infekcije, stanja bubrega, kao i kliničkog odgovora. Doze do 2g tri puta dnevno kod odraslih i adolescenata, kao i doze do 40mg/kg tri puta dnevno kod djece mogu biti odgovarajuće za liječenje nekih infekcija, kao što su infekcije izazvane manje osjetljivim bakterijama ili za liječenje veoma teških infekcija. Lijek se obično primjenjuje putem intravenske infuzije, tokom 15-30 minuta. Alternativno, doze meropenema do 20mg/kg se mogu davati u vidu intravenske bolus injekcije, tokom 5 minuta. Nema podataka o bezbjednoj primjeni 40mg/kg meropenema kod djece u vidu intavenske bolus injekcije.

MEROPENEM - Hospira UK Limited - Velika Britanija

meropenem | J01DH02 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
Karbapenemi

ALVOGEN

| OgRp | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g, ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

| OgRp | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg, ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: **teška pneumonija (uključujući nozokomijalnu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom), bronho-pulmonarne infekcije kod cistične fibroze, komplikovane urinarne infekcije, komplikovane intraabdominalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, intra- i post-partalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, akutni bakterijski meningitis, bakterijemija koja je povezana ili se sumnja da je povezana sa bilo kojom gore navedenom infekcijom, liječenje febrilnih pacijenata sa neutropenijom ako se sumnja da je temperatura povišena usljed bakterijske infekcije:** doza i dužina terapije određuju se u zavisnosti od uzrasta pacijenta, vrste i težine infekcije, stanja bubrega, kao i kliničkog odgovora. Doze do 2g tri puta dnevno kod odraslih i adolescenata, kao i doze do 40mg/kg tri puta dnevno kod djece mogu biti odgovarajuće za liječenje nekih infekcija, kao što su infekcije izazvane manje osjetljivim bakterijskim ili veoma teških infekcija. Lijek se obično primjenjuje putem intravenske infuzije, tokom 15-30 minuta. Alternativno, doze meropenema do 20mg/kg se mogu davati u vidu intravenske bolus injekcije, tokom 5 minuta. Nema podataka o bezbjednoj primjeni 40mg/kg meropenema kod djece u vidu intavenske bolus injekcije.

METADON ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

metadon | N07BC02 | **OSTALI LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM**
Lijekovi koji se upotrebljavaju u opioidnoj zavisnosti

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| PZ | §▲ Oralni rastvor, 10mg/ml, ukupno 100ml rastvora u bočici (1x100ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| PZ | §▲ Oralni rastvor, 10mg/ml, ukupno 1000ml rastvora u boci (1x1000ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| Rp | §▲ Oralne kapi, rastvor, 10mg/ml, ukupno 10ml rastvora u bočici (1x10ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **terapija zavisnosti od opijata (supresija narkotičkog apstinencijalnog sindroma):** odrasli: početna doza je 10-20mg dnevno; doza se povećava za 10-20mg dnevno sve dok se ne postigne kontrola apstinencijalnih simptoma, bez izazivanja respiratorne depresije ili značajne sedacije. Stabilizacija se obično postiže dnevnom dozom 40-60mg, ali su ponekad neophodne veće doze. Kada je pacijent stabilizovan, doza metadona se može postepeno smanjivati, zavisno od stepena zavisnosti od opijata.

METALYSE® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

tenekteplaza | B01AD11 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Enzimi

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10 000i.j./10ml, ukupno 1 bočica sa praškom i jedan napunjen injekcioni špric sa rastvaračem 04.10.2013.

Doziranje: **akutni infarkt miokarda sa ST elevacijom**: odrasli: po šemi (prema tjelesnoj masi) u vidu pojedinačnog i.v. bolusa u trajanju 5-10 sekundi; maksimalna doza je 10 000 jedinica (50mg); 1ml=1000j=5mg.

METFOGAMMA® - Drogenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka

metformin | A10BA02 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Bigvanidini

"WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG", DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 1000mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.09.2010.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije), kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; odrasli: početna doza je 1 tableta (500mg ili 850mg) 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. Kombinovana terapija sa insulinom: uobičajena početna doza je 500mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. Djeca uzrasta >10 godina i adolescenti: uobičajena početna doza je 500-850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna preporučena doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

METFOGAMMA® 500 - Drogenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka | C.P.M. ContractPharma GmbH&Co.KG - Njemačka

metformin | A10BA02 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Bigvanidini

"WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG", DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije), kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; odrasli: početna doza je 1 tableta (500mg ili 850mg) 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. Kombinovana terapija sa insulinom: uobičajena početna doza je 500mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. Djeca uzrasta >10 godina i adolescenti: uobičajena početna doza je 500-850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna preporučena doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

METFOGAMMA® 850 - Drogenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka

metformin | A10BA02 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Bigvanidini

"WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG", DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 850mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

| Rp | Film tableta, 850mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije), kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; odrasli: početna doza je 1 tableta (500mg ili 850mg) 2-3 puta

dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. Kombinovana terapija sa insulinom: uobičajena početna doza je 500mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. Djeca uzrasta >10 godina i adolescenti: uobičajena početna doza je 500-850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna preporučena doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

METHOTREXAT EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

metotreksat | L04AX03 | **IMUNOSUPRESIVI**

Ostali imunosupresivi

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Tableta, 2,5mg, ukupno 50 tableta u kontejneru za tablete u kartonskoj kutiji

02.06.2017.

| OgRp | Tableta, 5mg, ukupno 50 tableta u kontejneru za tablete u kartonskoj kutiji

02.06.2017.

Doziranje: **teški oblici aktivnog hroničnog poliartritisa (reumatoidnog artritisa); teški oblici psorijaze (Psoriasis vulgaris), posebno plak psorijaza, koja se ne može liječiti konvencionalnom terapijom, i psorijaze koja zahvata zglobove (Psoriasis arthropathica): odrasli**: doziranje i trajanje terapije je individualno, u zavisnosti od indikacije; **maligni trofoblastni tumori; akutna limfoblastna leukemija: odrasli i djeca**: individualno, prema protokolu; **poliartrični oblici teškog aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa u slučaju slabog odgovora na NSAIL: adolescenti i djeca uzrasta >3 godine**: individualno, prema protokolu.

METHYLDOPA - HEMOFARM A.D. - Srbija

metildopa | C02AB01 | **ANTIHIPERTENZIVI**

Metildopa

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | △ Film tableta, 250mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: uobičajena početna doza iznosi 250mg, 2-3 puta dnevno u toku prva 2 dana; doza se zatim može postepeno povećavati u intervalima od najmanje 2 dana do uspostavljanja odgovarajućeg terapijskog odgovora; maksimalna dnevna doza je 3g; **djeca uzrasta <12 godina**: početna dnevna doza iznosi 10mg/kg tjelesne mase, podijeljena u 2-4 pojedinačne doze; doza se povećava ili smanjuje u zavisnosti od postignutog efekta; maksimalna dnevna doza je 65mg/kg ili 3g, šta god da je od to dvoje manje.

METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

metilergometrin | G02AB01 | **OSTALI GINEKOLOŠKI PREPARATI**

Ergot alkaloidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Oralne kapi, rastvor, 0.25mg/ml, ukupno 10ml rastvora u staklenoj bočici sa kapaljkom (1x10ml) u kartonskoj kutiji

04.10.2013.

Doziranje: **prevencija i liječenje postpartalne hemoragije usljed atonije uterusa: odrasli**: 3 puta po 10-15 kapi dnevno. Maksimalno trajanje liječenja je 7 dana.

METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

metilergometrin | G02AB01 | **OSTALI GINEKOLOŠKI PREPARATI**

Ergot alkaloidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju, 0.1mg/ml, ukupno 50 ampula sa 1ml rastvora za injekciju (50x1ml) u kartonskoj kutiji

04.10.2013.

| Z | Rastvor za injekciju, 0.2mg/ml, ukupno 50 ampula sa 1ml rastvora za injekciju (50x1ml) u kartonskoj kutiji

04.10.2013.

Doziranje: **prevencija i liječenje hemoragija nastalih zbog atonije uterusa poslije porođaja i pobačaja, liječenje subinvolucije uterusa** (pod pažljivom supervizijom akušera za skraćanje drugog porođajnog doba, a neposredno

poslije rađanja prednjeg ramena djeteta): **odrasli**: 0,2mg i.m. (poslije rađanja prednjeg ramena djeteta, nakon odbacivanja placente ili za vrijeme puerperijuma); doza se može ponoviti po potrebi u intervalu 2-4h ili 0,2mg sporo i.v. u trajanju od najmanje 60 sekundi.

METOPROLOL XL SANDOZ® - Salutas Pharma GmbH - Njemačka

metoprolol | C07AB02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 47,5mg, ukupno 30 film tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

| Rp | Film tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 95mg, ukupno 30 film tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **hipertenzija**: **odrasli**: 47,5-95mg jednom dnevno; **angina pectoris**: **odrasli**: 95-190mg jednom dnevno; **stabilna srčana insuficijencija, funkcionalna klasa II**: **odrasli**: početna doza od 23,75mg jednom dnevno, prve dvije nedjelje, nakon toga doza se može povećati na 47,5mg jednom dnevno, a poslije se može udvostručavati svake druge nedjelje; ciljna doza za dugoročnu terapiju je 190mg jednom dnevno; **stabilna srčana insuficijencija, funkcionalna klasa III**: **odrasli**: početna doza od 11,88mg (polovina tablete od 23,75mg) jednom dnevno, 1-2 nedjelje, nakon toga doza se može povećati na 23,75mg jednom dnevno, a poslije još 2 nedjelje na 47,5mg jednom dnevno; kod pacijenata koji podnose veće doze, doza se može udvostručiti svake druge nedjelje, maksimalno do 190mg jednom dnevno; **aritmije, hiperkinetički sindrom, prevencija migrene**: **odrasli**: 95-190mg jednom dnevno; **profilaksa nakon infarkta miokarda**: **odrasli**: 190mg jednom dnevno. Tabletu treba uzeti sa najmanje pola čaše vode, progutati cijelu ili podijeljenu na pola, ali bez žvakanja ili drobljenja.

METROZOL® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

metronidazol | P01AB01 | **ANTIPROTOZOICI**

Derivati nitroimidazola

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | △ Film tableta, 250mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **odrasli**: **dekubitusi i ulceracije**: 1200mg dnevno podijeljeno u 3 pojedinačne doze; **odrasli i adolescenti**: **nespecifični vaginitis**: 2000mg u jednoj dozi ili 400mg 2 puta dnevno, 5-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta >10 godina**: **dentalne infekcije**: 600-800mg dnevno podijeljeno u više pojedinačnih doza, 3-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta >1 godine**: **trihomonijaza urogenitalnog trakta, akutni ulcerativni gingivitis, amebijaza, đardijaza**: doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **odrasli, djeca i novorođenčad**: **anaerobne infekcije, profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama**: doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **djeca**: **eradikacija Helicobacter pylori**: kao dio kombinovane terapije, 20mg/kg/dan, maksimalno 500mg 2 puta dnevno, 7-14 dana.

MICROGYNON® 30 - Bayer Pharma AG - Njemačka

levonorgestrel, etinilestradiol | G03AA07 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gestageni i estrogeni, fiksne kombinacije

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Obložena tableta, 0,15mg + 0,03mg, ukupno 21 obložena tableta u blisteru (1x21) u kartonskoj kutiji 01.09.2010.

Doziranje: **oralna kontracepcija**: 1 tableta dnevno, od 1. dana menstrualnog krvarenja, 21 dan bez prekida, u isto vrijeme sa malo težnosti, redom označenim na pakovanju. Svako naredno pakovanje lijeka započinje se nakon sedmodnevnog intervala pauze bez primjene tableta, a za to vrijeme se pojavljuje krvarenje. Krvarenje počinje 2-3 dana nakon primjene posljednje tablete i ne mora se završiti do početka primjene sljedećeg pakovanja lijeka. Ako korisnica kasni sa uzimanjem tablete **manje od 12 sati**, kontraceptivna zaštita nije smanjena; tabletu odmah uzeti čim se sjeti, a nastaviti sa uzimanjem tableta u uobičajeno vrijeme. Ako se kasni sa uzimanjem tablete **više od 12 sati**, kontraceptivna zaštita može biti smanjena. U slučaju kada se propusti uzimanje tablete, potrebno je poštovati sljedeća dva osnovna pravila: uzimanje tablete se nikada ne smije prekidati duže od 7 dana; potrebno je uzimati tablete 7 uzastopnih dana, bez prekida, da se postigne odgovarajuća supresija ose hipotalamus-hipofizavarijum.

MIDAZOLAM PANPHARMA - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

midazolam | N05CD08 | PSIHOLEPTICI

Derivati benzodiazepina

FARMONT M.P.

| SZ | ▲ Rastvor za injekciju, 1mg/ml, ukupno 10 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| SZ | ▲ Rastvor za injekciju, 5mg/ml, ukupno 10 ampula sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

Doziranje: **sedacija uz očuvanu svijest** (prije i tokom dijagnostičkih ili terapijskih procedura sa ili bez lokalne anestezije), **anestezija** (premedikacija prije uvođenja u anesteziju, uvod u anesteziju, kao sedativna komponenta u kombinovanoj anesteziji), **sedacija u jedinicama intenzivne njege**: odrasli i djeca: doziranje se sprovodi po protokolu. Midazolam je jak sedativni agens koji zahtijeva titraciju i sporu primjenu. Lijek se primjenjuje i.v., i.m. ili rektalno pomoću plastičnog aplikatora fiksiranog na vrhu šprica.

MIDOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

acetilsalicilna kiselina | N02BA01 | ANALGETICI

Salicilna kiselina i derivati

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Z | Tableta, 300mg, ukupno 500 tableta u blisteru (50x10) u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **otklanjanje bola kod glavobolje, zubobolje, migrene, neuralgije, upale grla, dismenoreje; simptomatska terapija kod gripa, febrilnosti, reumatskih bolova, išijalgije, lumbaga, fibrozitisa, bolova u mišićima**: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 1-2 tablete na svaka 3-4h, po potrebi, do najviše 12 tableta (3,6g) dnevno, u podijeljenim dozama; **antitrombotik poslije infarkta miokarda, prolaznog ishemičnog napada i kod pacijenata sa nestabilnom anginom pektoris**: odrasli: 1 tableta jednom dnevno. Primjena lijeka kod djece uzrasta <16 godina je kontraindikovana, osim u specifičnim indikacijama (npr. Kawasaki bolest).

M

MIDOL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

acetilsalicilna kiselina | B01AC06 | ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Gastrorezistentna tableta, 100mg, ukupno 30 gastrorezistentnih tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

10.07.2017.

Doziranje: **smanjenje rizika smrtnosti kod pacijenata kod kojih se sumnja na akutni infarkt miokarda, profilaksa tromboze dubokih vena i plućne embolije poslije dugotrajne imobilizacije, smanjenje rizika od pojave prvog infarkta miokarda kod ljudi sa faktorima rizika za obolijevanje od kardiovaskularnih bolesti (npr. dijabetesa, hiperlipidemije, hipertenzije, gojaznosti, pušenja, starosti)**: odrasli: 100-200mg dnevno ili 300mg svakog drugog dana. U slučaju pacijenata kod kojih se sumnja na akutni infarkt miokarda prvu tabletu treba sažvakati kako bi se postigla brža resorpcija; **smanjenje rizika od morbiditeta i mortaliteta kod pacijenata koji su ranije imali infarkt miokarda, sekundarna prevencija moždanog udara, smanjenje rizika od pojave prolaznih ishemijskih napada (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TIA, smanjenje rizika od morbiditeta i mortaliteta kod pacijenata sa stabilnom ili nestabilnom anginom pektoris, prevencija tromboembolije poslije vaskularne operacije ili hirurške intervencije (npr. PTCA, CABG, karotidne endarterektomije, arteriovenskih šantova)**: odrasli: 100-300mg dnevno. Tablete uzimati uz obrok.

MILENOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

karvedilol | C07AG02 | BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

Alfa- i beta-adrenergički blokatori

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Tableta, 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

01.09.2010.

| Rp | Tableta, 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

01.09.2010.

Doziranje: **simptomatska kongestivna srčana insuficijencija**: odrasli: početna doza 3,125mg 2 puta dnevno, tokom

prve dvije nedjelje, zatim postepeno povećavati do 25mg 2 puta dnevno za pacijente tjelesne mase <85kg; kod pacijenata tjelesne mase >85kg doza se može oprezno povećati do 50mg 2 puta na dan; **hipertenzija:** odrasli: 12,5mg jednom dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg jednom dnevno, maksimalna dnevna doza do 50mg jednom dnevno ili u podijeljenim dozama; **angina pektoris:** odrasli: 12,5mg 2 puta dnevno tokom prva dva dana, zatim 25mg 2 puta dnevno, maksimalno 50mg 2 puta dnevno.

MILGAMMA® - Mauermann Arzneimittel KG - Njemačka | Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka

benfotiamin, piridoksin | A11DB.. | **VITAMINI**

Vitamin B1, u kombinaciji sa B6 i/ili B12

“WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG”, DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| BRp | Obložena tableta, 100mg + 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

| BRp | Obložena tableta, 100mg + 100mg, ukupno 60 tableta u blisteru (4x15) u kartonskoj kutiji 31.03.2010.

Doziranje: **neurološke bolesti i poremećaji uzrokovani dokazanom deficijencijom vitamina B1 i B6:** odrasli: ukoliko nije drugačije propisano, 1 obložena tableta na dan, sa dosta tečnosti; u akutnim stanjima ova doza se može povećati poslije konsultacije sa ljekarom do doze od 1 obložene tablete 3 puta na dan. Najkasnije poslije četiri nedjelje ljekar treba da odluči da li je ova povećana doza vitamina B1 i B6 i dalje neophodna.

MILGAMMA®N - Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH - Njemačka

tiamin, piridoksin, cijankobalamin | A11DB.. | **VITAMINI**

Vitamin B1, u kombinaciji sa B6 i/ili B12

“WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG”, DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju, 50mg/ml + 50mg/ml + 0.50mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **kod oboljenja nervnog sistema različitog porijekla: neuritisi, neuralgije, polineuropatije (dijabetička, alkoholna), mijalgije, radikularni sindromi, cervikalni sindromi, sindromi bolnog ramena, retrobulbarni neuritis, herpes zoster, facioplegija (paraliza facijalis), hematološki i neurološki simptomi uzrokovani deficijencijom vitamina B1, B6, B12, kada je oralna upotreba neodgovarajuća i kao roborant:** u jako izraženim i akutnim bolnim stanjima daje se 1 injekcija (2ml) na dan, duboko u mišić. Nakon što se akutno stanje poboljšalo i u slučajevima manje izražene bolesti, daje se 1 injekcija 2-3 puta nedjeljno.

MIMPARA® - Amgen Europe B.V. - Holandija

sinakalcet | H05BX01 | **LJEKOVI ZA ODRŽAVANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA**

Ostali antiparatiroidni agensi

AMICUS PHARMA PODGORICA

| Rp | Film tableta, 30mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

| Rp | Film tableta, 60mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

| Rp | Film tableta, 90mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **sekundarni hiperparatireoidizam, kod pacijenata sa bolešću bubrega u terminalnoj fazi koji su na dijalizi: odrasli i starije osobe (>65 godina):** početna doza je 30mg jednom dnevno; doza se može povećavati svake 2-4 nedjelje do maksimalne doze od 180mg jednom dnevno; **karcinom paratireoidee i primarni hiperparatireoidizam: odrasli i starije osobe (>65 godina):** 2 puta dnevno po 30mg; doza se može povećavati na svake 2-4 nedjelje i to dozama od 30mg 2 puta dnevno, 60mg 2 puta dnevno, 90mg 2 puta dnevno ili 90mg 3-4 puta dnevno; maksimalna dnevna doza je 4 puta dnevno po 90mg. Tablete se uzimaju uz obrok ili ubrzo poslije jela, cijeles; ne treba ih dijeliti.

MINIRIN® - Ferring International Center SA - Švajcarska

dezmpresin | H01BA02 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Vazopresin i analozi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 200mcg, ukupno 30 tableta u bočici u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: **centralni dijabetes insipidus**: preporučena početna doza za djecu i odrasle je 0,1mg, 3 puta dnevno; doza se prilagođava u zavisnosti od kliničkog odovora. Kod većine pacijenata doza održavanja je 0,1mg do 0,2mg tri puta dnevno. **Primarna nokturnalna enureza**: preporučena početna doza je 0,2mg prije spavanja, doza se može povećati do 0,4mg. **Nokturija**: preporučena početna doza je 0,1mg prije spavanja. Ukoliko se tokom prve nedjelje pokaže da primijenjena doza nije efikasna, ona se može povećati u nedjeljnim intervalima do 0,2mg, a zatim i na 0,4mg. Unos tečnosti mora biti ograničen.

MINIRIN® - Ferring International Center SA - Švajcarska

dezmpresin | H01BA02 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Vazopresin i analozi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Sprej za nos, rastvor, 100mcg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **centralni dijabetes insipidus**: odrasli i djeca: doziranje se određuje individualno nakon testiranja; uobičajena doza *kod odraslih* je 10-20mcg (1-2 odmjerne doze) primijenjeno jednom ili dva puta dnevno, a *kod djece* 5-10mcg (do jedne odmjerene doze) primijenjeno jednom ili dva puta dnevno; ukoliko je kod djece potrebno primijeniti manju dozu, npr. od 5mcg, tada ovaj preparat nije prikladan, jer se ne može primijeniti u toj dozi (jedna odmjerna doza = 10mcg); **utvrđivanje kapaciteta bubrežne koncentracije**: odrasli: 40mcg (4 odmjerne doze); djeca uzrasta >1 godine: 20mcg (2 odmjerne doze); djeca uzrasta <1 godine: 10mcg (1 odmjerna doza).

MIOKARPIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

pilokarpin | S01EB01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Parasimpatikomimetici

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 2%, ukupno 1 bočica staklena sa 10ml rastvora sa nastavkom za doziranje u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **glaukom, otvaranje ugla prednje očne komore pri oftalmološkim operacijama, izazivanje mioze u preoperativnoj pripremi, postoperativna stanja kada je mioza poželjna, kao antidot poslije korišćenja midrijatika, cikloplegik**: 1-6 puta po 1-2 kapi 2% rastvora; razmak između stavljanja 2 kapi 5 minuta. U akutnim napadima glaukoma, svakih 5-10 minuta ukapava se po 1 kap 2% rastvora; nakon 3-6 doza nastavlja se sa ordiniranjem po 1 kapi svakih 1-3h, do postizanja pune kontrole očnog pritiska (radi prevencije napada na drugom oku, u njega treba ukapavati po 1 kap 2% rastvora u intervalu 6-8h).

MIPECID® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

imipenem, cilastatin | J01DH51 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Karbapenemi

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg, ukupno 10 bočica staklenih sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.12.2010.

Doziranje: **komplikovane intraabdominalne infekcije, teška pneumonija (uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom), infekcije nastale tokom i poslije porođaja, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva**: odrasli pacijenti i adolescenti: 500mg + 500mg svakih 6 sati, ili 1000mg + 1000mg svakih 8 sati ili svakih 6 sati. Infekcije izazvane manje osjetljivim sojevima bakterija (npr. *Pseudomonas aeruginosa*) ili veoma teške infekcije (npr. neutropenija praćena povišenom tjelesnom temperaturom), zahtijevaju primjenu doze od 1000mg + 1000mg svakih 6 sati. Smanjenje doze je neophodno kada je: klirens kreatinina $\leq 70\text{ml/min/1,73m}^2$ ili tjelesna masa $< 70\text{kg}$. Maksimalna ukupna dnevna doza ne smije da bude veća od 4000mg + 4000mg dnevno; djeca uzrasta ≥ 1 godine: 15+15mg/kg tjelesne mase ili 25 + 25mg/kg tjelesne mase svakih 6 sati. Kod infekcija izazvanih manje osjetljivim sojevima bakterija, kao i kod veoma teških infekcija (neutropenija praćena povišenom tjelesnom temperaturom), preporučuje se liječenje dozom od 25 + 25mg/kg tjelesne mase svakih 6 sati. Svaka doza $\leq 500\text{mg} + 500\text{mg}$ daje se intravenskom infuzijom u trajanju 20-30 minuta. Svaka doza $> 500\text{mg} + 500\text{mg}$ daje se intravenskom infuzijom u trajanju 40-60 minuta.

MIRAPEXIN® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

pramipeksol | N04BC05 | ANTIPARKINSONICI

Agonisti dopamina

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | △ | Tableta, 0,25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2011.

| Rp | △ | Tableta, 1mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2011.

Doziranje: **terapija idiopatske Parkinsonove bolesti (monoterapija ili u kombinaciji sa levodopom):** odrasli: početnu dozu od 3 puta po 0,125mg na dan postepeno povećavati do 3 puta po 0,5mg na dan, na svakih 5-7 dana; ako je potrebno dodatno povećavanje doze, dnevnu dozu povećavati za po 0,75mg na svakih 7 dana, do maksimalne dnevne doze od 4,5mg; postepeno smanjivati dozu kod prestanka primjene lijeka, kako ne bi došlo do razvoja neuroleptičnog malignog sindroma; **simptomatska terapija umjerenog do teškog oblika idiopatskog sindroma nemirnih nogu:** odrasli: 0,125mg jednom dnevno 2-3h prije odlaska na spavanje; ova doza se može postepeno povećavati u intervalima 4-7 dana do maksimalne dnevne doze od 0,75mg; nije potrebno postepeno smanjivati dozu kod prestanka primjene lijeka.

MIRCERA® - Roche Diagnostics GmbH - Njemačka

metokspolietilenglikol-epoetin beta | B03XA03 | ANTIANEMICI

Ostali antianemijski preparati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju, 50mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0.3ml rastvora u kartonskoj kutiji 16.12.2009.

| SZR | Rastvor za injekciju, 75mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0.3ml rastvora u kartonskoj kutiji 16.12.2009.

| SZR | Rastvor za injekciju, 100mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0.3ml rastvora u kartonskoj kutiji 16.12.2009.

| SZR | Rastvor za injekciju, 120mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0.3ml rastvora u kartonskoj kutiji 16.12.2009.

Doziranje: **simptomatska anemije povezana sa hroničnim oboljenjem bubrega:** odrasli: individualno, zavisno od terapijskog protokola, uz praćenje vrijednosti hemoglobina i procjenu kliničkog stanja svakog pojedinačnog bolesnika; preporučena početna doza iznosi 0,6mcg/kg tjelesne mase, jednom u 2 nedjelje kao pojedinačna s.c. inj. (kod bolesnika koji nijesu na dijalizi) ili i.v. inj., do ciljnih vrijednosti hemoglobina od 10g/dl (6,21mmol/l) do 12g/dl (7,45mmol/l). Podešavanje doze ne treba raditi češće od jednom mjesečno.

MIRCERA® - Roche Pharma AG - Njemačka

metokspolietilenglikol-epoetin beta | B03XA03 | ANTIANEMICI

Ostali antianemijski preparati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 200mcg/0.3ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0.3ml rastvora u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **simptomatska anemije povezana sa hroničnim oboljenjem bubrega:** odrasli: individualno, zavisno od terapijskog protokola, uz praćenje vrijednosti hemoglobina i procjenu kliničkog stanja svakog pojedinačnog bolesnika; preporučena početna doza iznosi 0,6mcg/kg tjelesne mase, jednom u 2 nedjelje kao pojedinačna s.c. inj. (kod bolesnika koji nijesu na dijalizi) ili i.v. inj., do ciljnih vrijednosti hemoglobina od 10g/dl (6,21mmol/l) do 12g/dl (7,45mmol/l). Podešavanje doze ne treba raditi češće od jednom mjesečno.

MIXTARD® 30 PENFILL® - Novo Nordisk A/S - Danska | Novo Nordisk Production SAS - Francuska

insulin (humani) | A10AD01 | LEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIIDIJABETICI)

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog ili dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Suspenzija za injekciju u uložku, 100i.j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus**: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Mixtard® je insulin dvostrukog dejstva; predstavlja bifaznu formulaciju koja sadrži insulin brzog i insulin dugog dejstva. Gotove smješe insulinskih preparata obično se primjenjuju jednom ili dva puta dnevno kada je potrebno postići brzo početno dejstvo zajedno sa produženim djelovanjem. Oko 30 minuta nakon primjene lijeka treba uzeti neki obrok ili užinu koja sadrži ugljene hidrate. Lijek se primjenjuje isključivo u vidu s.c. injekcije (u butinu ili kožu abdominalnog zida, a pogodna mjesta mogu biti i glutealni ili deltoidni predio). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (butina, abdomen, glutealni ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije.

M-M-RVAXPRO® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa atenuirana | J07BD52 | **VAKCINE**

Vakcine protiv malih boginja (morbila)

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 1×10^3 CCID₅₀ + $12,5 \times 10^3$ CCID₅₀ + 1×10^3 CCID₅₀ ukupno 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem sa dodatkom dvije igle u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Z | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 1×10^3 CCID₅₀ + $12,5 \times 10^3$ CCID₅₀ + 1×10^3 CCID₅₀ ukupno 10 bočica sa praškom i 10 napunjenih injekcionih špriceva sa rastvaračem sa dodatkom 20 igala u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **imunizacija protiv morbila, rubeole i parotitisa**: **djeca uzrasta uzrasta ≥ 12 mjeseci**: 0,5ml s.c. ili i.m., revakcinacija najmanje 4 nedjelje poslije prve doze; **odojčad uzrasta 9-12 mjeseci**: primjena se može razmatrati u posebnim okolnostima.

MODITEN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

flufenazin | N05AB02 | **PSIHOLEPTICI**

Fenotiazini sa piperazinskom strukturom

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | ▲ Obložena tableta, 1mg, ukupno 25 obloženih tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

| OgRp | ▲ Obložena tableta, 2,5mg, ukupno 100 obloženih tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

| OgRp | ▲ Obložena tableta, 5mg, ukupno 100 obloženih tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **anksioznost i drugi nepsihotični poremećaji ponašanja**: **odrasli**: terapiju započeti dozom od 1mg dva puta dnevno, nakon čega se doza, u zavisnosti od kliničkog odgovora, može povećati na 2mg dva puta dnevno; **shizofrenija, manija, hipomanija i druge psihoze**: **odrasli**: terapiju započeti dozom od 2,5-10mg dnevno, podijeljeno u 2-3 doze, u zavisnosti od težine i trajanja simptoma, nakon čega se doza može povećati na 20mg dnevno. Najmanje doze mogu imati zadovoljavajući efekat kod starijih osoba.

MODITEN® DEPO - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

flufenazin | N05AB02 | **PSIHOLEPTICI**

Fenotiazini sa piperazinskom strukturom

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | ▲ Rastvor za injekciju, 25mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **dugotrajna terapija psihotičnih poremećaja kao što su hronična shizofrenija, uznemirenost kod starijih pacijenata, teška anksiozna stanja i poremećaj ličnosti**: **odrasli**: početna doza je 12,5mg, intramuskularnom injekcijom. Doziranje se obično nastavlja sa 25mg svake 2-4 nedjelje, u opsegu od 12,5-100mg, zavisno od odgovora pacijenta. Maksimalna doza je 100mg; stariji: početna doza je 6,25mg.

MOLOXIN® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | TAD Pharma GmbH - Njemačka | Krka-Farma d.o.o. - Hrvatska

moksifloksacin | J01MA14 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Fluorohinoloni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| NRp | △ Film tableta, 400mg, ukupno 5 film tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.
 | NRp | △ Film tableta, 400mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.
 Doziranje: **terapija bakterijskih infekcija uzrokovanih bakterijama osjetljivim na moksifloksacin: akutni bakterijski sinusitis, akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa, vanbolnička pneumonija (osim teških slučajeva), infekcije gornjeg genitalnog trakta kod žena (uključujući salpingitis i endometritis, bez udruženog tubo-ovarijskog ili karličnog apscesa, u kombinaciji sa drugim antibakterijskim lijekovima); nastavak terapije kod pacijenata koji su pokazali poboljšanje za vrijeme početnog liječenja intravenskim moksifloksacinom: komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva, teški oblici vanbolničke pneumonije: odrasli: 400mg jednom dnevno, nezavisno od obroka.**
 Trajanje terapije je u zavisnosti od indikacije.

MONIZOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

izosorbid mononitrat | C01DA14 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**
 Organski nitrati

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Tableta, 40mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 Doziranje: **profilaksa angine pektoris, dodatna terapija kod kongestivne srčane insuficijencije (koja ne reaguje na srčane glikozide ili diuretike): odrasli: 1 tableta (od 20mg ili 40mg), 2 ili 3 puta na dan u asimetričnim vremenskim intervalima. Za pacijente koji prethodno nisu bili na profilaktičkoj terapiji nitratima, početna doza je 1 tableta (od 20mg ili 40mg), 2 puta na dan; doza se može povećati do najviše 120mg dnevno; uvijek primjenjivati najmanju efektivnu dozu. Ne prekidati naglo terapiju, već postepeno smanjivati dozu i učestalost primjene.**

MONOPRIL® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

fosinopril | C09AA09 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
 Inhibitori ACE, monokomponentni

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| ORp | Tableta, 10mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Tableta, 20mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 Doziranje: **hipertenzija** (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivnim lijekovima): **odrasli: pacijenti sa hipertenzijom koji su na terapiji diureticima: uobičajena početna doza je 10mg dnevno; ukoliko je potrebno, doziranje se može prilagoditi nakon 4 nedjelje u skladu sa postignutim sniženjem krvnog pritiska (dozni interval 10-40mg dnevno, primijenjen u pojedinačnoj dozi), dozama većim od 40mg se ne može postići dodatno sniženje krvnog pritiska; pacijenti sa hipertenzijom koji nisu na terapiji diureticima: da bi se smanjio rizik od prekomjernog snižavanja krvnog pritiska, nekoliko dana prije početka terapije fosinoprilom preporučuje se prekid terapije diureticima; ukoliko se nakon perioda od 4 nedjelje ocijeni da krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan, terapija diureticima se može nastaviti. U slučajevima kada nije moguće iz terapije isključiti diuretike, po primjeni početne doze fosinopрила pratiti vrijednost krvnog pritiska tokom nekoliko sati do njegove stabilizacije; srčana insuficijencija: odrasli: početna doza je 10mg jednom dnevno, obavezno pod medicinskim nadzorom; ukoliko se dobro podnosi, doza se može postepeno povećavati do 40mg dnevno, u jednoj dozi. Može doći do pojave hipotenzije nakon inicijalne doze, ali to ne isključuje kasnije postepeno povećavanje doze (nakon što se uspostavila kontrola hipotenzije). Može se primjenjivati sa diureticima i preparatima digitalisa ako je to odgovarajuća terapija. Kod bolesnika sa srčanom insuficijencijom i povećanim rizikom, terapiju treba započeti u bolničkim uslovima. Kod pacijenata sa oštećenom funkcijom bubrega ili jetre preporučuje se početna doza od 10mg dnevno.**

MONOPRIL® PLUS - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

fosinopril, hidrohloriazid | C09BA09 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
 Inhibitori ACE i diuretici

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.
 Doziranje: **esencijalna hipertenzija: odrasli: 1 tableta ujutru, nezavisno od obroka.**

MONTEVIZIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

tetrizolin | S01GA02 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Simpatikomimetici koji se koriste kao dekongestivi

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.05%, ukupno 1 bočica staklena sa 10ml rastvora uz nastavak za doziranje u kartonskoj kutiji 14.12.2009.

Doziranje: hiperemija i/ili edem konjunktive izazvan nespecifičnim uzrocima (tonometrija, strano tijelo i njegovo uklanjanje, stavljanje i podešavanje kontaktnih sočiva, prašina, duvanski dim, smog, sunčanje, hladnoća, vjetar, alergija, plivanje, čitanje, vožnja, gledanje televizije i sl.): odrasli i djeca uzrasta >2 godine: 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesu do 4 puta na dan. Liječenje ne bi trebalo da traje duže od 3-4 dana, osim ukoliko oftalmolog ne propiše drugačije.

MONURAL® - Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska

fosfomicin | J01XX01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali antibakterijski lijekovi

FARMONT M.P.

| NRp | Granule za oralni rastvor, 3g, ukupno 1 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: akutni bakterijski cistitis, akutni rekurentni bakterijski cistitis, akutni bakterijski uretrovezikalni sindrom, nespecifični bakterijski uretritis, značajna asimptomatska bakteriurija (tokom trudnoće), postoperativne infekcije urinarnog trakta, profilaksa infekcija urinarnog trakta tokom hirurških zahvata i transuretralnih dijagnostičkih postupaka: odrasli i djeca uzrasta 12-18 godina: kod akutnih, nekomplikovanih infekcija donjeg urinarnog trakta (cistitis, negonokokni uretritis), uzrokovanih mikroorganizmima osjetljivim na fosfomicin: jedna kesica, jednokratno; u profilaksi urinarnih infekcija nakon hirurških zahvata ili transuretralnih dijagnostičkih postupaka: prva doza (1 kesica od 3g) uzima se otprilike 3 sata prije zahvata, a druga doza (1 kesica od 3g) 24 sata nakon prve doze.

M

MOSTRAFIN® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

finasterid | G04CB01 | UROLOŠKI LJEKOVI

Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji

31.07.2013.

Doziranje: liječenje i kontrola benigne hiperplazije prostate: odrasli: 5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka, tabletu progutati cijelu. Terapija treba da traje najmanje 6 mjeseci da bi se procijenilo da li je postignut odgovarajući odgovor na lijek.

MOVALIS® - Boehringer Ingelheim Ellas A.E - Grčka |Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

meloksikam | M01AC06 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Oksikami

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 15mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

30.08.2013.

Doziranje: reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 15mg jednom dnevno; doza se može smanjiti na 7,5mg jednom dnevno; kratkotrajna simptomatska terapija egzacerbacija osteoartritisa: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 7,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 15mg jednom dnevno; maksimalna dnevna doza je 15mg.

MOVALIS® - Boehringer Ingelheim Espana S.A. - Španija

meloksikam | M01AC06 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Oksikami

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 15mg/1.5ml, ukupno 5 ampula sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 30.08.2013.
Doziranje: **kratkotrajna simptomatska terapija akutnih egzacerbacija reumatoidnog artritisa i ankilozirajućeg spondilitisa, kada oralna ili rektalna upotreba nije odgovarajuća: odrasli:** parenteralno 15mg dnevno i.m.; doza se ne smije prekoračiti; obično se prima jedna doza, u izuzetnim slučajevima parenteralna primjena se može produžiti najviše na 2-3 dana.

MOXILEN® - Medochemie LTD (Factory B) - Kipar

amoksicilin | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, 250mg, Ukupno 16 kapsula u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji

15.07.2015.

| Rp | Kapsula, 500mg, Ukupno 16 kapsula u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji

15.07.2015.

Doziranje: **terapija infekcija gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksicilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg:** 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; **eradikacija Helicobacter pylori kod ulkusne bolesti** uz terapiju inhibitorima protonske pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksicilina veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primijeniti u sljedećim indikacijama: **nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih:** 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; **dentalni apsces:** 2 puta po 3g u razmaku od 8h; **nekomplikovana gonoreja:** jedna doza od 3g; **profilaksa bakterijskog endokarditisa:** po protokolu. **Djeca tjelesne mase <40kg:** dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.

M

MOXOGAMMA 0.2 - Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka | Chanelle Medical - Irska

moksonidin | C02AC05 | **ANTIHIPERTENZIVI**

Agonisti imidazolinskih receptora

“WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG”, DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Δ Film tableta, 0,2mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli:** terapija se započinje najnižim dnevnim dozama od 0,2mg moksonidina ujutru. Ukoliko terapijski efekat nije dovoljan, doza se može poslije tri nedjelje povećati na 0,4mg. Ova doza se može davati kao pojedinačna doza (koja se uzima samo ujutru) ili kao podijeljena dnevna doza (ujutru i uveče). Ukoliko krvni pritisak nije regulisan poslije naredne tri nedjelje, doza se dalje može povećavati na maksimalno 0,6mg podijeljeno u dvije dnevne doze (ujutru i uveče). Pojedinačna doza od 0,4mg, kao i maksimalna dnevna doza od 0,6mg moksonidina, ne smije biti prekoračena.

MOXOGAMMA 0.3 - Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka | Chanelle Medical - Irska

moksonidin | C02AC05 | **ANTIHIPERTENZIVI**

Agonisti imidazolinskih receptora

“WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG”, DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Δ Film tableta, 0,3mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli:** terapija se započinje najnižim dnevnim dozama od 0,2mg moksonidina ujutru. Ukoliko terapijski efekat nije dovoljan, doza se može poslije tri nedjelje povećati na 0,4mg. Ova doza se može davati kao pojedinačna doza (koja se uzima samo ujutru) ili kao podijeljena dnevna doza (ujutru i uveče). Ukoliko krvni pritisak nije regulisan poslije naredne tri nedjelje, doza se dalje može povećavati na maksimalno 0,6mg podijeljeno u dvije dnevne doze (ujutru i uveče). Pojedinačna doza od 0,4mg, kao i maksimalna dnevna doza od 0,6mg moksonidina, ne smije biti prekoračena.

MOXOGAMMA 0.4 - Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka | Chanelle Medical - Irska

moksonidin | C02AC05 | ANTIHIPERTENZIVI

Agonisti imidazolinskih receptora

"WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG", DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Rp | Δ | Film tableta, 0,4mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli:** terapija se započinje najnižim dnevnim dozama od 0,2mg moksonidina ujutru. Ukoliko terapijski efekat nije dovoljan, doza se može poslije tri nedjelje povećati na 0,4mg. Ova doza se može davati kao pojedinačna doza (koja se uzima samo ujutru) ili kao podijeljena dnevna doza (ujutru i uveče). Ukoliko krvni pritisak nije regulisan poslije naredne tri nedjelje, doza se dalje može povećavati na maksimalno 0,6mg podijeljeno u dvije dnevne doze (ujutru i uveče). Pojedinačna doza od 0,4mg, kao i maksimalna dnevna doza od 0,6mg moksonidina, ne smije biti prekoračena.

MULTAQ® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

dronedaron | C01BD07 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Antiaritmici, grupa III

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6 x 10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **održavanje sinusnog ritma nakon uspješne kardioverzije kod klinički stabilnih pacijenata sa paroksizmalnom ili perzistentnom atrijskom fibrilacijom (samo nakon što su razmotrene ostale terapijske opcije): odrasli:** 400mg dva puta dnevno i to 1 tabletu uz jutarnji obrok i 1 tabletu uz večernji obrok. Prije početka terapije mora se prekinuti terapija antiaritmicima klase I ili III (kao što su: flekainid, propafenon, hinidin, dizopiramid, dofetilid, sotalol, amjodaron). Ne konzumirati sok od grejfruta istovremeno sa lijekom. Ne primjenjivati lijek kod pacijenata sa sistolnom disfunkcijom lijeve komore ili kod pacijenata sa tekućim ili prethodnim epizodama srčane insuficijencije.

M

MYCOCUR® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

terbinafin | D01BA02 | ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU

Antimikotici za sistemsku primjenu

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| NRp | Tableta, 250mg, ukupno 14 tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **tinea corporis, tinea cruris i tinea pedis, kada se oralna terapija smatra odgovarajućom s obzirom na mjesto, težinu ili proširenost gljivične infekcije; liječenje onihomikoza: odrasli:** 250mg jednom dnevno. Trajanje terapije varira u zavisnosti od indikacije i težine infekcije.

MYCOCUR® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

terbinafin | D01AE15 | ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU

Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| BRp | Sprej za kožu, rastvor, 1%, ukupno 1 bočica sa 30ml rastvora u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **tinea pedis i tinea cruris izazvane sojevima Trichophyton (T. rubrum, T. mentagrophytes, T. verrucosum, T. violaceum) i Epidermophyton floccosum: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** sprej nanositi jednom dnevno, nedjelju dana. Oboljeli dio kože oprati i potpuno osušiti prije nanošenja spreja. Raspršiti dovoljnu količinu rastvora sa razdaljine od 5-10cm tako da oboljeli dio, kao i okolni dio kože budu vlažni. Ukoliko nakon dvije nedjelje nema znakova poboljšanja, neophodno je konsultovati ljekara.

MYCOFIN® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

terbinafin | D01AE15 | ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU

Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| Rp | Krem, 1%, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **tinea corporis, cruris, tinea pedis, Pityriasis versicolor, kožna kandidijaza**: odrasli: 1-2 puta dnevno nanositi krem 1-2 nedjelje (u zavisnosti od indikacije). Prije stavljanja krema, promjene na koži treba oprati sapunom i potpuno osušiti.

MYCOSEB - HEMOFARM A.D. - Srbija

ketokonazol | D01AC08 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Derivati imidazola i triazola

HEMOMONT D.O.O.

| BRp | Šampon, 2%, ukupno 1 boca plastična sa 100 ml šampona u kartonskoj kutiji 30.03.2010.
Doziranje: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: **liječenje seboreičnog dermatitisa i peruti**: 2 puta nedjeljno u toku 2-4 nedjelje; **liječenje Pityriasis versicolor**: 1 dnevno u toku 5 dana; **prevencija seboreičnog dermatitisa i peruti**: 1 nedjeljno ili svake druge nedjelje; **prevencija Pityriasis versicolor**: 1 dnevno u toku 3 dana, prije početka ljeta (prije izlaganja sunčevoj svjetlosti). Šampon treba primijeniti na oboljeli dio kože ili kose i nakon 3-5 minuta isprati vodom. Liječenje treba nastaviti još nekoliko dana nakon nestanka svih znakova, da bi se spriječilo ponovno obolijevanje.

MYDOCALM® - Gedeon Richter Plc. - Mađarska

tolperison | M03BX04 | **MIORELAKSANSI**

Ostali miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **simptomatska terapija spasticiteta nakon moždanog udara**: odrasli: 150-450mg, podijeljeno u 3 doze, u skladu sa potrebama i tolerancijom bolesnika; uzimati poslije obroka, sa čašom vode. Pacijentima se preporučuje da u slučaju pruritusa i urtikarije odmah prestanu sa daljom primjenom lijeka, a u slučaju glavobolje, hipotenzije, malaksalosti, mučnine, vrtoglavice, tjeskobe u grudima, perifernih otoka i promuklosti bez odlaganja zatraže hitnu medicinsku pomoć.

MYFORTIC® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

mikofenolna kiselina | L04AA06 | **IMUNOSUPRESIVI**

Selektivni imunosupresivi

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZR | Gastrorezistentna tableta, 180mg, ukupno 120 gastrorezistentnih tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| SZR | Gastrorezistentna tableta, 360mg, ukupno 120 gastrorezistentnih tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **profilaksa akutnog odbacivanja transplantata**: odrasli: (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima kod pacijenata koji su primili alogeni bubrežni transplantat): 720mg dva puta dnevno (dnevna doza 1440mg). Lijek se može uzimati sa ili bez hrane - pacijenti mogu izabrati bilo koju opciju, ali treba da se pridržavaju izabrane opcije.

MYOZYME® - Genzyme Ireland Limited - Irska | Genzyme Ltd - Velika Britanija

alglukozidaza alfa | A16AB07 | **OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI**

DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA

Enzimi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **dugotrajna supsticiona enzimaska terapija kod pacijenata sa potvrđenom dijagnozom Pompeove bolesti (nedostatak kisele alfa-glukozidaze)**: odrasli i djeca: 20mg/kg jednom u dvije nedjelje, u vidu i.v. infuzije. Preporučuje se da se infuzija započne inicijalnom brzinom od 1mg/kg/h i da se postepeno povećava za po 2mg/kg/h na svakih 30 minuta, ukoliko nema znakova reakcija povezanih sa infuzijom, sve dok se ne dostigne maksimalna brzina od 7mg/kg/h.

N

NAFAZOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

nafazolin | R01AA08 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici, monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Kapi za nos, rastvor, 0.1%, ukupno 1 bočica plastična sa kapaljkom sa 10ml rastvora u kartonskoj kutiji
09.12.2013.Doziranje: **brzo ublažavanje simptoma zapušenog nosa kod rinitisa i rinosinuzitisa**: odrasli: u svaku nozdrvu primijeniti 1-2 kapi na 6-8h, ali ne češće od 6h. Ukoliko nakon 3-5 dana simptomi i dalje traju, prekinuti primjenu lijeka i obratiti se ljekaru. Lijek ne koristiti duže od 5 dana uzastopno, kako ne bi došlo do *re-bound* efekta, odnosno rinitisa izazvanog lijekom.**NAPROKSEN - HEMOFARM A.D. - Srbija**

naproksen | M01AE02 | ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

Derivati propionske kiseline

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 375mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
27.06.2013.Doziranje: **reumatoidni artritis, osteoartritoza (degenerativni artritis), ankilozirajući spondilitis, akutni mišićno-skeletni poremećaji (uganuća, istegnuća, direktna trauma, lumbosakralni bol, cervikalni spondilitis, tenosinovitis, fibrozitis), dismenoreja**: odrasli i djeca uzrasta >16 godina: uobičajena doza je 750mg dnevno, podijeljeno u 2 doze u intervalu od 12h; kada je potrebno primijeniti veću dozu, početna doza je 750mg, a zatim po potrebi još 375mg nakon 12h; maksimalna dnevna doza je 3 film tablete (1125mg). Lijek ne bi trebalo primjenjivati duže od 7 dana. Tablete uzimati uz obrok ili nakon obroka.

N

NASONEX® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

mometazon | R01AD09 | NAZALNI PREPARATI

Kortikosteroidi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Sprej za nos, suspenzija, 0.05%, 1 bočica plastična sa 140 doza suspenzije u kartonskoj kutiji
28.05.2010.Doziranje: **alergijski rinitis, sezonski ili cjelogodišnji**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 200mcg dnevno (2 istisnute doze od po 50mcg u svaku nozdrvu, jednom dnevno, ujutru); doza može biti smanjena na 100mcg dnevno kada se postigne poboljšanje simptoma; ako simptomi nisu adekvatno kontrolisani, doza se može povećati na maksimalnu dnevnu dozu od 4 istiskivanja u svaku nozdrvu jednom dnevno (ukupno 400mcg); kada se postigne kontrola simptoma, preporučuje se smanjenje doze; djeca uzrasta 3-11 godina: 100mcg dnevno (jedna istisnuta doza od 50mcg u svaku nozdrvu, jednom dnevno, ujutru). Početak i trajanje liječenja zavise od perioda izloženosti alergijskim faktorima. **Nazalna polipoza**: odrasli: početna doza je 200mcg dnevno (2 istisnute doze od po 50mcg u svaku nozdrvu, jednom dnevno, ujutru). Ako nakon 5-6 nedjelja simptomi nisu adekvatno kontrolisani, doza se može povećati na 2 istiskivanja od po 50mcg u svaku nozdrvu, dva puta dnevno (ukupna dnevna doza 400mcg). Dozu treba titrirati na najmanju dozu kojom se održava efikasna kontrola simptoma. Ako nema poboljšanja simptoma nakon 5-6 nedjelja primjene dva puta dnevno, treba razmotriti alternativnu terapiju.**NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora**

natrijum hlorid | B05XA03 | SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI

Rastvori elektrolita

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 9g/l, ukupno 1 boca staklena sa 250ml rastvora
18.03.2009.Doziranje: **dehidracija (izotonična i hipovolemijska), hiponatrijemija (nediluciona), hipovolemični šok (adjuvantna terapija), metabolička alkalozia uz gubitak tečnosti**: doza (količina) fiziološkog rastvora zavisi od kliničke slike, kao i uzrasta i tjelesne mase bolesnika; odrasli: 500-1000ml u vidu spore i.v. inf. (250ml/h); ukupna dnevna

doza iznosi do 6% tjelesne mase; djeca tjelesne mase <10kg (ukoliko ne postoji oralni unos tečnosti): 100ml/kg/dan; djeca tjelesne mase 11-20kg (ukoliko ne postoji oralni unos tečnosti): 1000ml+50ml/kg za svaki kg preko 10kg dnevno; djeca tjelesne mase >20kg (ukoliko ne postoji oralni unos tečnosti): 1500ml+20ml/kg za svaki kg preko 20kg dnevno.

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM A.D. - Srbija

natrijum hlorid | B05XA03 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori elektrolita

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za infuziju, 0.9%, ukupno 1 boca, plastična sa 500ml rastvora za infuziju 23.06.2016.
Doziranje: **izotonična dehidracija, hipovolemična dehidracija, hiponatrijemija (nediluciona), hipovolemični šok (adjuvantna terapija), metabolička alkalozna uz gubitak tečnosti:** doza (količina) fiziološkog rastvora zavisi od uzrasta, tjelesne mase, kao i kliničke slike pacijenta. Obično se odraslim osobama daje 500 - 1000ml rastvora kao spora intravenska infuzija - 250ml/h. Ukupna dnevna doza iznosi do 6% tjelesne mase. Kod djece, kod koje ne postoji unos tečnosti *per os*, preporučuje se sljedeće doziranje: djeca tjelesne mase do 10 kg - 100ml/kg/24h, djeca tjelesne mase 11-20 kg - (1000ml + 50ml/kg za svaki kg preko 10 kg)/24h; djeca tjelesne mase >20kg - (1500ml + 20ml/kg za svaki kg preko 20 kg)/24h.

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

natrijum hlorid | B05XA03 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori elektrolita

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 9g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.
Doziranje: **dehidracija (izotonična i hipovolemijska), hiponatrijemija (nediluciona), hipovolemični šok (adjuvantna terapija), metabolička alkalozna uz gubitak tečnosti:** doza (količina) fiziološkog rastvora zavisi od kliničke slike, kao i uzrasta i tjelesne mase bolesnika; **odrasli:** 500-1000ml u vidu spore i.v. inf. (250ml/h); ukupna dnevna doza iznosi do 6% tjelesne mase; djeca tjelesne mase <10kg (ukoliko ne postoji oralni unos tečnosti): 100ml/kg/dan; djeca tjelesne mase 11-20kg (ukoliko ne postoji oralni unos tečnosti): 1000ml+50ml/kg za svaki kg preko 10kg dnevno; djeca tjelesne mase >20kg (ukoliko ne postoji oralni unos tečnosti): 1500ml+20ml/kg za svaki kg preko 20kg dnevno.

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

elektroliti | B05BB01 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za elektrolitni disbalans

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 8.6g/l + 0.3g/l + 0.33g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.
Doziranje: **dehidracija (izotonična i hipovolemijska), hiponatrijemija (nediluciona), hipovolemijski šok (adjuvantna terapija), metabolička alkalozna sa hipohloremijom:** doza (količina) fiziološkog rastvora zavisi od kliničke slike i tjelesne mase bolesnika; **odrasli:** 500-1000ml u vidu spore i.v. infuzije (250ml/h - 80 kapi/min); ukupna dnevna doza iznosi do 6% tjelesne mase; djeca: doza (količina) zavisi od uzrasta; daje se u vidu spore i.v. infuzije (60-70 kapi/min).

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE CUM GLUCOSO 5% - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

elektroliti, ugljeni hidrati | B05BB02 | **SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I PERFUZIONI RASTVORI**

Rastvori za elektrolitni disbalans

HEMOMONT D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 50g/l + 9g/l, ukupno 1 boca staklena sa 500ml rastvora 18.03.2009.
Doziranje: **nadoknada izotoničnog gubitka vode i Na⁺ (povraćanje, dijareja, oboljenje bubrega i drugo);** korigovanje hiponatrijemije udružene sa smanjenim volumenom ekstracelularne tečnosti (hronična oboljenja bubrega, insuficijencija kore nadbubrežne žlijezde i drugo); održavanje volumena ekstracelularne tečnosti na

zadovoljavajućem nivou i stabilne cirkulacije za vrijeme i poslije operacije kod osoba sa normalnim funkcijama kardiovaskularnog sistema i bubrega, što omogućava da se privremeno odloži transfuzija krvi; **vehikulum za druge lijekove:** doza (količina) fiziološkog rastvora zavisi od kliničkog stanja i tjelesne mase bolesnika; **odrasli:** 500-2000ml/24h, u vidu spore i.v. infuzije (250ml/h - 80 kapi/min); **djeca:** oko 5ml/kg/h. Ukupni deficit tečnosti treba nadoknaditi u toku 72h.

NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

valproinska kiselina, natrijum valproat | N03AG01 | **ANTIEPILEPTICI**

Derivati masnih kiselina

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | ▲ Tableta sa produženim oslobađanjem, 145mg + 333mg, ukupno 30 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **epilepsija (generalizovana, parcijalna ili druge vrste epilepsije):** **odrasli:** početna doza je 600mg dnevno; postepeno povećavati za 200mg na svaka 3 dana do uspostavljanja kontrole napada; doza održavanja je 1000-2000mg dnevno, odnosno 20-30mg/kg dnevno; po potrebi, doza se može postepeno povećavati do 2500mg dnevno; **djeca tjelesne mase >20kg:** početna doza je 400mg dnevno; doza održavanja je 20-30mg/kg dnevno; po potrebi, doza se može postepeno povećavati do 35mg/kg dnevno; **djeca tjelesne mase <20kg:** primijeniti lijek u obliku sirupa. Kombinovana terapija: kod pacijenata koji već primaju druge antikonvulzive, postepeno smanjivati njihovu dozu, uz postepeno uvođenje lijeka, do postizanja ciljne doze nakon 2 nedjelje. Kod kombinovane primjene sa antikonvulzivima koji indukuju aktivnost enzima jetre (fenitoin, fenobarbital, karbamazepin), može biti potrebno povećati dozu za 5-10mg/kg dnevno. U slučaju istovremene primjene sa barbituratima, ukoliko se primijeti sedacija (posebno kod djece), smanjiti njihovu dozu. **Manične epizode u sklopu bipolarnih poremećaja (kada je terapija litijumom kontraindikovana ili se ne toleriše):** **odrasli:** početna doza je 750mg dnevno; doza održavanja je 1000-2000mg dnevno. Lijek se primjenjuje kao pojedinačna doza, jednom ili dva puta dnevno; tablete progutati cijele, bez drobljenja i žvakanja.

N

NATRIXAM® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska |

Anpharm Przesiebiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska | Laboratorios Servier, S.L. -

Španija | Egis Pharmaceuticals Plc Site 3. - Mađarska | Egis Pharmaceuticals Plc - Mađarska

amlodipin, indapamid | C08GA02 | **BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**

Blokatori kalcijumskih kanala i diuretici

GLOSARIJ D.O.O.

| ORp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 10mg + 1.5mg, ukupno 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

| ORp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 5mg + 1.5mg, ukupno 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **terapija esencijalne hipertenzije, kao supstituciona terapija kod pacijenata čiji je krvni pritisak kontrolisan kombinacijom indapamida i amlodipina, datim istovremeno i u istim dozama:** **odrasli:** 1 tableta dnevno kao pojedinačna doza (ujutru sa vodom). Tabletu ne treba žvakati. Kombinacija fiksnih doza nije pogodna kao inicijalna terapija. Ukoliko je potrebno izmijeniti doziranje, titraciju bi trebalo uraditi pojedinačnim lijekovima.

NEBIDO® - Bayer Pharma AG - Njemačka

testosteron | G03BA03 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Derivati 3-oksandrostena

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 1000mg/4ml, ukupno 1 ampula (1x4ml) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **supstituciona terapija testosteronom kod muškog hipogonadizma, kada je nedostatak testosterona dokazan i klinički i biohemijskim testovima:** **odrasli:** svakih 10-14 nedjelja dati jednu injekciju, i.m., veoma sporo, duboko u glutealni mišić. Prvi interval davanja injekcija može se smanjiti na minimum od 6 nedjelja.

NEBILET® - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

neбивolol | C07AB12 | BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija: odrasli:** 5mg jednom dnevno, u isto vrijeme u toku dana, nezavisno od obroka; antihipertenzivni efekat je vidljiv nakon 1-4 nedjelje terapije; **stariji od 65 godina:** 2,5mg dnevno, po potrebi može se povećati na 5mg dnevno; **stabilna blaga i umjerena hronična srčana insuficijencija** (bez akutne insuficijencije u posljednjih šest nedjelja): početnu dozu 1,25mg, povećati na 2,5mg jednom dnevno, zatim na 5mg jednom dnevno, a potom na 10mg jednom dnevno, maksimalno 10mg jednom dnevno. Početno podešavanje doze treba sprovoditi povećavajući dozu svake 1-2 nedjelje u zavisnosti od odgovora pacijenta, pod nadzorom ljekara najmanje 2h nakon uzimanja doze, kako bi se obezbijedio stabilan klinički status pacijenta.

NEO-ANGIN® - Divapharma GmbH - Njemačka

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol | R02AA20 | LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

Antiseptici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 1.2mg + 5.9mg + 0.6mg, ukupno 24 lozenge u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **prevencija i rana terapija manjih infekcija usta i grla: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** na svaka 2-3h polako rastopiti u ustima jednu lozengu; maksimalna dnevna doza je 6 lozengi. Bez preporuke ljekara lijek ne treba uzimati duže od 3-4 dana. Ukoliko je kod djece potrebno primijeniti manju dozu, npr. od 5mcg, tada ovaj preparat nije prikladan jer se ne može primijeniti u toj dozi (jedna odmjerna doza=10mcg).

NEO-ANGIN® BEZ ŠEĆERA - Divapharma GmbH - Njemačka

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol | R02AA20 | LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

Antiseptici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 5.72mg, ukupno 24 lozenge u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **prevencija i liječenje zapaljivih i infektivnih oboljenja usta, grla i ždrijela, bolovi u grlu, prehlada, promuklost, teškoće pri gutanju, zapaljenje krajnika (tonzilitis, angina), zapaljenje sluzokože usta (stomatitis, soor, afte) i desni (gingivitis), faringitis, laringitis, prevencija infekcija kod gripa: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** na svakih 2-3 sata otopiti u ustima po jednu lozengu.

NEODEKSACIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

deksametazon, neomicin | S01CA01 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.1% + 0.35%, ukupno 1 bočica sa 10ml rastvora, uz nastavak za doziranje u kartonskoj kutiji 18.03.2009.

Doziranje: **kratkotrajna terapija stanja koja reaguju na steroidnu terapiju i u kojima je profilaktička primjena antibiotika takođe neophodna, a po isključenju gljivičnih i virusnih oboljenja oka:** 1-2 kapi svaka 4h (do 6 puta na dan); u težim upalama i infekcijama, ako ljekar tako propiše, 1-2 kapi svakog sata u toku dana, a svaka 2h tokom noći. Terapija ne bi trebalo da traje duže od 7 dana. Ako se lijek primjenjuje duže od 10 dana treba kontrolisati intraokularni pritisak zbog opasnosti od nastanka glaukoma. Terapija koja traje duže od 6-8 nedjelja ne smije se prekidati naglo, već postupnim smanjivanjem učestalosti ukapavanja lijeka.

NEO-PENOTRAN® FORTE - Embil Pharmaceuticals Co. Ltd. - Turska

metronidazol, mikonazol | G01AF20 | GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI

Derivati imidazola

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Vagitorija, 750mg + 200mg, ukupno 7 vagitorija u blisteru (1x7) i 7 navlaka za prste za jednokratnu upotrebu u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **liječenje vaginalne kandidijaze, bakterijskog i trihomonasom izazvanog vaginitisa, kao i mješovitih vaginalnih infekcija: odrasli:** 1 vagitorija uveče tokom 7 dana; u slučajevima ponovljenih infekcija ili kada je vaginitis rezistentan, primjeniti u toku 14 dana.

NEORECORMON® - Roche Pharma AG - Njemačka

eritropoetin | B03XA01 | **ANTIANEMICI**

Ostali antianemijski preparati

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 2000i.j./0.3ml, ukupno 6 napunjenih injekcionih špriceva sa 0.3ml rastvora za injekciju (sa 6 igala) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 10000i.j./0.6ml, ukupno 6 napunjenih injekcionih špriceva sa 0.6ml rastvora za injekciju (sa 6 igala) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod odraslih i pedijatrijskih pacijenata, prevencija anemije kod prijevremeno rođene djece sa tjelesnom masom na rođenju 750-1500g i rođenim prije 34. nedjelje trudnoće, simptomatska anemija kod odraslih pacijenata sa nemijeloidnim malignitetima koji primaju hemoterapiju, povećanje udjela autologne krvi od pacijenata u predonacijskom programu:** doziranje je individualno, u zavisnosti od indikacije i kliničkog stanja pacijenta. Lijek se primjenjuje s.c. ili i.v. kako bi se vrijednost hemoglobina povećala, ali ne preko 12g/dl (7,5mmol/l).

NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

neostigmin | N07AA01 | **OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVENI SISTEM**

Antiholinesteraze

FARMONT M.P.

| SZ | Rastvor za injekciju, 0.5mg/ml, ukupno 10 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **myasthenia gravis: odrasli:** 1-2,5mg i.m. ili s.c. više puta dnevno (trajanje dejstva doze je 2-4 sata); ukupna dnevna doza obično iznosi 5-20mg; **novorođenčad:** inicijalna doza od 0,1mg i.m., nakon toga doza se individualno titrira. Uobičajeno doziranje je 0,05-0,25mg i.m. na svaka četiri sata, pola sata do sat prije hranjenja; **ostala djeca:** 0,2-0,5mg, po potrebi; **antagonista za nedepolarišuće neuromuskularne blokirajuće agense: odrasli i djeca:** pojedinačna doza 0,05-0,07mg/kg tjelesne mase i atropin u dozi 0,02-0,03mg/kg tjelesne mase, sporom i.v. injekcijom u trajanju od jedne minute. Maksimalna preporučena doza neostigmina kod odraslih je 5mg, a kod djece 2,5mg; **paralički ileus, postoperativna retencija urina: odrasli:** uobičajena doza je 0,5-2,5mg s.c. ili i.m., **djeca:** 0,125-1mg. Doze mogu da variraju u zavisnosti od individualnih potreba pacijenta.

NEUPOGEN® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

filgrastim | L03AA02 | **IMUNOSTIMULANSI**

Faktori stimulisanja kolonije (citokini)

AMICUS PHARMA PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 48 Mj./0.5ml, 1 napunjen injekcioni špric sa 0.5ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **neutropenija izazvana citotoksičnom hemoterapijom, mijeloablativna terapija koja prethodi transplantaciji kostne srži, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi kod pacijenata koji se podvrgavaju mijelosupresivnoj ili mijeloablativnoj terapiji koja prethodi autolognoj transplantaciji progenitorskih ćelija periferne krvi, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi kod normalnih davalaca prije alogene transplantacije progenitorskih ćelija periferne krvi, teška hronična neutropenija, reverzija neutropenije ili održavanje normalnog broja neutrofila kod pacijenata sa HIV infekcijom: odrasli i djeca:** doziranje se sprovodi po protokolu.

NEUROBION® - Merck KGaA - Njemačka

tiamin, piridoksin, cijankobalamin | A11DB.. | **VITAMINI**

Vitamin B1, u kombinaciji sa B6 i/ili B12

MERCK DSD PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 100mg/3ml + 100mg/3ml + 1mg/3ml, ukupno 3 ampule sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **neurološka oboljenja kao posljedica teškog nedostatka vitamina B1, B6 i B12 koja se ne mogu liječiti oralnom terapijom**: odrasli; u teškim (akutnim) slučajevima: jedna ampula dnevno do povlačenja akutnih simptoma; nakon poboljšanja simptoma: jedna ampula 1-3 puta nedjeljno. Za suportivno liječenje ili nastavak inicijalne terapije kao i prevenciju recidiva preporučuju se Neurobion forte 100mg + 200mg + 0,2mg obložene tablete.

NEUROBION® FORTE - Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija

tiamin, piridoksin, cijankobalamin | A11DB.. | **VITAMINI**

Vitamin B1, u kombinaciji sa B6 i/ili B12

MERCK DSD PODGORICA

| ORp | Obložena tableta, 100mg + 200mg + 200mcg, ukupno 20 obloženih tableta, u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **nedostatak vitamina B1, B6 i/ili B12**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina; jedna tableta tri puta dnevno. Tabletu uzimati tokom ili nakon obroka i progutati je bez žvakanja sa puno tečnosti.

NEURONTIN® - Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Njemačka

gabapentin | N03AX12 | **ANTIEPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Kapsula, tvrda, 300mg, ukupno 50 kapsula, tvrdih u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **epilepsija** (dodatna terapija kod parcijalnih napada sa i bez sekundarne generalizacije kod odraslih i djece uzrasta ≥6 godina; monoterapija kod parcijalnih napada sa i bez sekundarne generalizacije kod odraslih i adolescenata uzrasta ≥12 godina): odrasli i adolescenti uzrasta ≥12 godina; započeti dozom od 300mg, tri puta na dan prvog dana, ili titriranjem doze (1. dana 300mg/dan, 2. dana 2 puta po 300mg/dan i 3. dana 3 puta po 300mg/dan. Na osnovu individualnog terapijskog odgovora i tolerancije lijeka doza se može povećati za po 300mg/dan svaka 2-3 dana do maksimalne doze od 3600mg/dan podijeljeno u 3 pojedinačne doze; djeca uzrasta ≥6 godina: početna doza je 10-15mg/kg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze, uz titriranje do maksimalno 50mg/kg/dan. Maksimalni interval između doza ne smije biti duži od 12h; **periferni neuropatski bol** (kod dijabetesne neuropatije i post-herpetične neuralgije): odrasli; započeti titriranjem doza kao kod epilepsije; alternativno, početna doza je 900mg/dan, podijeljena u 3 jednake doze, a može se povećati po potrebi za po 300mg/dan svaka 2-3 dana do maksimalne dnevne doze od 3600mg/dan. Minimalno vrijeme za dostizanje terapijske doze od 1800mg/dan je jedna nedjelja, za postizanje doze od 2400mg/dan dvije nedjelje, a za 3600mg/dan tri nedjelje ukupno.

NEXAVAR® - Bayer Pharma AG - Njemačka

sorafenib | L01XE05 | **ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 112 film tableta u blisteru (4x28) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

Doziranje: **hepatocelularni karcinom, uznapredovali karcinom bubrega** (kod pacijenata koji nisu reagovali na terapiju interferonom alfa i interleukinom-2 ili pacijenata za koje ova terapija nije bila adekvatna): odrasli; 400mg 2 puta dnevno; tablete progutati sa čašom vode, uzimati bez hrane ili sa nisko do umjereno masnim obrokom; ako pacijent namjerava da unese obrok sa dosta masti, tablete treba uzeti najmanje 1h prije ili 2h poslije obroka.

NEXIUM® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija | Corden Pharma GmbH - Njemačka | AstraZeneca AB - Švedska

esomeprazol | A02BC05 | **LJEKVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrorezistentna tableta, 20mg, ukupno 7 gastrorezistentnih tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 40mg, ukupno 7 gastrozistentnih tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji
28.01.2013.

Doziranje: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** terapija erozivnog refluksnog ezofagitisa: 40mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje; nastaviti još 4 nedjelje ako nije došlo do izlječenja ili simptomi perzistiraju; **prevencija ponovnog javljanja ezofagitisa:** 20mg jednom dnevno nakon zalječenja; **simptomatsko liječenje gastroezofagealne refluksne bolesti (GERB):** 20mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje; nastaviti sa 20mg jednom dnevno ili po potrebi, kada se tegobe jave; **eradikacija Helicobacter pylori:** u kombinaciji sa amoksicilinom i klaritromicinom, po protokolu; **odrasli:** liječenje gastričnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL: 20mg jednom dnevno, tokom 4-8 nedjelja; **prevencija gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL, kod pacijenata sa rizikom:** 20mg jednom dnevno; **produžena terapija nakon i.v. indukovane prevencije ponovnog krvarenja peptičkih ulkusa:** 40mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje; **Zollinger Ellison-ov sindrom:** početna doza je 40mg, dva puta dnevno; doza održavanja je 80-160mg dnevno, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije pojedinačne doze, ako je dnevna doza veća od 80mg; primjenjivati lijek sve dok je indikovano. Tabletu progutati cijelu sa tečnošću, ne žvakati, niti drobiti.

NEXIUM® - AstraZeneca AB - Švedska

esomeprazol | A02BC05 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 40mg, ukupno 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju
(10x40mg) u kartonskoj kutiji
28.01.2013.

Doziranje: **odrasli:** gastroezofagealna refluksna bolest (GERB) kod pacijenata sa ezofagitisom i/ili teškim simptomima refluksa: 40mg (ezofagitis), odnosno 20mg (simptomatska terapija) i.v. jednom dnevno; liječenje gastričnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL: 20mg i.v. jednom dnevno; **prevencija gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa terapijom NSAIL, kod pacijenata sa rizikom:** 20mg i.v. jednom dnevno; **prevencija ponovnog krvarenja kod pacijenata sa akutnim krvarenjem gastričnog ili duodenalnog ulkusa, nakon terapijske endoskopije:** 80mg, u vidu i.v. bolus infuzije tokom 30 minuta; nakon toga kontinuirano primijeniti i.v. infuziju 8mg/h tokom 3 dana; **djeca uzrasta 1-11 godina:** gastroezofagealna refluksna bolest (GERB) kod pacijenata sa ezofagitisom i/ili teškim simptomima refluksa: 10mg ili 20mg u zavisnosti od tjelesne mase (ezofagitis), odnosno 10mg (simptomatska terapija) jednom dnevno; **djeca uzrasta 12-18 godina:** gastroezofagealna refluksna bolest (GERB) kod pacijenata sa ezofagitisom i/ili teškim simptomima refluksa: 40mg (ezofagitis), odnosno 20mg (simptomatska terapija) jednom dnevno. Intravenska terapija treba da traje kratko i da se zamijeni oralnom terapijom čim to bude moguće. Intravensku injekciju primjenjivati tokom najmanje 3 minuta, a i.v. infuziju tokom 10-30 minuta.

NIBEL - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

neбиволol | C07AB12 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

02.10.2015.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija:** **odrasli:** 5mg jednom dnevno, u isto vrijeme u toku dana, nezavisno od obroka; antihipertenzivni efekat je vidljiv nakon 1-4 nedjelje terapije; **stariji od 65 godina:** 2,5mg dnevno, po potrebi može se povećati na 5mg dnevno; **stabilna blaga i umjerena hronična srčana insuficijencija** (bez akutne insuficijencije u posljednjih šest nedjelja): početnu dozu 1,25mg, povećati na 2,5mg jednom dnevno, zatim na 5mg jednom dnevno, a potom na 10mg jednom dnevno, maksimalno 10mg jednom dnevno. Početno podešavanje doze treba sprovoditi povećavajući dozu svake 1-2 nedjelje u zavisnosti od odgovora pacijenta, pod nadzorom ljekara najmanje 2h nakon uzimanja doze, kako bi se obezbijedio stabilan klinički status pacijenta.

NIFUROKSAZID ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

nifuroksazid | A07AX03 | **ANTIIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Ostali intestinalni antiinfektivi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| NRP | Kapsula, tvrda, 100mg, ukupno 30 kapsula tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 | NRP | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 20 kapsula tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: **akutna dijareja bakterijskog porijekla, bez invazivnih simptoma** (kao što su pogoršanje opšteg stanja, groznica i znakovi intoksikacije): odrasli: 200mg (jedna kapsula od 200mg ili dvije kapsule od 100mg), četiri puta dnevno, djeca uzrasta >12 godina: 200mg (jedna kapsula od 200mg ili dvije kapsule od 100mg) tri do četiri puta na dan. Trajanje terapije nifuroksazidom je ograničeno na sedam dana.

NIFUROKSAZID ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

nifuroksazid | A07AX03 | **ANTIIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI**

Ostali intestinalni antiinfektivi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| NRP | Oralna suspenzija, 200mg/5ml, ukupno 1 boca staklena sa 90ml oralne suspenzije, uz mjericu za doziranje u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: **akutna dijareja bakterijskog porijekla, bez invazivnih simptoma** (kao što su pogoršanje opšteg stanja, groznica i znakovi intoksikacije): odrasli: 5ml (200mg) četiri puta dnevno, djeca uzrasta >12 godina: 5ml (200mg) tri do četiri puta na dan; djeca uzrasta 2-12 godina: 5ml (200mg) tri puta dnevno. Trajanje terapije nifuroksazidom je ograničeno na sedam dana.

NILACEF® - HEMOFARM A.D. - Srbija

cefuroksim | J01DC02 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, II generacija

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 750mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 | Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1500mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 Doziranje: **terapija infekcija prije nego što je uzročni agens identifikovan ili kada je infekcija izazvana osjetljivim bakterijama i to: infekcije respiratornog trakta, infekcije uha, grla i nosa, infekcije urinarnog trakta, infekcije mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije u akušerstvu i ginekologiji, septikemija.** Lijek se primjenjuje kao i.m. inj., i.v. inj. ili inf., a dužina terapije se određuje prema težini infekcije i kliničkom statusu bolesnika. Odrasli i stariji bolesnici: uobičajena doza je 3 puta na dan po 750mg; kod teških infekcija doza se može povećati do 1500mg i.v. inj. 3 puta na dan, ako je neophodno, može se povećati na 4 puta na dan, maksimalno 3-6g; odoičad i djeca: 30-100mg/kg/dan, u 3-4 podijeljene doze; novorođenčad: 30-100mg/kg/dan, u 2-3 podijeljene doze. **Gonoreja**: jedna inj. od 1500mg ili 2 puta po 750mg u suprotne gluteuse. **Meningitis**: odrasli: 3g i.v. na svakih 8h; odoičad i djeca: 200-240mg/kg/dan i.v. u 3-4 podijeljene doze; doza se može smanjiti na 100mg/kg/dan i.v. poslije 3 dana ili poslije kliničkog poboljšanja; novorođenčad: 100mg/kg/dan i.v. inj.; doza se može smanjiti na 50mg/kg/dan. **Profilaksa infekcija tokom operativnih zahvata, kada postoji povećan rizik od infekcije**: uobičajena doza je 1500mg u režimu primjene prema protokolu i vrsti intervencije.

NIMBEX® - Aspen Bad Oldesloe GmbH - Njemačka | GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. - Italija

cisatracurijum | M03AC11 | **MIORELAKSANSI**

Ostala kvaternerna amonijum jedinjenja

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 2mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju/infuziju (5x5ml) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.
 Doziranje: **relaksacija skeletnih mišića u opštoj anesteziji ili sedacija i olakšavanje trahealne intubacije i mehaničke ventilacije**: odrasli i djeca uzrasta >1 mjeseca: preporučena doza je 0,15mg/kg tjelesne mase u toku 5-10 sekundi; ova doza obezbjeđuje dobre uslove za trahealnu intubaciju 120 sekundi poslije primjene lijeka. Neuromuskularna blokada se može produžiti dozama održavanja, po protokolu u zavisnosti od vrste anestezije; brzina infuzije zavisi od koncentracije u infuzionom rastvoru, željenog stepena neuromuskularne blokade, kao i tjelesne mase bolesnika.

NIMOTOP®S - Bayer Pharma AG - Njemačka

nimodipin | C08CA06 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

FARMEGRA D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 10mg/50ml, ukupno 1 bočica sa rastvorom za infuziju (1x50ml) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.
 Doziranje: **prevencija ishemijskih neuroloških deficita, koji nastaju nakon subarahnoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme**: odrasli: 1mg/h (oko 15mcg/kg/h) kontinuiranom infuzijom kroz centralni kateter, tokom prva 2h liječenja; ukoliko se ova doza dobro podnosi, nakon 2h povećati na 2mg/h (oko 30mcg/kg/h); kod osoba tjelesne mase <70kg ili koje imaju nestabilan krvni pritisak terapiju početi dozom od 0,5mg/h ili manje. Lijek primjenjivati najmanje 5, a najduže 14 dana. Intravensko liječenje započeti što ranije nakon pojave neurološkog deficita, nastalog zbog arterijskog spazma koji uslijedi nakon subarahnoidalnog krvarenja. U slučaju hirurške intervencije u toku terapije, primjenu lijeka nastaviti tokom najmanje 5 dana. Ukoliko se lijek primjenjuje neposredno nakon Nimotop®S tableta, ukupno trajanje terapije ne smije premašiti 21 dan. Lijek se ne smije upotrebljavati istovremeno sa Nimotop®S tabletama.

NIRMIN® - HEMOFARM A.D. - Srbija

gliceriltrinitrat | C01DA02 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Organski nitrati

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/1.6ml, ukupno 50 ampula sa 1.6ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **kongestivna srčana insuficijencija rezistentna na terapiju, uključujući sekundarnu kao posljedicu akutnog infarkta miokarda, odnosno akutne insuficijencije lijevog srca**: odrasli: početna doza je 20-25mcg/min; doza se može smanjiti na 10mcg/min ili povećavati po 20-25mcg/min na svakih 15-30 minuta do postignutog željenog efekta; uobičajena doza je 10-100mcg/min; **refraktarna nestabilna angina pektoris i koronarna insuficijencija, uključujući Prinzmetal-ovu anginu**: odrasli: početna doza je 10-15mcg/min i može se pažljivo povećavati po 5-10mcg/min u intervalima od po 30 minuta, do prestanka anginoznog bola; **kontrola perioperativnih hipertenzivnih epizoda**: odrasli: početna doza je 25mcg/min, uz povećanje od po 25mcg/min u intervalima od po 5 minuta do željenog pada krvnog pritiska; ako je neophodno, doza se može povećati do 400mcg/min; **terapija perioperativne ishemijske miokarda**: odrasli: početna doza je 15-20mcg/min, koja se može povećavati postepeno po 10-15mcg/min do postizanja željenog efekta. Infuzija se priprema tako što se sadržaj 3 ampule (15mg gliceriltrinitrata) razblaži sa 500ml 5% glukoze ili 500ml fiziološkog rastvora.

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A. - Italija

gliceriltrinitrat | C01DA02 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Organski nitrati

FARMONT M.P.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/1.5ml, ukupno 10 ampula sa po 1.5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/50ml, ukupno 1 bočica staklena sa 50ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **nestabilna angina, varijantna angina; akutni poremećaj lijeve komore koji prati ili ne prati infarkt miokarda sa visokim pritiskom punjenja komore i redukovanim minutnim volumenom; akutni edem pluća i pre-edem pluća; hipertenzivne krize**: doze se prilagođavaju prema potrebama svakog pacijenta i prema kliničkom odgovoru. Uobičajene doze kreću se u opsegu od 0,5-6mg/h; lijek se primjenjuje putem kontinuirane i.v. infuzije.

NITROXOLIN FORTE - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

nitroksolin | J01XX07 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali antibakterijski lijekovi

MIP PHARMA CG

| Rp | Kapsula, meka, 250mg, ukupno 10 kapsula, mekih, u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Rp | Kapsula, meka, 250mg, ukupno 30 kapsula, mekih, u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Rp | Kapsula, meka, 250mg, ukupno 90 kapsula, mekih u blisteru (9x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
 Doziranje: **akutne infekcije mokraćnih puteva: odrasli i djeca uzrasta >14 godina:** 3 puta po jedna kapsula dnevno;
hronične infekcije mokraćnih puteva, kao i profilaksa recidiva: odrasli i djeca uzrasta >14 godina: 1-2 kapsule dnevno. Kapsulu uzeti sa čašom vode, prije glavnih obroka, a u slučaju posebno izražene gastrične osjetljivosti 1-2h poslije obroka; u profilaksi recidiva, kapsulu uzeti uveče, prije spavanja.

NIVESTIM® - Hospira Enterprises B.V. - Holandija

filgrastim | L03AA02 | **IMUNOSTIMULANSI**

Faktori stimulisanja kolonije (citokini)

ALVOGEN

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 12M.j./0.2ml, ukupno 5 napunjenih injekcionih špriceva sa 0.2ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 30M.j./0.5ml, ukupno 5 napunjenih injekcionih špriceva sa 0.5ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 48M.j./0.5ml, ukupno 5 napunjenih injekcionih špriceva sa 0.5ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **neutropenija izazvana citotoksičnom hemoterapijom, mijeloablativna terapija koja prethodi transplantaciji kostne srži, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi kod pacijenata koji se podvrgavaju mijelosupresivnoj ili mijeloablativnoj terapiji koja prethodi autolognoj transplantaciji progenitorskih ćelija periferne krvi, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi kod normalnih davalaca prije alogene transplantacije progenitorskih ćelija periferne krvi, teška hronična neutropenija, reverzija neutropenije ili održavanje normalnog broja neutrofila kod pacijenata sa HIV infekcijom: odrasli i djeca:** doziranje se sprovodi po protokolu.

NIZON® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

prednizon | H02AB07 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

N

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **alergija i anafilaksa, arteritis/kolagenoze, poremećaji krvi, kardiovaskularne bolesti, endokrini poremećaji, gastrointestinalni poremećaji, hiperkalcijemija, infekcije (sa odgovarajućom hemoterapijom), mišićni poremećaji, neurološki poremećaji, bolesti oka, bolesti bubrega, respiratorne bolesti, reumatska oboljenja, bolesti kože, ostale bolesti (sarkoidoza, hiperpireksija, Behčetova bolest, imunosupresija kod transplantacije organa): odrasli i djeca:** doziranje zavisi od vrste i težine bolesti, kao i od individualnog odgovora pacijenta. Početna doza se kreće između 5mg i 60mg dnevno. Dozu treba postepeno smanjivati sve dok se ne odredi najmanja doza kojom će se održavati odgovarajuća klinička efikasnost.

NOLPAZA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| OgRp | Prašak za rastvor za injekciju, 40mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **ulkus duodenuma i želuca, refluksni ezofagitis: odrasli:** 40mg dnevno kao i.v. inj. tokom 2-15 minuta; **Zolinger-Elisonov sindrom i druga patološka hipersekretorna stanja:** terapiju početi dnevnom dozom od 80mg; nakon toga, dozu titrirati po potrebi, na osnovu mjerenja lučenja želudačne kiseline. Ako je doza veća od 80mg dnevno, podijeliti je u dvije pojedinačne dnevne doze.

NOLPAZA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | TAD Pharma GmbH - Njemačka

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Gastrozistentna tableta, 20mg, ukupno 28 gastrozistentnih tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
03.12.2015.

Doziranje: **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest**: odrasli i adolescenti uzrasta ≥ 12 godina: 20mg na dan, tokom 2-4 nedjelje, 1h prije obroka. Pojava recidiva simptoma se može kontrolisati uzimanjem 20mg dnevno po potrebi; **dugotrajna terapija i prevencija relapsa refluksnog ezofagitisa**: odrasli i adolescenti uzrasta ≥ 12 godina: 20mg na dan; u slučaju relapsa 40mg na dan. Nakon oporavka od rekurentne epizode, doza se ponovo može smanjiti na 20mg dnevno; **prevencija gastroduodenalnih ulkusa uzrokovanih primjenom neselektivnih nesteroidnih antiinflamatornih lijekova (kod rizičnih grupa pacijenata kojima je potrebno kontinuirano liječenje sa NSAID)**: odrasli: preporučena doza je 20mg na dan.

NOLPAZA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Gastrozistentna tableta, 40mg, ukupno 28 gastrozistentnih tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji
03.12.2015.

Doziranje: **refluksni ezofagitis**: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina: 40mg dnevno tokom 4 nedjelje; po potrebi, produžiti još 4 nedjelje; **ulkus želuca**: odrasli: 40mg dnevno, tokom 4 nedjelje; terapija se može produžiti još 4 nedjelje; **ulkus duodenuma**: odrasli: 40mg dnevno, tokom 2 nedjelje; terapija se može produžiti još 2 nedjelje; **Zollinger-Ellisonov sindrom i druga stanja patološke hipersekrecije**: odrasli: preporučena početna doza je 80mg dnevno; doza se može individualno titrirati u zavisnosti od sekrecije želudačne kiseline. Moguće je i privremeno povećanje doze iznad 160mg (2 puta po 2 tablete dnevno), ali je ne treba primjenjivati duže nego što to zahtijeva odgovarajuća kontrola želudačne kiseline. Terapiju treba primjenjivati koliko to klinički pokazatelji zahtijevaju. **Eradikacija Helicobacter pylori** kod pacijenata sa potvrđenom infekcijom, koji imaju gastrični i duodenalni ulkus: daje se u kombinaciji sa dva odgovarajuća antibiotika (prema protokolu): 40mg pantoprazola dva puta na dan, prvu tabletu uzeti prije doručka, drugu tabletu 1h prije večere. Kombinovana terapija traje obično 7 dana, a može se produžiti za još 7 dana do ukupno dvije nedjelje trajanja terapije.

N

NOLVADEX® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

tamoksifen | L02BA01 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Antiestrogeni

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
30.08.2013.

Doziranje: **karcinom dojke**: odrasli: 20mg dnevno. U ranim fazama bolesti preporučuje se da terapija traje najmanje 5 godina.

NOMIGREN® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

propifenazon, kofein, mekloksamin, kamilofin, ergotamin | N02CA52 | **ANALGETICI**

Ergot alkaloidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | Δ Film tableta, 200mg + 80mg + 25mg + 20mg + 0.75mg, ukupno 10 tableta u bočici u kartonskoj kutiji
15.06.2011.

Doziranje: **napadi migrene**: odrasli: 1-2 film tablete na početku napada (*snažni napadi migrene*), odnosno 1 film tableta na početku napada (*umjereni napadi migrene*); ukoliko je potrebno, može se nastaviti sa 1 film tabletom svakih pola sata do najviše 4 tablete po napadu; ukupna sedmična doza ne smije preći 10 film tableta. Ne preporučuje se više od dva terapijska tretmana mjesečno. Savjetuje se primjena lijeka ne češće od dva puta sedmično, najbolje sa razmakom od najmanje četiri dana između primjena lijeka.

NORDITROPIN® NORDILET® - Novo Nordisk A/S - Danska

somatropin | H01AC01 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatropin i agonisti somatropina

NOVO NORDISK PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 15mg/1.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **djeca:** poremećaj rasta usljed nedostatka hormona rasta, poremećaj rasta kod djevojčica usljed gonadalne disgeneze (Turner-ov sindrom), usporeni rast kod djece u prepubertetu usljed hroničnog oboljenja bubrega, poremećaj rasta (izmjerena visina SDS <-2,5 i genetski potencijal rasta SDS <-1) kod djece rođene male za određeno gestaciono doba sa masom i/ili dužinom na rođenju ispod -2 SD, koja nijesu pokazala ubrzani rast (brzina rasta SDS <0 tokom posljednje godine) do 4 godine starosti ili kasnije: doziranje prema šemi; **odrasli:** nedostatak hormona rasta utvrđen u djetinjstvu, nedostatak hormona rasta utvrđen u odraslom dobu: doziranje prema šemi. Uopšteno, preporučuje se primjena lijeka jednom dnevno, najbolje uveče, subkutanom injekcijom. Mjesto ubrizgavanja treba mijenjati kako bi se spriječila lipoatrofija.

NORVASC® - R-Pharm Germany GmbH - Njemačka

amlodipin | C08CA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati dihidropiridina

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **hipertenzija:** **odrasli:** početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta; **djeca uzrasta 6-17 godina:** početna doza je 2,5mg jednom dnevno; doza se može povećati na 5mg jednom dnevno, ako nije postignut željeni terapijski efekat nakon 4 nedjelje; **hronična, stabilna angina pektoris, vazospastična (Prinzmetal-ova) angina:** **odrasli:** početna doza je 5mg jednom dnevno; doza se može povećati do maksimalno 10mg jednom dnevno, u zavisnosti od individualne reakcije pacijenta.

NORVIR® - AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka

ritonavir | J05AE03 | ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Inhibitori proteaze (inhibitori HIV-proteinaze)

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 30 film tableta u bočici u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

Doziranje: **HIV-1 infekcija (monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima):** **odrasli:** liječenje započeti sa 300mg dva puta dnevno u toku tri dana, a zatim povećati za po 100mg dva puta dnevno, do preporučene doze od 600mg dva puta dnevno, koju treba uzimati u toku perioda ne dužeg od 14 dana; **djeca uzrasta >2 godine:** liječenje započeti sa 250mg/m², a zatim povećati za po 50mg/m² dva puta dnevno u toku 2-3 dana, do preporučene doze od 350mg/m² dva puta dnevno (koja pri tom ne bi trebalo da bude veća od 600mg dva puta dnevno). Lijek je poželjno uzimati uz obrok.

NOVOMIX®30 FLEXPEN® - Novo Nordisk A/S - Danska | Novo Nordisk Production SAS - Francuska

insulin aspart | A10AD05 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog ili dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml, ukupno 5 penova sa po 3ml suspenzije u ulošku u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus:** **odrasli i djeca uzrasta ≥10 godina:** individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Kod insulinskih analoga, uključujući insulin aspart, jačina se izražava u jedinicama (j.), dok se kod humanih insulina jačina izražava u internacionalnim jedinicama (i.j.). Kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2, lijek se može primijeniti kao monoterapija ili u kombinaciji sa oralnim antidijabeticima, u slučajevima kada nije postignuta adekvatna regulacija glikemije upotrebom samo oralnih antidijabetica. Dejstvo lijeka nastupa brže u odnosu na bifazni humani insulin i po pravilu ga treba primijenjivati neposredno prije obroka. Kada je neophodno, lijek se može primijeniti i neposredno poslije obroka. Lijek se primjenjuje isključivo u vidu s.c. injekcije (u kožu abdominalnog zida ili butine, a pogodna mjesta mogu biti i glutealni ili deltoidni predio). Injekciona mjesta u okviru injekcionih površina (abdomen, butina, glutealni ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije.

NOVORAPID® FLEXPEN® - Novo Nordisk A/S - Danska | Novo Nordisk Production SAS - Francuska
insulin aspart | A10AB05 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, kratkog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml, ukupno 5 penova sa po 3ml rastvora u ulošku (5x3ml) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **diabetes mellitus: odrasli i djeca uzrasta ≥ 2 godina:** individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Uobičajeno je da se koristi u kombinaciji sa insulinima srednje dugog i dugog dejstva, koji se primjenjuju najmanje jednom dnevno. Lijek se obično primjenjuje neposredno prije jela. Ukoliko je neophodno, može se primijeniti i odmah nakon jela. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. injekcije (u kožu abdominalnog zida ili butine, a pogodna mjesta mogu biti i glutealni ili deltoidni predio) ili kontinuiranom s.c. infuzijom pomoću pumpe (u kožu zida abdomena). Injekciona ili infuziona mjesta u okviru injekcionih površina (abdomen, butina, glutealni ili deltoidni predio) treba rotirati od jedne do druge injekcije. Ne smije se miješati sa drugim preparatima insulina kada se primjenjuje pomoću insulinske infuzione pumpe. Ako je neophodno, lijek se može primijeniti i.v., što bi trebalo da obavlja isključivo stručno medicinsko osoblje.

NOVOSEVEN® - Novo Nordisk A/S - Danska

eptakog alfa (aktivirani) | B02BD08 | **ANTIHEMORAGICI**

Faktori koagulacije krvi

NOVO NORDISK PODGORICA

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1mg (50K.i.j.), ukupno 1 bočica sa praškom (1x1mg) i 1 bočica sa rastvaračem (1x1.1ml) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5mg (250K.i.j.), ukupno 1 bočica sa praškom (1x5mg) i 1 bočica sa rastvaračem (1x5.3ml) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **hemofilija A i B sa inhibitorima ili hemofilija kod djece kod koje se očekuje snažan anamnestički odgovor, epizode krvarenja slabog ili srednjeg inteziteta (uključujući vanbolničko liječenje), epizode teških krvarenja, stečena hemofilija, nedostatak faktora VII, Glanzmann-ova trombastenija, invazivne procedure/operacije: odrasli i djeca:** doziranje se sprovodi po protokolu; lijek se primjenjuje kao i.v. bolus injekcija u trajanju od 2-5 min.

NOVOSEVEN® - Novo Nordisk A/S - Danska

eptakog alfa (aktivirani) | B02BD08 | **ANTIHEMORAGICI**

Faktori koagulacije krvi

NOVO NORDISK PODGORICA

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1mg (50Ki.j.), ukupno 1 bočica staklena sa 1mg praška za rastvor za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5mg (250Ki.j.), ukupno 1 bočica staklena sa 5mg praška za rastvor za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 5ml rastvarača u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **kod pacijenata sa urođenom hemofilijom koji imaju inhibitore na faktore koagulacije VIII ili IX >5BU, kod pacijenata sa urođenom hemofilijom kod kojih se očekuje ispoljavanje snažnog anamnestičkog odgovora na primjenu faktora VIII ili IX: odrasli:** 90mcg/kg tjelesne mase putem intravenske bolus injekcije, u početku u intervalima od 2-3 sata da bi se zaustavilo krvarenje; **djeca:** zbog bržeg klirensa, mogu biti potrebne veće doze kod pedijatrijskih pacijenata da bi se postigla slična koncentracija lijeka u plazmi kao kod odraslih pacijenata; **kod pacijenata sa stečenom hemofilijom: odrasli:** 90mcg/kg tjelesne mase putem intravenske bolus injekcije, što je moguće prije nakon započinjanja epizode krvarenja; **kod pacijenata sa naslijeđenim nedostatkom faktora VII: odrasli:** 15-30mcg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati dok se ne postigne hemostaza; **kod pacijenata sa Glanzmann-ovom trombastenijom koji posjeduju antitijela na GP IIb-IIIa i/ili HLA, odnosno sa prethodno utvrđenom ili novonastalom refraktarnošću na transfuziju trombocita: odrasli:** 90mcg (u opsegu od 80-120mcg)/kg tjelesne mase u intervalu od 2 sata (1,5-2,5 sata). Treba primijeniti najmanje tri doze da bi se obezbijedila adekvatna hemostaza. Preporučuje se primjena lijeka bolus injekcijom u trajanju od 2-5 minuta.

NYSTATIN - HEMOFARM A.D. - Srbija**nistatin** | A07AA02 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Antibiotici

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Obložena tableta, 500 000i.j., ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonsoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: **liječenje intestinalne kandidijaze**: odrasli: 1 tableta (500.000i.j.) 4 puta dnevno; po potrebi ova doza se može udvostručiti; primjenu lijeka treba nastaviti još 48h nakon povlačenja simptoma, kako bi se spriječila pojava recidiva; djeca i odojčad: preporučuje se primjena praška za oralnu suspenziju; **prevencija intestinalne kandidijaze (kod pacijenata koji primaju antibiotike širokog spektra, velike doze kortikosteroida ili citotoksične lijekove)**: odrasli: 2 tablete (1.000.000i.j.) dnevno; djeca i odojčad: preporučuje se primjena praška za oralnu suspenziju.

NYSTATIN - HEMOFARM A.D. - Srbija**nistatin** | D01AA01 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Antibiotici

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Mast, 100 000i.j./g, ukupno 1 tuba sa 5g masti u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 | Rp | Mast, 100 000i.j./g, ukupno 1 tuba sa 20g masti u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: **liječenje kutane i mukokutane kandidijaze**: odrasli i djeca: 2-4 puta dnevno premazati oboljelo mjesto tankim slojem masti. Primjenu lijeka treba nastaviti još nekoliko dana nakon povlačenja simptoma i znakova infekcije.

NYSTATIN - HEMOFARM A.D. - Srbija**nistatin** | A07AA02 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Antibiotici

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 100 000i.j./ml, ukupno 1 bočica sa praškom za oralnu suspenziju u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: **oralna kandidijaza**: odrasli, djeca i odojčad: 1ml, tj. 20 kapi (100.000i.j.) 4 puta dnevno; **intestinalna kandidijaza**: odrasli: 5ml suspenzije ukapati i progutati, 4 puta dnevno; djeca i odojčad: 1ml, tj. 20 kapi (100.000i.j.) 4 puta dnevno; **prevencija oralne kandidijaze kod novorođenčadi čije su majke imale vaginalnu kandidijazu**: 1ml, tj. 20 kapi (100.000i.j.) jednom dnevno.

O

OCTANATE®1000 - Octapharma - Francuska | Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija | Octapharma AB - Švedska**koagulacioni faktor VIII, humani** | B02BD02 | ANTIHEMORAGICI

Faktori koagulacije krvi

MEDICA D.O.O.

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 100i.j./ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 1000i.j. praška za rastvor za injekciju i 1 bočica, staklena sa 10ml rastvarača u kombinovanoj kartonskoj kutiji. 14.02.2014.

Doziranje: **profilaksa i liječenje krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A**: doziranje i trajanje supstitucione terapije zavise od težine deficijencije faktora VIII, lokacije i obima krvarenja i kliničkog stanja pacijenta, po protokolu. Poslije rekonstituisanja sa priloženim rastvaračem, lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije.

OCTANATE®250 - Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija | Octapharma AB - Švedska | Octapharma - Francuska**koagulacioni faktor VIII, humani** | B02BD02 | ANTIHEMORAGICI

Faktori koagulacije krvi

MEDICA D.O.O.

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 50i.j./ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 250i.j. praška za rastvor za injekciju i 1 bočica, staklena sa 5ml rastvarača u kombinovanoj kartonskoj kutiji. 14.02.2014.

Doziranje: **profilaksa i liječenje krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A**: doziranje i trajanje supstitucione terapije zavise od težine deficijencije faktora VIII, lokacije i obima krvarenja i kliničkog stanja pacijenta, po protokolu. Poslije rekonstituisanja sa priloženim rastvaračem, lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije.

OCTANATE®500 - Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija**koagulacioni faktor VIII, humani** | B02BD02 | ANTIHEMORAGICI

Faktori koagulacije krvi

MEDICA D.O.O.

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 50i.j./ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 500i.j. praška za rastvor za injekciju i 1 bočica, staklena sa 10ml rastvarača u kombinovanoj kartonskoj kutiji. 14.02.2014.

Doziranje: **profilaksa i liječenje krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A**: doziranje i trajanje supstitucione terapije zavise od težine deficijencije faktora VIII, lokacije i obima krvarenja i kliničkog stanja pacijenta, po protokolu. Poslije rekonstituisanja sa priloženim rastvaračem, lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije.

OCTANINE® F - Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija | Octapharma - Francuska**koagulacioni faktor IX** | B02BD04 | ANTIHEMORAGICI

Faktori koagulacije krvi

MEDICA D.O.O.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 250i.j./5ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica staklena sa 5ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 500i.j./5ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica staklena sa 5ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1000i.j./10ml, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica staklena sa 10ml rastvarača u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **terapija i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom B**: **odrasli i djeca**: doziranje i dužina trajanja supstitucione terapije zavise od težine nedostatka faktora IX, mjesta i obima krvarenja i od pacijentovog kliničkog stanja. Lijek se primjenjuje i.v., brzinom ne većom od 2-3ml/min.

OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M. - Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A. - Italija**oktreotid** | H01CB02 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatostatin i analozi

FARMONT M.P.

| OgRp | Rastvor za injekciju/infuziju, 0.1mg/ml, ukupno 10 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju/infuziju (10x1) u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **odrasli: akromegalija:** početna doza je 0,05-0,1mg na svakih 8h ili 12h, optimalna doza održavanja je 0,3mg dnevno, maksimalna doza je 1,5mg dnevno; ukoliko se za 3 mjeseca ne postigne značajno smanjenje nivoa GH niti poboljšanje kliničkih simptoma, prekinuti terapiju; **gastro-entero-pankreasni endokrini tumori:** početna doza je 0,05mg 1-2 dnevno, doza se može postepeno povećavati do 0,1-0,2mg 3 puta dnevno; ukoliko kod karcinoidnih tumora nema povoljnog odgovora u roku od 1 nedjelje u maksimalnoj podnošljivoj dozi, prekinuti terapiju; **komplikacije nakon operacije na pankreasu:** 0,1mg 3 puta dnevno tokom 7 uzastopnih dana, počevši od prve doze na dan operacije najmanje 1h prije laparotomije; **krvarenje iz gastroezofagusnih variksa:** 25mcg/h tokom 5 dana; **terapija TSH-sekretujućih pituitarnih adenoma:** 100mcg 3 puta dnevno, doza se može podešavati na osnovu odgovora TSH i tireoidnih hormona; potrebno je najmanje 5 dana terapije kako bi se odredila efikasnost. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. injekcije, osim u slučaju krvarenja iz gastroezofagusnih variksa kada se primjenjuje kontinuiranom i.v. infuzijom.

OFTALMOL - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora**prednizolon** | S01BA04 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Kortikosteroidi, monokomponentni

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, suspenzija, 0.5%, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml suspenzije, uz nastavak za doziranje u kartonskoj kutiji 18.03.2009.

Doziranje: **kratkoročno liječenje zapaljenja oka koja reaguju na steroidnu terapiju, nakon isključivanja bakterijskih, virusnih i gljivičnih infekcija:** 1-2 kapi svakog sata ili svakog drugog sata u toku dana, a svaka 2 sata tokom noći, poslije poboljšanja ukapavati na 4 sata po 1-2 kapi. Obustaviti primjenu lijeka ukoliko nema kliničkog odgovora u toku 7 dana od početka terapije. Nakon dužeg perioda liječenja (preko 6-8 nedjelja), doziranje kapi treba postepeno smanjiti da bi se izbjegao relaps.

OHB12 - Galenika A.D. - Srbija**hidrosokobalamin** | B03BA03 | **ANTI-ANEMICI**

Vitamin B12 (cijanokobalamin) i analozi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 2500mcg/2ml, ukupno 5 ampula sa 2ml rastvora za injekciju u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

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

OIKAMID® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska**piracetam** | N06BX03 | **PSIHOANALEPTICI**

Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 400mg, ukupno 60 kapsula u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji

31.07.2013.

Doziranje: mioklonus kortikalnog porijekla, bez obzira na etiologiju, kao monoterapija ili u kombinaciji sa nekim drugim lijekom za terapiju mioklonusa: **odrasli**: početna doza je 7,2g dnevno; povećavati svaka 3-4 dana za po 4,8g dnevno do maksimalne dnevne doze od 24g, podijeljene u 2 ili 3 doze. U zavisnosti od kliničkog stanja, ukoliko je moguće, naknadno smanjiti dozu ostalih lijekova za terapiju mioklonusa. Započeto liječenje piracetamom nastaviti dok god traje cerebralno oboljenje. Kod pacijenata sa akutnom epizodom može doći do spontane evolucije i svakih 6 mjeseci pokušavati smanjivanje doze za 1,2g svaka 2 dana (odnosno svaka 3 ili 4 dana u slučaju Lance-ovog ili Adams-ovog sindroma, kako bi se prevenirao nagli relaps ili napadi usljed obustave primjene lijeka) ili prekid terapije. Tablete uzimati u 2-4 podijeljene doze, sa tečnošću, nezavisno od obroka.

OMACOR® - Abbott Laboratories GmbH - Njemačka | Pronova BioPharma Norge AS - Norveška
omega-3 kiselina etil estri 90 | C10AX06 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMIKI)
 Ostala sredstva koja smanjuju lipide

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, meka, 1000mg, ukupno 28 kapsula, mekih u boci u kartonskoj kutiji

12.02.2015.

Doziranje: sekundarna prevencija nakon infarkta miokarda: **odrasli**: jedna kapsula dnevno; **hipertrigliceridemija**, kao dodatak ishrani kada dijetetske mjere ne daju adekvatan odgovor: **odrasli**: dvije kapsule dnevno na početku terapije. Ako se ne dobije zadovoljavajući odgovor, doza se može povećati na četiri kapsule dnevno. Kapsule se mogu uzimati sa hranom kako bi se izbjegle gastrointestinalne smetnje.

OMEPROL® - Zdravlje A.D. - Srbija
omeprazol | A02BC01 | LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA
 Inhibitori protonske pumpe

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| NRp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg, ukupno 15 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u blisteru (3x5) u kartonskoj kutiji

02.10.2015.

Doziranje: **odrasli**: **ulkus duodenuma i želuca**: 20mg, jednom dnevno 2 nedjelje, ili 4 nedjelje (ulkus želuca); dodatno se može produžiti do 2 nedjelje, ili 4 nedjelje (ulkus želuca); kod nekih pacijenata preporučuje se doza 40mg jednom dnevno, 4 nedjelje, ili 8 nedjelja (ulkus želuca); **prevencija recidiva ulkusa duodenuma**: (kod *Helicobacter pylori* negativnih pacijenata ili kada eradicacija *H. pylori* nije moguća): 20mg jednom dnevno, kod nekih pacijenata dovoljno je 10mg dnevno; doza se može povećati na 40mg; **prevencija recidiva ulkusa želuca**: 20mg jednom dnevno, ako je potrebno može se povećati na 40mg jednom dnevno; **eradicacija *Helicobacter pylori***: po protokolu zajedno sa antimikrobnim lijekovima; **ulkus duodenuma i želuca udruženih sa primjenom NSAID**: 20mg jednom dnevno, 4 nedjelje; dodatno se može produžiti još 4 nedjelje; **prevencija gastričnih i duodenalnih ulkusa izazvanih NSAID kod rizičnih pacijenata**: pacijenti stariji od 60 godina sa istorijom gastričnih i duodenalnih ulkusa i istorijom krvarenja u gornjem dijelu gastrointestinalnog trakta: 20mg jednom dnevno; **refluksni ezofagitis**: 20mg jednom dnevno, 4 nedjelje, dodatno se može produžiti 4 nedjelje; **teški ezofagitis**: 40mg jednom dnevno, izlječenje se postiže nakon 8 nedjelja; **dugotrajna terapija izliječenog refluksnog ezofagitisa**: 10mg jednom dnevno, može se povećati na 20-40mg jednom dnevno; **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest**: individualno doziranje, obično 20mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje. **Djeca uzrasta ≥1 godine i tjelesne mase ≥10kg**: **refluksni ezofagitis, simptomatsko liječenje gorušice i regurgitacije želudačne kiseline kod gastroezofagealne refluksne bolesti**: 10mg jednom dnevno; ako je potrebno povećati do 20mg jednom dnevno; **djeca uzrasta ≥2 godine i tjelesne mase >20kg**: **refluksni ezofagitis**: 20mg jednom dnevno, po potrebi povećati do 40mg jednom dnevno, 4-8 nedjelja; **simptomatsko liječenje gorušice i regurgitacije želudačne kiseline kod gastroezofagealne refluksne bolesti**: 20mg jednom dnevno, po potrebi povećati do 40mg jednom dnevno, 2-4 nedjelje; **djeca i adolescenti uzrasta ≥4 godine**: prema protokolu zajedno sa antimikrobnim lijekovima u zavisnosti od uzrasta i tjelesne mase.

OMEZOL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija
omeprazol | A02BC01 | LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA
 Inhibitori protonske pumpe

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| NRp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg, ukupno 14 gastrorezistentnih kapsula tvrdih u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji

11.10.2017.

Doziranje: **odrasli: ulkus duodenuma i želuca:** 20mg, jednom dnevno 2 nedjelje, ili 4 nedjelje (ulkus želuca); dodatno se može produžiti do 2 nedjelje, ili 4 nedjelje (ulkus želuca); kod nekih pacijenata preporučuje se doza 40mg jednom dnevno, 4 nedjelje, ili 8 nedjelja (ulkus želuca); **prevencija recidiva ulkusa duodenuma:** (kod *Helicobacter pylori* negativnih pacijenata ili kada eradikacija *H. pylori* nije moguća): 20mg jednom dnevno, kod nekih pacijenata dovoljno je 10mg dnevno; doza se može povećati na 40mg; **prevencija recidiva ulkusa želuca:** 20mg jednom dnevno, ako je potrebno može se povećati na 40mg jednom dnevno; **eradikacija *Helicobacter pylori*:** po protokolu zajedno sa antimikrobnim lijekovima; **ulkus duodenuma i želuca udruženih sa primjenom NSAID:** 20mg jednom dnevno, 4 nedjelje; dodatno se može produžiti još 4 nedjelje; **prevencija gastričnih i duodenalnih ulkusa izazvanih NSAID kod rizičnih pacijenata:** pacijenti stariji od 60 godina sa istorijom gastričnih i duodenalnih ulkusa i istorijom krvarenja u gornjem dijelu gastrointestinalnog trakta: 20mg jednom dnevno; **refluksni ezofagitis:** 20mg jednom dnevno, 4 nedjelje, dodatno se može produžiti 4 nedjelje; **teški ezofagitis:** 40mg jednom dnevno, izlječenje se postiže nakon 8 nedjelja; **dugotrajna terapija izliječenog refluksnog ezofagitisa:** 10mg jednom dnevno, može se povećati na 20-40mg jednom dnevno; **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest:** individualno doziranje, obično 20mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje. **Djeca uzrasta ≥ 1 godine i tjelesne mase ≥ 10 kg:** **refluksni ezofagitis, simptomatsko liječenje gorušice i regurgitacije želudačne kiseline kod gastroezofagealne refluksne bolesti:** 10mg jednom dnevno; ako je potrebno povećati do 20mg jednom dnevno; **djeca uzrasta ≥ 2 godine i tjelesne mase > 20 kg:** **refluksni ezofagitis:** 20mg jednom dnevno, po potrebi povećati do 40mg jednom dnevno, 4-8 nedjelja; **simptomatsko liječenje gorušice i regurgitacije želudačne kiseline kod gastroezofagealne refluksne bolesti:** 20mg jednom dnevno, po potrebi povećati do 40mg jednom dnevno, 2-4 nedjelje; **djeca i adolescenti uzrasta ≥ 6 godine:** prema protokolu zajedno sa antimikrobnim lijekovima u zavisnosti od uzrasta i tjelesne mase.

OMNITROPE® - Sandoz GmbH - Austrija

somatropin | H01AC01 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatropin i agonisti somatropina

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Rastvor za injekciju u ulošku, 5mg/1.5ml, ukupno 1 uložak sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u ulošku, 5mg/1.5ml, ukupno 5 uložaka sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u ulošku, 10mg/1.5ml, ukupno 1 uložak sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u ulošku, 10mg/1.5ml, ukupno 5 uložaka sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u ulošku, 15mg/1.5ml, ukupno 1 uložak sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

| SZR | Rastvor za injekciju u ulošku, 15mg/1.5ml, ukupno 5 uložaka sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

Doziranje: **djeca:** **poremećaj rasta usljed nedostatka hormona rasta, poremećaj rasta kod djevojčica usljed gonadalne disgeneze (Turner-ov sindrom), usporeni rast kod djece u prepubertetu usljed hroničnog oboljenja bubrega, poremećaj rasta (izmjerena visina SDS $< -2,5$ i genetski potencijal rasta SDS < -1) kod djece rođene male za određeno gestaciono doba, sa masom i/ili dužinom na rođenju ispod -2 SD, koja nisu pokazala ubrzani rast (brzina rasta SDS < 0 tokom posljednje godine) do 4 godine starosti ili kasnije:** doziranje prema šemi; **odrasli:** **nedostatak hormona rasta utvrđen u djetinjstvu, nedostatak hormona rasta utvrđen u odrasлом dobu:** doziranje prema šemi. Uopšteno, preporučuje se primjena lijeka jednom dnevno, najbolje uveče, subkutanom injekcijom. Mjesto ubrizgavanja treba mijenjati kako bi se spriječila lipoatrofija.

OMNITUS - HEMOFARM A.D. - Srbija

butamirat | R05DB13 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Ostali antitusici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Sirup, 0.8mg/ml, ukupno 1 staklena bočica sa 200ml sirupa, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji
12.11.2009.

Doziranje: **neproduktivni kašalj bilo koje etiologije (akutni i hronični), preoperativno i postoperativno smirivanje kašlja, bronhoskopija, dopunska terapija velikog kašlja:** odrasli i starije osobe: 3 puta po 2 supene kašike dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 4 puta dnevno po 1 supena kašika; djeca uzrasta 6-12 godina: 3 puta po 1 supena kašika; djeca uzrasta 3-6 godina: 3 puta po 2 kafene kašike.

OMNITUS® - HEMOFARM A.D. - Srbija

butamirat | R05DB13 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Ostali antitusici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| NRp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 50mg, ukupno 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **simptomatsko liječenje suvog (neproduktivnog) kašlja različitog porijekla:** odrasli: 1 film tableta 2 - 3 puta dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 1 do 2 film tablete dnevno.

OMNITUS® - HEMOFARM A.D. - Srbija

butamirat | R05DB13 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Ostali antitusici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| NRp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 20mg, ukupno 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **simptomatsko liječenje suvog (neproduktivnog) kašlja različitog porijekla:** odrasli: 2 film tablete 2 - 3 puta dnevno, djeca uzrasta 6-12 godina: 1 film tableta 2 puta dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 1 film tableta 2 - 3 puta dnevno.

ONBREZ® BREEZHALER® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

indakaterol | R03AC18 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Selektivni agonisti beta 2-adrenergičkih receptora

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 150mcg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| Rp | Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 300mcg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **terapija održavanja bronhodilatacije kod opstrukcije disajnih puteva pacijenata sa HOPB:** odrasli: inhalirati sadržaj jedne kapsule od 150mcg jednom dnevno korišćenjem isključivo Onbrez® Breezhaler® inhalatora; doza se smije povećati jedino prema savjetu ljekara. Inhalacija sadržaja kapsule od 300mcg jednom dnevno obezbjeđuje dodatnu kliničku korist, posebno kod pacijenata sa teškom HOPB. Maksimalna dnevna doza je 300mcg. Primjenjivati u isto vrijeme svakoga dana.

ONGLYZA® - Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija

saksagliptin | A10BH03 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2 x 14) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2, u kombinaciji sa drugim hipoglikemicima, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne:** odrasli: 5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka, u bilo koje doba dana.

OPERIL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

oksimetazolin | R01AA05 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici, monokomponentni

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 0.05%, ukupno 1 boca sa dozerom (1x10ml) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **ublažavanje simptoma zapušenog nosa kod prehlade, alergijskog rinitisa, rinosinuzitisa i upale sred-**

njeg uha: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: u svaku nozdrvu ubrizgati 1-2 doze spreja 2-3 puta dnevno. Lijek ne treba koristiti duže od 5 uzastopnih dana, kako ne bi došlo do re-bound efekta, odnosno rinitisa izazvanog lijekom.

OPERIL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

oksimetazolin | R01AA05 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici, monokomponentni

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Kapi za nos, rastvor, 0.05%, ukupno 1 bočica sa kapaljkom (1x10ml) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **ublažavanje simptoma zapašenog nosa kod prehlade, alergijskog rinitisa, rinosinuzitisa i upale srednjeg uha:** odrasli i djeca uzrasta >12 godina: u svaku nozdrvu ukapati 1-2 kapi 2-3 puta dnevno. Lijek ne treba koristiti duže od 5 uzastopnih dana, kako ne bi došlo do re-bound efekta, odnosno rinitisa izazvanog lijekom.

OPERIL® P - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

oksimetazolin | R01AA05 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici, monokomponentni

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 0.025%, ukupno 1 boca sa dozerom (1x10ml) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **ublažavanje simptoma zapašenog nosa kod prehlade, alergijskog rinitisa, rinosinuzitisa i upale srednjeg uha:** djeca uzrasta 6-12 godina: u svaku nozdrvu ubrizgati 1-2 doze spreja 2-3 puta dnevno. Lijek ne treba koristiti duže od 5 uzastopnih dana, kako ne bi došlo do re-bound efekta, odnosno rinitisa izazvanog lijekom.

OPERIL® P - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

oksimetazolin | R01AA05 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici, monokomponentni

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Kapi za nos, rastvor, 0.025%, ukupno 1 bočica sa kapaljkom (1x10ml) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **ublažavanje simptoma zapašenog nosa kod prehlade, alergijskog rinitisa, rinosinuzitisa i upale srednjeg uha:** djeca uzrasta 6-12 godina: u svaku nozdrvu ukapati 1-2 kapi 2-3 puta dnevno. Lijek ne treba koristiti duže od 5 uzastopnih dana, kako ne bi došlo do re-bound efekta, odnosno rinitisa izazvanog lijekom.

ORAMORPH® - L.Molteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO S.p.A. - Italija

morfin | N02AA01 | ANALGETICI

Prirodni alkaloidi opijuma

INPHARM CO PODGORICA

| Rp | §▲ Oralne kapi, rastvor, 20mg/ml, ukupno 1 bočica sa kapaljkom, sa 20ml rastvora (1 x 20ml) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

Doziranje: **jak hroničan bol i/ili bol otporan na terapiju drugim analgeticima (naročito kancerski bol):** odrasli: 10-20mg (0,5-1ml ili 8-16 kapi) na svaka 4h; djeca od 6-12 godina: maksimalna doza je 5-10mg (0,25-0,5ml ili 4-8 kapi) na svaka 4h; djeca od 1-5 godina: maksimalna doza je 5mg (0,25ml ili 4 kapi) na svaka 4h. Doza se može povećati zavisno od savjeta ljekara i u skladu sa intenzitetom bola i prethodnim tretmanima analgeticima. Potrebno je smanjiti dozu kod starijih pacijenata, kao i kod pacijenata koji su u anergiji, odnosno slabi nakon duge bolesti. Trajanje terapije zavisi od jačine bola i patologije. Morfin sulfat se brzo resorbuje iz gastrointestinalnog trakta. Međutim, kada Oramorph® zamijeni morfin koji se daje parenteralno, dozu je potrebno povećati za 50-100% da bi se postigao isti nivo analgezije.

ORAMORPH® - L.Molteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO S.p.A. - Italija

morfin | N02AA01 | ANALGETICI

Prirodni alkaloidi opijuma

INPHARM CO PODGORICA

| Rp | §▲ Oralni rastvor, 10mg/5ml, ukupno 20 bočica sa po 5ml rastvora (20 x 5ml) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

| Rp | §▲ Oralni rastvor, 30mg/5ml, ukupno 20 bočica sa po 5ml rastvora (20 x 5ml) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.

Doziranje: **jak hroničan bol i/ili bol otporan na terapiju drugim analgeticima (naročito kancerski bol):** odrasli: 10-20mg (1-2 pakovanja sa pojedinačnom dozom od 10mg) na svaka 4h; doza se može povećati zavisno od savjeta ljekara i u skladu sa intenzitetom bola i prethodnim tretmanima analgeticima na 30mg (pojedinačno pakovanje od 5ml) ili na 100mg (pojedinačno pakovanje od 5ml); **djeca od 6-12 godina:** maksimalna doza je 5-10mg (1/2-1 pakovanja sa pojedinačnom dozom od 10mg) na svaka 4h. Neposredno prije upotrebe, rastvor se može razblažiti u vodi ili nekom bezalkoholnom piću. Potrebno je smanjiti dozu kod starijih pacijenata, kao i kod pacijenata koji su u anergiji, odnosno slabi nakon duge bolesti. Trajanje terapije zavisi od jačine bola i patologije. Morfin sulfat se brzo resorbuje iz gastrointestinalnog trakta. Međutim, kada Oramorph® zamijeni morfin koji se daje parenteralno, dozu je potrebno povećati za 50-100% da bi se postigao isti nivo analgezije.

ORAMORPH® - L.Molteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO S.p.A. - Italija
morfin | N02AA01 | **ANALGETICI**

Prirodni alkaloidi opijuma

INPHARM CO PODGORICA

| Rp | §▲ Sirup, 10mg/5ml, ukupno 100ml sirupa u bočici (1x100ml) u kartonskoj kutiji 15.10.2012.
 Doziranje: **jak hroničan bol i/ili bol otporan na terapiju drugim analgeticima (naročito kancerski bol):** odrasli: 10-20mg (5-10ml) na svaka 4h; **djeca od 6-12 godina:** maksimalna doza je 5-10mg (2,5-5ml) na svaka 4h; **djeca od 1-5 godina:** maksimalna doza je 5mg (2,5ml) na svaka 4h. Doza se može povećati zavisno od savjeta ljekara i u skladu sa intenzitetom bola i prethodnim tretmanima analgeticima. Potrebno je smanjiti dozu kod starijih pacijenata, kao i kod pacijenata koji su u anergiji, odnosno slabi nakon duge bolesti. Trajanje terapije zavisi od jačine bola i patologije. Morfin sulfat se brzo resorbuje iz gastrointestinalnog trakta. Međutim, kada Oramorph® zamijeni morfin koji se daje parenteralno, dozu je potrebno povećati za 50-100% da bi se postigao isti nivo analgezije.

ORGALUTRAN® - Organon Ireland Limited - Irska
ganireliks | H01CC01 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Hormoni koji oslobađaju antigonadotropin

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Rastvor za injekciju, 0.25mg/0.5ml, ukupno jedan napunjen injekcioni špric sa rastvorom za injekciju (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 15.08.2012.

Doziranje: **prevencija prijevremenog skoka LH kod žena koje se podvrgavaju kontrolisanoj ovarijalnoj hiperstimulaciji u programu asistiranе reproduktivne tehnike:** 0,25mg jednom dnevno u vidu s.c. injekcije (najbolje u butinu; mijenjati mjesto primjene da ne bi došlo do lipoatrofije), počevši od 5. ili 6. dana davanja FSH ili 5. ili 6. dana nakon davanja korifolitropina alfa. Početak davanja lijeka zavisi od reakcije jajnika (npr. broja i veličine folikula u rastu i/ili koncentracije estradiola) i može se odložiti u slučaju odsustva rasta folikula, mada se kliničko iskustvo bazira na započinjanju primjene lijeka 5. ili 6. dana stimulacije. Orgalutran® i FSH dati otprilike u isto vrijeme, ne miješati ih i ne davati injekcije na isto mjesto. Svakodnevnu terapiju lijekom Orgalutran® nastaviti do pojave dovoljnog broja folikula odgovarajuće veličine. Završno sazrijevanje folikula može se indukovati davanjem hCG. Vrijeme između dvije injekcije lijeka Orgalutran®, kao i vrijeme između posljednje injekcije lijeka Orgalutran® i injekcije hCG, ne smije preći 30h jer može doći do prijevremenog skoka LH. Bezbjednost i efikasnost lijeka dokazana je kod pacijentkinja koje su podvrgnute ponovljenim ciklusima liječenja.

ORMIDOL® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska
atenolol | C07AB03 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.
 Doziranje: **odrasli: hipertenzija:** 1 tableta dnevno; angina pektoris: 1 tableta dnevno ili 2 puta po 1 tableta na dan; **srčane aritmije:** kada se aritmija stabilizuje adekvatnom primjenom atenolola putem i.v. injekcije, preći na peroralnu primjenu atenolola u dozi održavanja 50-100mg dnevno; **infarkt miokarda:** pacijentima pogodnim za primjenu intravenskih beta-blokatora, najkasnije 12h od pojave bolova u grudima dati 5-10mg atenolola putem spore i.v. injekcije (1mg/min); ukoliko tokom i.v. davanja nije došlo do pojave neželjenih efekata, nakon 15 minuta

dati 50mg atenolola oralno; nakon 12h od i.v. primjene dati još jednu tabletu od 50mg, a 12h kasnije započeti sa primjenom doze održavanja od 100mg, jednom dnevno.

ORTANOL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

omeprazol | A02BC01 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| NRP | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg, ukupno 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **odrasli: ulkus duodenuma i želuca:** 20mg, jednom dnevno 2 nedjelje, ili 4 nedjelje (ulkus želuca); dodatno se može produžiti do 2 nedjelje, ili 4 nedjelje (ulkus želuca); kod nekih pacijenata preporučuje se doza 40mg jednom dnevno, 4 nedjelje, ili 8 nedjelja (ulkus želuca); **prevencija recidiva ulkusa duodenuma:** (kod *Helicobacter pylori* negativnih pacijenata ili kada eradikacija *H. pylori* nije moguća): 20mg jednom dnevno, kod nekih pacijenata dovoljno je 10mg dnevno; doza se može povećati na 40mg; **prevencija recidiva ulkusa želuca:** 20mg jednom dnevno, ako je potrebno može se povećati na 40mg jednom dnevno; **eradikacija *Helicobacter pylori*:** po protokolu zajedno sa antimikrobnim lijekovima; **ulkus duodenuma i želuca udruženih sa primjenom NSAID:** 20mg jednom dnevno, 4 nedjelje; dodatno se može produžiti još 4 nedjelje; **prevencija gastričnih i duodenalnih ulkusa izazvanih NSAID kod rizičnih pacijenata:** pacijenti stariji od 60 godina sa istorijom gastričnih i duodenalnih ulkusa i istorijom krvarenja u gornjem dijelu gastrointestinalnog trakta: 20mg jednom dnevno; **refluksni ezofagitis:** 20mg jednom dnevno, 4 nedjelje, dodatno se može produžiti 4 nedjelje; **teški ezofagitis:** 40mg jednom dnevno, izlječenje se postiže nakon 8 nedjelja; **dugotrajna terapija izliječenog refluksnog ezofagitisa:** 10mg jednom dnevno, može se povećati na 20-40mg jednom dnevno; **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest:** individualno doziranje, obično 20mg jednom dnevno, tokom 4 nedjelje. **Djeca uzrasta ≥ 1 godine i tjelesne mase ≥ 10 kg:** **refluksni ezofagitis, simptomatsko liječenje gorušice i regurgitacije želudačne kiseline kod gastroezofagealne refluksne bolesti:** 10mg jednom dnevno; ako je potrebno povećati do 20mg jednom dnevno; **djeca uzrasta ≥ 2 godine i tjelesne mase > 20 kg:** **refluksni ezofagitis:** 20mg jednom dnevno, po potrebi povećati do 40mg jednom dnevno, 4-8 nedjelja; **simptomatsko liječenje gorušice i regurgitacije želudačne kiseline kod gastroezofagealne refluksne bolesti:** 20mg jednom dnevno, po potrebi povećati do 40mg jednom dnevno, 2-4 nedjelje; **djeca i adolescenti uzrasta ≥ 4 godine:** prema protokolu zajedno sa antimikrobnim lijekovima u zavisnosti od uzrasta i tjelesne mase.

ORVAGIL® - Galenika A.D. - Srbija

metronidazol | P01AB01 | **ANTIPROTOZOICI**

Derivati nitroimidazola

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Δ Tableta, 250mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

| Rp | Δ Film tableta, 400mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **odrasli: dekubitusi i ulceracije:** 1200mg dnevno podijeljeno u 3 pojedinačne doze; **odrasli i adolescenti: nespecifični vaginitis:** 2000mg u jednoj dozi ili 400mg 2 puta dnevno, 5-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta > 10 godina: dentalne infekcije:** 600-800mg dnevno podijeljeno u više pojedinačnih doza, 3-7 dana; **odrasli i djeca uzrasta ≥ 1 godine: trihomonijaza urogenitalnog trakta, akutni ulcerativni gingivitis, amebijaza, đardijaza:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **odrasli, djeca i novorođenčad: anaerobne infekcije, profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama:** doza i trajanje terapije zavise od indikacije i uzrasta; **djeca: eradikacija *Helicobacter pylori*:** kao dio kombinovane terapije, 20mg/kg/dan, maksimalno 500mg 2 puta dnevno, 7-14 dana.

ORVAGIL® - Galenika A.D. - Srbija

metronidazol | J01XD01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Derivati imidazola

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Δ Rastvor za infuziju, 500mg/100ml, ukupno 1 boca, staklena sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **terapija anaerobnih infekcija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 500mg (100ml) na 8h; **djeca uzrasta 8 nedjelja-12 godina:** 20-30mg/kg/dan kao pojedinačna dnevna doza ili podijeljeno na 7,5mg/kg na svakih 8h, dnevna doza se može povećati na 40mg/kg, u zavisnosti od težine infekcije, trajanje terapije je obično 7 dana; **djeca uzrasta <8 nedjelja:** 15mg/kg kao pojedinačna dnevna doza ili podijeljeno na 7,5mg/kg na svakih 12h; **profilaksa postoperativnih infekcija izazvanih anaerobnim bakterijama: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 500mg (100ml) neposredno prije, za vrijeme ili nakon operacije, ponavljati davanje lijeka na 8h; **djeca uzrasta <12 godina:** 20-30mg/kg kao pojedinačna doza, 1-2h prije operativnog zahvata; **novorođenčad uzrasta <40 nedjelja:** 10mg/kg tjelesne mase kao pojedinačna doza prije operacije; **eradikacija Helicobacter pylori: djeca:** kao dio kombinovane terapije, 20mg/kg/dan, maksimalno 500mg 2 puta dnevno, tokom 7-14 dana. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije, brzinom oko 5ml/min.

ORVAGIL® D - Galenika A.D. - Srbija

metronidazol | J01XD01 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Derivati imidazola

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

15.07.2015.

Doziranje: **akutne oralne infekcije izazvane anaerobnim bakterijama: odrasli i djeca uzrasta >10 godina:** 400mg na 8 sati tokom 5-7 dana. Preporučuje se uzimanje tableta uz jelo ili poslije jela.

OSPAMOX® - Sandoz GmbH - Austrija

amoksilin | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 500mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 12g praška za oralnu suspenziju u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

Doziranje: **terapija infekcija gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg:** 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; **eradikacija Helicobacter pylori kod ulkusne bolesti** uz terapiju inhibitorima protonske pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksilina veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primijeniti u sljedećim indikacijama: **nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih:** 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; **dentalni apsces:** 2 puta po 3g u razmaku od 8h; **nekomplikovana gonoreja:** jedna doza od 3g; **profilaksa bakterijskog endokarditisa:** po protokolu. **Djeca tjelesne mase <40kg:** dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.

OSPAMOX® DT - Sandoz GmbH - Austrija

amoksilin | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta za oralnu suspenziju, 500mg, ukupno 14 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

| Rp | Tableta za oralnu suspenziju, 1000mg, ukupno 14 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

Doziranje: **terapija infekcija gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg:** 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili

rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; **eradikacija *Helicobacter pylori* kod ulkusne bolesti** uz terapiju inhibitorima protonске pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksisicilna veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primijeniti u sljedećim indikacijama: **nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih**: 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; **dentalni apsces**: 2 puta po 3g u razmaku od 8h; **nekomplikovana gonoreja**: jedna doza od 3g; **profilaksa bakterijskog endokarditisa**: po protokolu. **Djeca tjelesne mase <40kg**: dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.

OTOL H - HEMOFARM A.D. - Srbija

prednizolon, tirotricin, tetrakain | S02CA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA UHO**

Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za uši, rastvor, 1mg/g + 0.1mg/g + 10mg/g, ukupno 10g rastvora u staklenoj bočici sa kapaljkom u kartonskoj kutiji
12.05.2009.

Doziranje: **suzbijanje bola i zapaljenskih reakcija u spoljašnjem ušnom kanalu, koje prate nekomplikovano, akutno zapaljenje spoljašnjeg uha (otitis externa acuta)**: **odrasli**: na jedan sat ukapati 5-6 kapi u oboljelo uho, ili natopiti sterilnu gazu i uvući u slušni kanal; **djeca uzrasta >2 godine**: 2-4 kapi. Poslije ukapavanja treba ostati u ležećem položaju, na strani zdravog uha, oko 15 minuta. Ukoliko poslije dva dana primjene ovog lijeka ne dođe do poboljšanja stanja, treba prekinuti dalju primjenu lijeka i odmah konsultovati ljekara.

OVITRELLE® - Merck Serono S.p.A. - Italija

horigonadotropin alfa | G03GA08 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gonadotropini

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 250mcg/0.5ml, ukupno 0.5ml rastvora za injekciju u napunjenom injekcionom špricu (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
31.07.2013.

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 250mcg/0.5ml, ukupno 0.5ml rastvora za injekciju u penu sa uloškom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
31.07.2013.

Doziranje: **pokretanje finalnog sazrijevanja folikula i luteinizacije nakon stimulacije rasta folikula, kod žena koje se podvrgavaju superovulaciji prije asistirane reproduktivne tehnike kao što je in vitro fertilizacija**: 250mcg u vidu s.c. injekcije 24-48h nakon posljednje administracije FSH ili hMG, tj. kada se postigne optimalna stimulacija rasta folikula; **pokretanje ovulacije i luteinizacije kod anovulatornih ili oligoovulatornih žena nakon stimulacije rasta folikula**: 250mcg u vidu s.c. injekcije 24-48h nakon postizanja optimalne stimulacije rasta folikula. Pacijentkinji se preporučuje da ima odnos na dan i dan nakon primjene lijeka.

OXALIPLATIN EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

oksaliplatin | L01XA03 | **ANTINEOPLASTICI**

Jedinjenja platine

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/10ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
09.12.2013.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/20ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
09.12.2013.

Doziranje: **adjuvantni tretman stadijuma III (Dukes C) karcinoma kolona poslije kompletne resekcije primarnog tumora, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom**: **odrasli**: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje tokom 12 ciklusa (6 mjeseci); **metastatski kolorektalni karcinom, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom**: **odrasli**: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje, sve dok postoji progresija bolesti ili se pojavi neprihvatljiva toksičnost. Lijek se primjenjuje kao i.v. infuzija u 250-500ml 5% rastvora glukoze, u trajanju od 2-6 sati, kako bi koncentracija lijeka bila 0,2-0,7mg/ml. Lijek treba uvijek primijeniti prije 5-fluorouracila.

OXALIPLATIN PLIVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

oksaliplatin | L01XA03 | ANTINEOPLASTICI

Jedinjenja platine

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

Doziranje: **adjuvantni tretman stadijuma III (Dukes C) karcinoma kolona poslije kompletne resekcije primarnog tumora, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje tokom 12 ciklusa (6 mjeseci); metastatski kolorektalni karcinom, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje, sve dok postoji progresija bolesti ili se pojavi neprihvatljiva toksičnost. Lijek se primjenjuje kao i.v. infuzija u 250-500ml 5% rastvora glukoze, u trajanju od 2-6 sati, kako bi koncentracija lijeka bila 0,2-0,7mg/ml. Lijek treba uvijek primijeniti prije 5-fluorouracila.**

P

PACLITAXEL PHARMASWISS - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija**paklitaksel** | L01CD01 | ANTINEOPLASTICI
Taksani

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml, ukupno 1 bočica sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju (1x5ml) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.

Doziranje: **karcinom ovarijuma, karcinom dojke, uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća, Kapoši sarkom povezan sa AIDS-om: odrasli:** po protokolu.**PACLITAXEL PLIVA - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska****paklitaksel** | L01CD01 | ANTINEOPLASTICI
Taksani

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml, ukupno 1 bočica sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u katonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **karcinom ovarijuma, karcinom dojke, uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća, Kapoši sarkom povezan sa AIDS-om: odrasli:** po protokolu.**PALIN® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija****pipemidna kiselina** | J01MB04 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU
Ostali hinoloni

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 20 kapsula u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **akutne i hronične infekcije donjeg urinarnog trakta, prevencija ponovljenih infekcija donjeg urinarnog trakta, vaginalne infekcije: odrasli:** 400mg na 12h, obično tokom 10 dana, ali može potrajati i duže, u zavisnosti od kliničkog toka bolesti (i do 6 mjeseci u kliničkim studijama za prevenciju ponovljenih infekcija donjeg urinarnog trakta). Tokom terapije treba povećati unos tečnosti.**PALITREX® - Galenika A.D. - Srbija****cefaleksin** | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU
Cefalosporini, I generacija

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba: odrasli:** 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; **djeca uzrasta 6-12 godina:** za većinu infekcija se preporučuje 250mg na 8h; kod **težih infekcija** doza može biti udvostručena. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom, terapija treba da traje najmanje 10 dana.**PALITREX® - Galenika A.D. - Srbija****cefaleksin** | J01DB01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU
Cefalosporini, I generacija

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za pripremu 100ml suspenzije u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **infekcije respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, infekcije urogenitalnog trakta, infekcije zuba**: odrasli: 1-4g/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija dovoljno je primijeniti 500mg na 8h; za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** primjenjuje se 250mg na 6h ili 500mg na 12h; za **teže infekcije ili infekcije uzrokovane manje osjetljivim mikroorganizmima** mogu biti potrebne i veće doze lijeka; djeca: 25-50mg/kg/dan u podijeljenim dozama; za većinu infekcija se preporučuje primjena 125mg na 8h (djeca uzrasta <5 godina), odnosno 250mg na 8h (djeca uzrasta ≥5 godina); za **infekcije kože i mekih tkiva, streptokokni faringitis i blage, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta** ukupna dnevna doza može biti podijeljena i primijenjena na svakih 12h; kod **težih infekcija** doza može biti udvostručena; u terapiji **otitis media** neophodno je primijeniti 75-100mg/kg/dan, podijeljeno u 4 doze. Kod infekcija izazvanih beta-hemolitičkim streptokokom, terapija treba da traje najmanje 10 dana.

PANADOL® ADVANCE - Omega Pharma Manufacturing GmbH& Co KG - Njemačka | Catalent UK Packing Limited - Velika Britanija | GlaxoSmithKline Dunganvarn LTD - Irska | S.C. Europharm S.A. - Rumunija

paracetamol | N02BE01 | **ANALGETICI**

Anilidi

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| BRp | Film tableta, 500mg, ukupno 12 film tableta u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
Doziranje: **bolna i febrilna stanja** (glavobolja, uključujući migrenu i tenziju glavobolju, zubobolja, bol u leđima, reumatski bolovi i bolovi u mišićima, dismenoreja, povišena tjelesna temperatura, bolovi uzrokovani prehladom i gripom, bolovi kod dijagnostikovanog blagog artritisa): odrasli (uključujući i starije): 2 tablete 3-4 puta dnevno do maksimalno 8 tableta dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: 1/2 - 1 tableta 3-4 puta dnevno; maksimalno 4 tablete dnevno. Ne davati djeci mlađoj od 6 godina. Dozu primjenjivati sa razmakom od najmanje 4h; ne smiju se prekoračiti 4 doze tokom 24h. Lijek ne treba kontinuirano primjenjivati duže od 3 dana, bez prethodnog savjeta ljekara.

PANADOL® BABY - Farmaclair - Francuska

paracetamol | N02BE01 | **ANALGETICI**

Anilidi

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

P

| BRp | Oralna suspenzija, 120mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 100ml oralne suspenzije uz špric za doziranje u kartonskoj kutiji 22.06.2015.
Doziranje: **ublažavanje bola kod rasta zuba, zubobolje i upale grla; snižavanje povišene tjelesne temperature kod prehlade, gripa i infekcija (kao što su male boginje, veliki kašalj, ovčije boginje, zauške)**: djeca uzrasta 3-6 mjeseci: 2,5ml; djeca uzrasta 6-24 mjeseca: 5ml; djeca uzrasta 2-4 godine: 7,5ml; djeca uzrasta 4-8 godina: 10ml; djeca uzrasta 8-10 godina: 15ml; djeca uzrasta 10-12 godina: 20ml. Doza se može ponoviti najviše 4 puta u toku 24h; interval između dvije doze ne smije biti kraći od 4h. Lijek ne davati djetetu duže od 3 dana bez prethodne konsultacije sa ljekarom ili farmaceutom. Djeca uzrasta 2-3 mjeseca (samo ako je tjelesna masa djeteta >4kg i dijete rođeno nakon 37 nedjelja): 2,5ml najviše dva puta dnevno, sa intervalom između dvije doze od najmanje 4h, u slučaju povišene tjelesne temperature nakon imunizacije, odnosno drugih uzroka bola i groznice.

PANADOL® EXTRA ADVANCE - GlaxoSmithKline Dunganvarn LTD - Irska | Omega Pharma Manufacturing GmbH& Co KG - Njemačka

paracetamol, kofein | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| BRp | Film tableta, 500mg + 65mg, ukupno 12 film tableta u blisteru (1x12) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
Doziranje: **bolna i febrilna stanja** (glavobolja, uključujući migrenu, bol u leđima, zubobolja, reumatski bolovi, dismenoreja, ublažavanje simptoma prehlade i gripa, bol u grlu): odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1-2 tablete najviše 4 puta dnevno; minimalni dozni interval je 4h; ne smije se uzeti više od 8 tableta tokom 24h.

PANCEF® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefiksimsim | J01DD08 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Granule za oralnu suspenziju, 100mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa granulama za pripremu 100ml oralne suspenzije, uz plastičnu kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 21.12.2012.

Doziranje: **infekcije gornjih disajnih puteva** (otitis media i druge infekcije gornjih disajnih puteva, gdje je uzročnik poznat ili se sumnja da je rezistentan na druge uobičajeno primjenjivane antibiotike, kao i kod infekcija gdje je neuspješan tretman veliki rizik za pacijenta), **infekcije donjih disajnih puteva (npr. bronhitis), infekcije urinarnog trakta (npr. cistitis, cistouretritis, nekomplikovani pijelonefritis):** djeca uzrasta 6 mjeseci-10 godina: 8mg/kg/dan, kao pojedinačna doza ili podijeljeno u dvije doze; preporučene doze, u zavisnosti od uzrasta, su: djeca uzrasta 6 mjeseci-1 godine: 3,75ml dnevno; djeca uzrasta 1-4 godine: 5ml dnevno; djeca uzrasta 5-10 godina: 10ml dnevno; djeca uzrasta >10 godina (ili tjelesne mase >50kg): doze kao za odrasle: 200-400mg dnevno, kao pojedinačna doza ili podijeljeno u dvije doze. Uobičajeno trajanje terapije je 7 dana, po potrebi se može produžiti do 14 dana.

PANCEF® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefiksimsim | J01DD08 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (2x5) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **infekcije gornjih disajnih puteva** (otitis media i druge infekcije gornjih disajnih puteva, gdje je uzročnik poznat ili se sumnja da je rezistentan na druge uobičajeno primjenjivane antibiotike, kao i kod infekcija gdje je neuspješan tretman veliki rizik za pacijenta), **infekcije donjih disajnih puteva (npr. bronhitis), infekcije urinarnog trakta (npr. cistitis, cistouretritis, nekomplikovani pijelonefritis):** odrasli i djeca uzrasta >10 godina: 200-400mg dnevno, kao pojedinačna doza ili podijeljeno u 2 jednake doze. Uobičajeno trajanje terapije je 7 dana, po potrebi se može produžiti do 14 dana.

PANCILLIN® - HEMOFARM A.D. - Srbija

benzilpenicilin, prokain benzilpenicilin | J01CE30 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Penicilini osjetljivi na beta-laktamazu

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| OgRp | Prašak za suspenziju za injekciju, 200 000i.j. + 600 000i.j., ukupno 50 bočica staklenih sa praškom za suspenziju za injekciju u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **liječenje i profilaksa infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na penicilin** (nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, angina, šarlah, sinuzitis, difterija, gonoreja, sifilis, profilaktička primjena prije hirurških zahvata na glavi, vratu, u ustima i na kardiovaskularnom sistemu): odrasli i djeca: doziranje zavisi od indikacije i kliničke slike. Lijek se primjenjuje isključivo intramuskularno.

PANKLAV - HEMOFARM A.D. - Srbija

amoksicilin, klavulanska kiselina | J01CR02 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 125mg/5ml + 31.25mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 100ml suspenzije, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **infekcije gornjih djelova respiratornog trakta, infekcije donjih djelova respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije genitalnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, dentalni apscesi, prevencija postoperativnih infekcija:** novorođenčad: 0,25ml/kg na 8h; djeca uzrasta 1 mjeseca-1 godine: 0,25ml/kg na 8h (u teškim infekcijama doza se duplira); djeca uzrasta 1-6 godina: 0,25ml/kg (odnosno 5ml oralne suspenzije) na 8h (u teškim infekcijama doza se duplira).

PANKLAV - HEMOFARM A.D. - Srbija**amoksisilin, klavulanska kiselina** | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Film tableta, 250mg + 125mg, ukupno 15 film tableta u bočici, staklenoj u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 500mg + 125mg, ukupno 20 film tableta u staklenoj bočici u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

Doziranje: **akutni bakterijski sinuzitis (pravilno dijagnostikovano), cistitis, pijelonefritis, celulitis, ujedi životinja, teški dentalni apscesi sa celulitizom: odrasli i djeca tjelesne mase ≥ 40 kg: 1 tableta 3 puta dnevno.** Terapija ne bi trebala da traje duže od 14 dana bez ponovnog pregleda pacijenta. Lijek je najbolje uzeti na početku obroka da bi se smanjio rizik od potencijalne gastrointestinalne intolerancije i poboljšala resorpcija amoksisilina i klavulanske kiseline.

PANKLAV FORTE - HEMOFARM A.D. - Srbija**amoksisilin, klavulanska kiselina** | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml + 62.5mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 100ml suspenzije, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **infekcije gornjih dijelova respiratornog trakta, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije genitalnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, dentalni apscesi, prevencija postoperativnih infekcija: djeca uzrasta 6-12 godina: 0,15ml/kg, odnosno 5ml oralne suspenzije na 8h.**

PANKLAV 2X - HEMOFARM A.D. - Srbija**amoksisilin, klavulanska kiselina** | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Granule za oralnu suspenziju, 400mg/5ml + 57mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa granulama za pripremu 140ml suspenzije u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **infekcije gornjih dijelova respiratornog trakta, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije genitalnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, dentalni apscesi, prevencija postoperativnih infekcija: djeca uzrasta 2 mjeseca-3 godine: 0,15ml/kg na 12h, djeca uzrasta 2-6 godina (tjelesne mase 13-21kg): 2,5ml na 12h, djeca uzrasta 7-12 godina (tjelesne mase 22-40kg): 5ml/kg na 12h.** Doze se mogu duplirati u slučaju teških infekcija.

PANKLAV 2X - HEMOFARM A.D. - Srbija**amoksisilin, klavulanska kiselina** | J01CR02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 875mg + 125mg, ukupno 14 film tableta u staklenoj bočici u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

Doziranje: **infekcije gornjih dijelova respiratornog trakta, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, infekcije genitalnog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, dentalni apscesi, prevencija postoperativnih infekcija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1 tableta od 1000mg na 12h.**

PANLAX® - HEMOFARM A.D. - Srbija**bisakodil** | A06AB02 | **LAKSATIVI**

Kontaktni laksativi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

- | BRp | Supozitorija, 10mg, ukupno 6 supozitorija u blisteru (1x6) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
 | BRp | Gastrozistentna tableta, 5mg, ukupno 30 gastrozistentnih tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **kratkotrajna terapija konstipacije (hroničnog ili skorašnjeg porijekla, kad god je potrebna primjena stimulativnog laksativa):** odrasli i djeca uzrasta >10 godina: 1-2 gastrozistentne tablete (5-10mg) dnevno, uoči odlaska na spavanje, ili 1 supozitorija (10mg) za trenutno dejstvo; djeca uzrasta 4-10 godina: 1 gastrozistentna tableta (5mg) dnevno uoči odlaska na spavanje, ili 1 supozitorija (5mg) (pedijatrijski laksativ), za trenutno dejstvo; **priprema za dijagnostičke procedure i u preoperativnoj terapiji:** odrasli i djeca uzrasta >10 godina: 2 gastrozistentne tablete (10mg) ujutro i 2 gastrozistentne tablete (10mg) uveče i jedna supozitorija (10mg) narednog jutra; djeca uzrasta 4-10 godina: 1 gastrozistentna tableta (5mg) uveče i jedna supozitorija (5mg) (pedijatrijski laksativ), narednog jutra. Supozitorije koje sadrže 10mg bisakodila nijesu pogodne za djecu mlađu od 10 godina s obzirom da će preporučena doza od 5mg bisakodila za djecu uzrasta 4-10 godina biti prekoračena prilikom primjene supozitorije od 10mg bisakodila.

PAN-PENI G SODIUM - Panpharma - Francuska

benzilpenicilin | J01CE01 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini osjetljivi na beta-laktamazu

FARMONT M.P.

- | OgRp | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1Mi.j., ukupno 50 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **infekcije uzrokovane bakterijama osjetljivim na benzilpenicilin:** doziranje lijeka zavisi od uzrasta, indikacije, težine infekcije i bubrežne funkcije. Lijek se primjenjuje intravenski ili intramuskularno.

PANTHENOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

kalcijum pantotenat | A11HA31 | **VITAMINI**

Ostali monokomponentni vitaminski preparati

HEMOFARM P.J. PODGORICA

- | BRp | Komprimovana lozenga, 120mg, ukupno 20 komprimovanih lozengi u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

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

PANTHENOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

deksantanol | D03AX03 | **PREPARATI ZA LIJEČENJE RANA I ULCERACIJA**

Ostali preparati za terapiju ožiljaka

HEMOFARM P.J. PODGORICA

- | BRp | Mast, 5%, Tuba sa 30g masti u kartonskoj kutiji 29.05.2013.

Doziranje: **zacjeljivanje i epitelizacija povreda (opekotine, ogrebotine), hronične ulceracije, rane usljed ležanja, iritacija kože (radioterapija, fototerapija), prevencija i liječenje ojedene, suve, ispucale i oštećene kože, prevencija i tretman osipa izazvanog pelenama:** nanijeti tanak sloj masti ili krema jednom ili više puta na dan; **liječenje oštećene sluzokože cerviksa:** nanijeti tanak sloj jednom ili više puta na dan; **njena dojki kod dojilja:** mast nanijeti na bradavice nakon svakog dojenja.

PANTOPRAZOL SANDOZ® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

pantoprazol | A02BC02 | **LIJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

- | SZR | Prašak za rastvor za injekciju, 40mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **ulkus duodenuma i želuca, refluksni ezofagitis:** odrasli: 40mg dnevno kao i.v. inj. tokom 2-15 minuta;

Zolinger-Elisonov sindrom i druga patološka hipersekretorna stanja: terapiju početi dnevnom dozom od 80mg; nakon toga, dozu titrirati po potrebi, na osnovu mjerenja lučenja želudačne kiseline. Ako je doza veća od 80mg dnevno, podijeliti je u dvije pojedinačne dnevne doze.

PANTOPRAZOL SANDOZ® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrorezistentna tableta, 20mg, ukupno 14 gastrorezistentnih tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

Doziranje: **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest**: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina: 20mg na dan, tokom 2-4 nedjelje, 1h prije obroka. Pojava recidiva simptoma se može kontrolisati uzimanjem 20mg dnevno po potrebi. **Dugotrajna terapija i prevencija relapsa refluksnog ezofagitisa**: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina: 20mg na dan; u slučaju relapsa 40mg na dan. Nakon oporavka od rekurentne epizode, doza se ponovo može smanjiti na 20mg dnevno. **Prevencija gastroduodenalnih ulkusa uzrokovanih primjenom neselektivnih nesteroidnih antiinflamatornih lijekova** (kod rizičnih grupa pacijenata kojima je potrebno kontinuirano liječenje): odrasli: preporučena doza je 20mg na dan.

PANTOPRAZOL SANDOZ® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Gastrorezistentna tableta, 40mg, ukupno 14 gastrorezistentnih tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

Doziranje: **refluksni ezofagitis**: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina: 40mg dnevno tokom 4 nedjelje; po potrebi, produžiti još 4 nedjelje; **ulkus želuca**: odrasli: 40mg dnevno, tokom 4 nedjelje; terapija se može produžiti još 4 nedjelje; **ulkus duodenuma**: odrasli: 40mg dnevno, tokom 2 nedjelje; terapija se može produžiti još 2 nedjelje; **Zollinger-Ellison-ov sindrom i druga stanja patološke hipersekrecije**: odrasli: preporučena početna doza je 80mg dnevno; doza se može individualno titrirati u zavisnosti od sekrecije želudačne kiseline. Moguće je i privremeno povećanje doze iznad 160mg (2 puta po 2 tablete dnevno), ali je ne treba primjenjivati duže nego što to zahtijeva odgovarajuća kontrola želudačne kiseline. Terapiju treba primjenjivati koliko to klinički pokazatelji zahtijevaju. **Eradikacija Helicobacter pylori** kod pacijenata sa potvrđenom infekcijom, koji imaju gastrični i duodenalni ulkus: daje se u kombinaciji sa dva odgovarajuća antibiotika (prema protokolu): 40mg pantoprazola dva puta na dan, prvu tabletu uzeti prije doručka, drugu tabletu 1h prije večere. Kombinovana terapija traje obično 7 dana, a može se produžiti za još 7 dana do ukupno dvije nedjelje trajanja terapije.

PARACETAMOL - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

paracetamol | N02BE01 | **ANALGETICI**

Anilidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Sirup, 120mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa 100ml sirupa, sa plastičnom graduiranom kašičicom 2.5ml/5ml u kartonskoj kutiji
15.06.2011.

Doziranje: **simptomatsko olakšavanje bolova blagog i umjerenog intenziteta različite etiologije** (glavobolja, zubobolja, neuralgije, mijalgije, dismenoreja, reumatski i posttraumatski bolovi), povišena tjelesna temperatura, zamjena za salicilate kod utvrđenih kontraindikacija za njihovu primjenu (povrede, lješkarski i stomatološki zahvati): odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 500-1000mg ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); maksimalna dnevna doza za odrasle je 4g; **djeca uzrasta 6-12 godina**: 250-500mg (2-4 kafene kašike sirupa), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); **djeca uzrasta 1-5 godina**: 120-250mg (1-2 kafene kašike sirupa), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); **djeca uzrasta 3 mjeseca-1 godine**: 60-120mg (1/2-1 kafena kašika sirupa), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); **djeca uzrasta <3 mjeseca**: 10mg/kg tjelesne mase (5mg/kg tjelesne mase kod žutice), ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h).

PARACETAMOL - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina**paracetamol** | N02BE01 | ANALGETICI

Anilidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 20 tableta u stripu (2x10) u kartonskoj kutiji

15.06.2011.

Doziranje: **simptomatsko olakšavanje bolova blagog i umjerenog intenziteta različite etiologije (glavobolja, zubobolja, neuralgije, mijalgije, dismenoreja, reumatski i posttraumatski bolovi), povišena tjelesna temperatura, zamjena za salicilate kod utvrđenih kontraindikacija za njihovu primjenu (povrede, ljekarski i stomatološki zahvati): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 500-1000mg ponavljati po potrebi svakih 4-6h (maksimalno 4 doze u toku 24h); maksimalna dnevna doza za odrasle je 4g; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 250-500mg najviše 4 puta dnevno, sa razmacima od najmanje 4h; maksimalna dnevna doza je 2g.

PARACETAMOL - Galenika A.D. - Srbija**paracetamol** | N02BE01 | ANALGETICI

Anilidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Sirup, 120mg/5ml, ukupno 1 boca staklena sa 100ml sirupa (uz kašičicu za doziranje) u kartonskoj kutiji
10.07.2017.

Doziranje: **ublažavanje bola kod rasta zuba, zubobolje i upale grla; snižavanje povišene tjelesne temperature kod prehlade, gripa i infekcija (kao što su male boginje, veliki kašalj, ovčije boginje, zauške): djeca uzrasta 3-6 mjeseci:** 2,5ml; **djeca uzrasta 6-24 mjeseca:** 5ml; **djeca uzrasta 2-4 godine:** 7,5ml; **djeca uzrasta 4-8 godina:** 10ml; **djeca uzrasta 8-10 godina:** 15ml; **djeca uzrasta 10-12 godina:** 20ml. Doza se može ponoviti najviše 4 puta u toku 24h; interval između dvije doze ne smije biti kraći od 4h. Lijek ne davati djetetu duže od 3 dana bez prethodne konsultacije sa ljekarom ili farmaceutom. **Djeca uzrasta 2-3 mjeseca** (samo ako je tjelesna masa djeteta >4kg i dijete rođeno nakon 37 nedjelja): 2,5ml najviše dva puta dnevno, sa intervalom između dvije doze od najmanje 4h, u slučaju povišene tjelesne temperature nakon imunizacije, odnosno drugih uzroka bola i groznice.

PARACETAMOL ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**paracetamol** | N02BE01 | ANALGETICI

Anilidi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Oralni rastvor, 120mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 100ml oralnog rastvora (uz čašicu za doziranje) u kartonskoj kutiji
14.02.2014.

Doziranje: **ublažavanje bola kod rasta zuba, zubobolje i upale grla; snižavanje povišene tjelesne temperature kod prehlade, gripa i infekcija (kao što su male boginje, veliki kašalj, ovčije boginje, zauške): djeca uzrasta 3-6 mjeseci:** 2,5ml; **djeca uzrasta 6-24 mjeseca:** 5ml; **djeca uzrasta 2-4 godine:** 7,5ml; **djeca uzrasta 4-8 godina:** 10ml; **djeca uzrasta 8-10 godina:** 15ml; **djeca uzrasta 10-12 godina:** 20ml. Doza se može ponoviti najviše 4 puta u toku 24h; interval između dvije doze ne smije biti kraći od 4h. Lijek ne davati djetetu duže od 3 dana bez prethodne konsultacije sa ljekarom ili farmaceutom. **Djeca uzrasta 2-3 mjeseca** (samo ako je tjelesna masa djeteta >4kg i dijete rođeno nakon 37 nedjelja): 2,5ml najviše dva puta dnevno, sa intervalom između dvije doze od najmanje 4h, u slučaju povišene tjelesne temperature nakon imunizacije, odnosno drugih uzroka bola i groznice.

PARACETAMOL PHARMASWISS - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija**paracetamol** | N02BE01 | ANALGETICI

Anilidi

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZ | Rastvor za infuziju, 10mg/ml, ukupno 10 boca, staklenih sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

Doziranje: **kratkotrajno liječenje umjereno jakih bolova (posebno nakon operacija) ili kratkotrajna terapija groznice, kada je intravenska primjena klinički opravdana hitnom potrebom da se ublaži bol ili hipertermija i/ili kada**

drugi načini primjene nisu mogući: odrasli i djeca: pojedinačna doza i maksimalna dnevna doza zavise od uzrasta i tjelesne mase, po protokolu. Minimalni interval između dvije primjene lijeka treba da bude 4 sata.

PARALEN® HOT DRINK LIMUN - Zentiva, k.s. - Češka Republika

paracetamol, fenilefrin | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| BRp | Granule za oralni rastvor, 650mg + 10mg, ukupno 6 kesica sa 5g praška za oralni rastvor u kartonskoj kutiji
18.10.2016.

Doziranje: olakšavanje simptoma influence i akutne upale gornjih respiratornih puteva, uključujući groznicu, glavobolju, upalu grla, bolove u zglobovima i mišićima, kongestiju nosa, sinuzitis i bolove koji su u vezi sa tim stanjima, kao i kod akutne kataralne upale nosne mukozne membrane: odrasli i djeca uzrasta >15 godina: kesica lijeka se primjenjuje rastvorena u šolji tople vode, najviše do 4 puta dnevno. Interval između pojedinačnih doza ne treba da bude kraći od 4 sata.

PATAXEL - Vianex S.A. - Plant C - Grčka

paklitaksel | L01CD01 | **ANTINEOPLASTICI**

Taksani

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
15.05.2017.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/16.7ml, ukupno 1 bočica staklena sa 16.7ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
15.05.2017.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg/50ml, ukupno 1 bočica staklena sa 50ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
15.05.2017.

Doziranje: karcinom ovarijuma, karcinom dojke, uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća, Kapoši sarkom povezan sa AIDS-om: odrasli: po protokolu.

PEGASYS® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

peginterferon alfa-2a | L03AB11 | **IMUNOSTIMULANSI**

Interferoni

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu, 135mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjen injektioni špric sa iglom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
03.10.2011.

| Z | Rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu, 180mcg/0.5ml, ukupno 1 napunjen injektioni špric sa iglom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
03.10.2011.

Doziranje: hronični hepatitis B: odrasli: po protokolu, obično 180mcg jednom nedjeljno, u vidu s.c. injekcije u stomak ili bedro, tokom 48 nedjelja; hronični hepatitis C (u kombinaciji sa ribavirinom ili kao monoterapija), ko-infekcija HCV-HIV: odrasli: po protokolu, obično 180mcg jednom nedjeljno, u vidu s.c. injekcije u stomak ili bedro; trajanje kombinovane terapije zavisi od virusnog genotipa (16, 24, 48 ili 72 nedjelje); ribavirin primijeniti u dozi od 1000mg kod bolesnika tjelesne mase <75kg, odnosno 1200mg kod onih tjelesne mase ≥75kg.

PEGINTRON® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

peginterferon alfa-2b | L03AB10 | **IMUNOSTIMULANSI**

Interferoni

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injektionom penu, 50mcg/0.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
04.10.2013.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injektionom penu, 80mcg/0.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
04.10.2013.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100mcg/0.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 150mcg/0.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **hronični hepatitis C: odrasli:** kao monoterapija, dvojna terapija (u kombinaciji sa ribavirinom) ili trojna terapija (u kombinaciji sa ribavirinom i boceprevirom): po protokolu; **djeca:** u kombinaciji sa ribavirinom za liječenje djece uzrasta ≥ 3 godine i adolescenata koji prethodno nijesu bili liječeni, koji su bez dekompenzacije jetre i koji imaju pozitivan nalaz HCV-RNK: po protokolu.

PEGINTRON® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

peginterferon alfa-2b | L03AB10 | **IMUNOSTIMULANSI**
Interferoni

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 120mcg/0.5ml, ukupno 1 pen sa uloškom (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **hronični hepatitis C: odrasli:** kao monoterapija, dvojna terapija (u kombinaciji sa ribavirinom) ili trojna terapija (u kombinaciji sa ribavirinom i boceprevirom): po protokolu; **djeca:** u kombinaciji sa ribavirinom za liječenje djece uzrasta ≥ 3 godine i adolescenata koji prethodno nijesu bili liječeni, koji su bez dekompenzacije jetre i koji imaju pozitivan nalaz HCV-RNK: po protokolu.

PENTASA® - Ferring International Center SA - Švajcarska

mesalazin | A07EC02 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOV**
Aminosalicilna kiselina i slični preparati

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 500mg, ukupno 100 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (10x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **liječenje blagog do umjereno teškog ulceroznog kolitisa i Crohn-ove bolesti. odrasli: ulcerozni kolitis: terapija aktivne bolesti:** doziranje je individualno, do 4g mesalazina jednom dnevno ili podijeljeno u 2-3 doze; **terapija održavanja:** preporučeno doziranje je 2g jednom dnevno. **Crohn-ova bolest: terapija aktivne bolesti:** doziranje je individualno, do 4g mesalazina dnevno podijeljeno u 2-3 doze; **terapija održavanja:** doziranje je individualno, do 4g mesalazina dnevno podijeljeno u 2-3 doze. **Djeca uzrasta 6-18 godina: ulcerozni kolitis: terapija aktivne bolesti:** doziranje je individualno, uobičajena početna doza je 30-50mg/kg/dan podijeljeno u više doza, maksimalna doza 75mg/kg/dan u podijeljenim dozama. Ukupna dnevna doza ne treba da prelazi 4g (maksimalna doza za odrasle); **terapija održavanja:** doziranje je individualno, uobičajena početna doza je 15-30mg/kg/dan podijeljeno u više doza. Ukupna dnevna doza ne treba da prelazi 2g. Uopšteno se preporučuje da se polovina doze za odrasle može dati djeci tjelesne mase <40kg, a uobičajena doza za odrasle djeci tjelesne mase >40 kg. **Crohn-ova bolest: terapija aktivne bolesti:** doziranje je individualno, uobičajena početna doza je 30-50mg/kg/dan podijeljeno u više doza, maksimalna doza 75mg/kg/dan u podijeljenim dozama. Ukupna dnevna doza ne treba da prelazi 4g (maksimalna doza za odrasle); **terapija održavanja:** doziranje je individualno, uobičajena početna doza je 15-30mg/kg/dan podijeljeno u više doza. Ukupna dnevna doza ne treba da prelazi 2g. Uopšteno se preporučuje da se polovina doze za odrasle može dati djeci tjelesne mase <40kg, a uobičajena doza za odrasle djeci tjelesne mase >40kg.

PENTAXIM® - Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

vakcina protiv H. influenzae tip B, adsorbovana difterije i tetanusa i acelularna pertusisa i inaktivisana poliomijelita 1, 2 i 3 | J07CA06 | **VAKCINE**

Bakterijske i virusne vakcine, kombinovane

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Z | Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (30i.j.+40i.j.+25mcg+25mcg+40 D.J.+8 D.J.+32 D.J.+10mcg)/0.5ml, ukupno 1 bočica i 1 injekcioni špric (1x0.5ml) sa dodatkom jedne ili dvije igle u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: kombinovana prevencija difterije, tetanusa, velikog kašlja, poliomijelitisa i invazivnih infekcija izazvanih bakterijom *Haemophilus influenzae* tip b (npr. meningitis, septikemija, celulitis, artritis, epiglotitis): primarna vakcinacija odojčadi od 2. mjeseca života: u skladu sa nacionalnim preporukama za imunizaciju (u 2., 3. i 4. mjesecu života), tj. u intervalima od jednog mjeseca, daju se 3 vakcine u vidu i.m. injekcije; revakcinacija: godinu dana poslije primarne vakcinacije, tj. obično između 16. i 18. mjeseca života daje se jedna vakcina, u vidu i.m. injekcije. Preporučeno mjesto aplikacije je antero-lateralna strana butine (srednja trećina).

PENTREXYL® - Galenika A.D. - Srbija

ampicilin | J01CA01 | ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Penicilini širokog spektra

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **odrasli: infekcije uha, grla i nosa:** 250mg na 6h; **bronhitis:** 250mg na 6h (uobičajena terapija), odnosno 1g na 6h (intenzivna terapija); **pneumonija:** 500mg na 6h; **infekcije urinarnog trakta:** 500mg na 8h; **gonoreja:** 2g oralno sa 1g probenecida u jednoj dozi, ponovljene doze se preporučuju u terapiji pacijenata ženskog pola; **gastro-intestinalne infekcije:** 500-750mg na 6h ili 8h; **crijevne infekcije (groznice):** 1-2g na 6h, tokom 2 nedjelje (akutne infekcije), odnosno 1-2g na 6h, tokom 4-12 nedjelje (kliconoše); **djeca uzrasta <10 godina: sve prethodno navedene indikacije:** polovina uobičajene doze za odrasle. Navedene doze predstavljaju vodič za liječenje. Kod teških infekcija doze se mogu povećati ili se ampicilin može dati injekciono. Lijek se uzima 30-60 minuta prije obroka.

PERJETA® - Roche Pharma AG - Njemačka

pertuzumab | L01XC13 | ANTINEOPLASTICI

Monoklonska antitijela

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 420mg, ukupno 1 bočica, staklena sa 14ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: HER2 pozitivni metastatski ili lokalno recidivirajući neresektabilni karcinom dojke, u kombinaciji sa trastuzumabom i docetakselom (kod pacijenata koji prethodno nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju za liječenje metastatske bolesti): **odrasli:** početna udarna doza je 840mg u vidu i.v. infuzije u trajanju od 60 minuta, nakon čega se svake 3 nedjelje daje doza održavanja od 420mg, koja se primjenjuje tokom 30-60 minuta. Ako je između dvije uzastopne infuzije proteklo manje od 6 nedjelja, što prije primijeniti dozu od 420mg, nezavisno od sljedeće planirane doze; ako je između dvije uzastopne infuzije proteklo 6 nedjelja i više, ponovo primijeniti početnu udarnu dozu od 840mg u vidu 60-minutne i.v. infuzije, te svake 3 nedjelje nakon toga dozu održavanja od 420mg, primijenjenu tokom 30-60 minuta. Početna udarna doza trastuzumaba je 8mg/kg u vidu i.v. infuzije, nakon čega se svake 3 nedjelje primjenjuje doza održavanja od 6mg/kg. Početna doza docetaksela iznosi 75mg/m², koja se zatim primjenjuje svake 3 nedjelje; ako pacijent dobro podnosi početnu dozu, u sljedećim ciklusima se doza docetaksela može povećati na 100mg/m².

PERSEN® - Lek farmacevska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

valerijana (Valeriana officinalis), suvi ekstrakt korijena, matičnjak (Melissa officinalis), suvi ekstrakt lista, nana (Mentha piperita), suvi ekstrakt lista | HN05CM

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Obložena tableta, 50mg + 25mg + 25mg, ukupno 40 obloženih tableta u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **mentalna napetost, uznemirenost ili razdražljivost: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2-3 puta dnevno po 2-3 tablete; **blaži oblici nesanicе i poremećaji sna (spavanja): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2-3 tablete 1h prije odlaska na spavanje.

PERSEN® FORTE - Lek farmacevska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

valerijana (Valeriana officinalis), suvi ekstrakt korijena, matičnjak (Melissa officinalis), suvi ekstrakt lista, nana (Mentha piperita), suvi ekstrakt lista | HN05CM

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Kapsula, tvrda, 125mg + 25mg + 25mg, ukupno 20 kapsula tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
30.03.2010.

Doziranje: **mentalna napetost, uznemirenost ili razdražljivost**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 2-3 puta dnevno 1-2 kapsule; **blaži oblici nesanice i poremećaji sna (spavanja)**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1-2 kapsule 1h prije odlaska na spavanje.

PHENOBARBITON - HEMOFARM A.D. - Srbija

fenobarbital | N03AA02 | **ANTIPILEPTICI**

Barbiturati i derivati

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | §▲ Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
12.02.2015.

Doziranje: **svi oblici epilepsije (osim absans napada)**: odrasli: 60-180mg prije spavanja; djeca: 5-8mg/kg/dan. Doziranje prilagoditi u skladu sa individualnim potrebama pacijenta. Potrebne koncentracije u plazmi su obično 15-40mcg/ml (65-170mcmol/l).

PHLEBODIA® - Innothera Chouzy - Francuska

diosmin | C05CA03 | **VAZOPROTEKTIVI**

Bioflavonoidi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 15 film tableta u blisteru (1x15) u kartonskoj kutiji
24.04.2014.

| Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji
24.04.2014.

Doziranje: **poboljšanje simptoma povezanih sa venolimfatičkom insuficijencijom (teške noge, bol, predekubitalna stanja)**: 1 tableta dnevno, ujutro prije doručka; **liječenje simptoma akutnih hemoroida**: 2-3 tablete uz obrok.

PIKOVIT® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

vitamin B12, vitamin C, nikotinamid, vitamin A, vitamin B6, fosfor, kalcijum, folna kiselina, kalcijum pantotemat, vitamin D3, vitamin B1, vitamin B2 | A11AA02 | **VITAMINI**

Multivitamini sa mineralima

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Obložena tableta, 0.2mcg + 10mg + 3mg + 600i.e. + 0.3mg + 10mg + 12.5mg + 0.04mg + 1.2mg + 80i.e. + 0.25mg + 0.3mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

Doziranje: **nedostatak apetita, premorenost i slaba koncentracija kod školske djece, dodatak tokom liječenja antibiotičima, vitaminsko-mineralni dodatak hrani**: djeca uzrasta 4-6 godina: 4 puta (maksimalno 5) dnevno po 1 obložena tableta; djeca uzrasta 7-14 godina: 5 puta, (maksimalno 7) dnevno po 1 obložena tableta. Potrebno je objasniti djetetu da treba da otopi obloženu tabletu u ustima. Kod nedostatka apetita, lijek treba uzimati 2 mjeseca, a kod drugih tegoba povremeno po potrebi.

PIKOVIT® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

retinol, holekalciferol, askorbinska kiselina, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, nikotinamid, dekspan-tenol | A11BA.. | **VITAMINI**

Multivitamini

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Sirup, (900 i.e. + 100 i.e. + 50mg + 1mg + 0.6mg + 1mcg + 5mg + 2mg)/5ml, ukupno 1 boca staklena sa 150ml sirupa (uz kašičicu za doziranje) u kartonskoj kutiji
08.04.2016.

Doziranje: **nedostatak apetita, premorenost i slaba koncentracija kod školske djece, zaostajanje u rastu, dodatak tokom liječenja antibiotičima, vitaminsko-mineralni dodatak hrani**: djeca uzrasta od 1-3 godine: 2 puta na dan po 1 mjernu kašičicu (5ml) sirupa; djeca uzrasta od 4-6 godina: 3 puta na dan po 1 mjernu kašičicu (5ml) sirupa; djeca uzrasta od 7-14 godina: 3 puta, najviše 4 puta na dan po 1 mjernu kašičicu (5ml) sirupa. Sirup treba dati djetetu nakon obroka u mjernoj kašičici ili ga promiješati u čaju, sokovima ili voćnim kašama.

PILFUD® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

minoksidil | D11AX01 | OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI

Ostali preparati u dermatologiji

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Rastvor za kožu, 2%, ukupno 1 bočica sa 60ml rastvora u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

| BRp | Sprej za kožu, rastvor, 5%, ukupno 1 bočica sa 60ml rastvora u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **androgeno uzrokovana alopecija: muškaraci uzrasta 18-65 godina**: ujutru i uveče nanijeti po 1ml na suhu čelavu površinu i blago utrljati od središta ka krajevima; dnevna doza ne smije biti veća od 2ml. Trajanje terapije zavisi od rezultata. Nakon što se postigne kliničko poboljšanje, doza se smanjuje na dozu održavanja, koja iznosi 1ml, 1-2 puta nedjeljno.

PIMEF® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefepim | J01DE01 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, IV generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g, ukupno 5 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **infekcije donjeg dijela respiratornog trakta, uključujući pneumoniju i bronhitis; nekomplikovane i komplikovane infekcije urinarnog trakta, uključujući i pijelonefritis; nekomplikovane infekcije kože i mekih tkiva; komplikovane intraabdominalne infekcije, uključujući peritonitis i infekcije žučnih puteva (u kombinaciji sa metronidazolom); empirijska terapija febrilne neutropenije: odrasli i djeca uzrasta ≥ 12 godina (tjelesna masa >40 kg): doziranje, način primjene i trajanje terapije zavise od indikacije; uobičajena doza je 1-2g i.v. na 12h, trajanje terapije 7-10 dana; djeca uzrasta 2 mjeseca-12 godina (tjelesna masa <40 kg): 50mg/kg na svakih 12h (50mg/kg na svakih 8h u slučaju febrilne neutropenije), trajanje terapije kao kod odraslih.**

PIPEGAL® - Galenika A.D. - Srbija

pipemidna kiselina | J01MB04 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali hinoloni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 20 kapsula tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: **akutne i hronične infekcije donjeg urinarnog trakta izazvane mikroorganizmima koji su osjetljivi na pipemidnu kiselinu (cistitis, pijelonefritis, uretritis i pijelitis): odrasli i djeca uzrasta ≥ 15 godina**: 2 kapsule, 2 puta dnevno (ujutru i uveče), nakon obroka. Liječenje uobičajeno traje 5-10 dana i ne smije trajati duže od 4 nedjelje. Liječenje nekomplikovanog cistitisa kod žena traje 3 dana; **prevencija ponovljenih infekcija donjeg urinarnog trakta: odrasli i djeca uzrasta ≥ 15 godina**: 1 kapsula dnevno. Tokom terapije, pacijenti bi trebalo da piju dosta tečnosti kako bi se povećala količina izlučenog urina.

PIPEM - HEMOFARM A.D. - Srbija

pipemidna kiselina | J01MB04 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali hinoloni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 20 kapsula, tvrdih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

Doziranje: **akutne i hronične infekcije donjeg urinarnog trakta izazvane mikroorganizmima koji su osjetljivi na pipemidnu kiselinu (cistitis, pijelonefritis, uretritis i pijelitis): odrasli i djeca uzrasta ≥ 15 godina**: 2 kapsule, 2 puta dnevno (ujutru i uveče), nakon obroka. Liječenje uobičajeno traje 5-10 dana i ne smije trajati duže od 4 nedjelje. Liječenje nekomplikovanog cistitisa kod žena traje 3 dana; **prevencija ponovljenih infekcija donjeg urinarnog trakta: odrasli i djeca uzrasta ≥ 15 godina**: 1 kapsula dnevno. Tokom terapije, pacijenti bi trebalo da piju dosta tečnosti kako bi se povećala količina izlučenog urina.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - Panpharma - Francuska

piperacilin, tazobaktam | J01CR05 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Kombinacije penicilina, uključujući kombinacije sa inhibitorima beta-laktamaze

FARMONT M.P.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 4g + 500mg, ukupno 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji
27.06.2013.

Doziranje: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: komplikovane infekcije urinarnog trakta (uključujući pijelonefritis), komplikovane intraabdominalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva (uključujući i dijabetesno stopalo): 4g piperacilina/0,5g tazobaktama na svakih 8h; **nozokomijalne pneumonije (teški oblici pneumonija i pneumonije kod bolesnika na vještačkoj ventilaciji), bakterijske infekcije kod pacijenata sa neutropenijom**: 4g piperacilina/0,5g tazobaktama na svakih 6h; **djeca uzrasta 2-12 godina**: neutropenija i groznica za koju se sumnja da je uzrokovana bakterijskom infekcijom: 80mg piperacilina/10mg tazobaktama/kg tjelesne mase na svakih 6h; **komplikovane intraabdominalne infekcije**: 100mg piperacilina/12,5mg tazobaktama/kg tjelesne mase na svakih 8h (maksimalno 4g piperacilina/0,5g tazobaktama po dozi tokom 30 minuta). Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije (tokom 30 minuta). Trajanje terapije zavisi od težine infekcije, vrste uzročnika i kliničkog i bakteriološkog napretka pacijenta. Uobičajeno trajanje liječenja za većinu indikacija je 5-14 dana.

PIRACETAM SOTEX - CJSC Sotex PharmFirm - Ruska Federacija

piracetam | N06BX03 | PSIHOANALEPTICI

Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| OgRp | △ Rastvor za injekciju/infuziju, 200mg/ml, ukupno 10 ampula staklenih sa po 5ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji
10.07.2017.

Doziranje: **simptomatska terapija poremećaja pamćenja i/ili intelektualnih poremećaja**: **odrasli**: preporučena dnevna doza je od 2,4g do 4,8g, podijeljena u 2 ili 3 doze; **liječenje mioklonusa kortikalnog porijekla**: **odrasli**: dnevna doza mora započeti sa 7,2g uz povećanje za 4,8g svaka 3 do 4 dana, podijeljena u 2 ili 3 doze, do maksimalne doze od 24 g. Primjena ostalih lijekova u terapiji mioklonusa ostaje nepromijenjena sa istim doziranjem. U zavisnosti od kliničkog stanja, ukoliko je to moguće, treba pokušati sa postepenim smanjivanjem doza ostalih lijekova u terapiji mioklonusa.

PIRAMIL® - Lek S.A - Poljska

ramipril | C09AA05 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE, monokomponentni

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 2,5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji

24.04.2014.

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji

24.04.2014.

Doziranje: **hipertenzija**: **odrasli**: početna doza od 2,5mg dnevno može se udvostručavati svake 2-4 nedjelje, dok se postepeno ne dostigne željena vrijednost krvnog pritiska; maksimalna doza je 10mg jednom dnevno; **cardiovaskularna prevencija**: **odrasli**: početna doza od 2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti nakon 1. ili 2. nedjelje terapije, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljne doze održavanja od 10mg jednom dnevno; **terapija renalne bolesti**: **odrasli**: početna doza 1,25-2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti poslije 2 nedjelje, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljne doze održavanja 5-10mg dnevno; **simptomatska srčana insuficijencija**: **odrasli**: početna doza 1,25mg dnevno može se udvostručavati svake 1-2 nedjelje, do dostizanja maksimalne doze 10mg dnevno; preporučuje se primjena lijeka dva puta dnevno; **sekundarna prevencija nakon akutnog infarkta miokarda kod pacijenata sa srčanom insuficijencijom**: **odrasli**: početna doza je 2,5mg dva puta dnevno, tokom tri dana (48h nakon infarkta miokarda). Ukoliko se doza od 2,5mg ne podnosi, treba uvesti dozu od 1,25mg dva puta dnevno, tokom dva dana, pa tek onda povećati dozu na 2,5mg i 5mg dva puta dnevno. Ukoliko se doza ne može povećati na 2,5mg dva puta dnevno, terapiju treba prekinuti.

PIRAMIL® H - Lek S.A - Poljska | Salutas Pharma GmbH - Njemačka | Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

GLOSARIJ D.O.O.

| ORp | Tableta, 2.5mg + 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

| ORp | Tableta, 5mg + 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida): odrasli:** terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

PK-MERZ® - Merz Pharma GmbH & Co.KGaa - Njemačka

amantadin | N04BB01 | **ANTIPARKINSONICI**

Derivati adamantana

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| ORp | Film tableta, 100mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **terapija simptoma Parkinsonove bolesti kao što su: rigor, tremor, hipokinezija i akinezija; neželjena ekstrapiramidalna dejstva neuroleptika i drugih lijekova sa sličnim mehanizmom dejstva, kao što su: rana diskinezija, akatizija i parkinsonizam: odrasli:** za uvođenje terapije, u prvih 4 do 7 dana, preporučuje se inicijalna doza od 1 film tableta dnevno, a zatim se doza povećava nedjeljno sa po 1 tabletom, do postizanja doze održavanja. Uobičajena dnevna doza je 1 do 3 film tablete, dva puta dnevno. Kod starijih pacijenata, posebno onih sa stanjem agitacije i konfuzije ili sindromom delirijuma, potrebno je primijeniti niže inicijalne doze. Kod pacijenata koji su pethodno primali amantadin u obliku rastvora za infuziju, početna doza može da bude veća od preporučene. Kod pacijenata sa oštećenjem bubrežne funkcije doziranje treba prilagoditi stepenu smanjenja renalnog klirensa. Film tablete treba uzeti sa malo tečnosti, najbolje ujutro i poslije podne. Posljednju dnevnu dozu ne bi trebalo uzeti poslije 16 časova. Dužinu terapije, koja zavisi od karakteristika i težine bolesti, određuje ljekar.

PK-MERZ® - Merz Pharma GmbH & Co.KGaa - Njemačka

amantadin | N04BB01 | **ANTIPARKINSONICI**

Derivati adamantana

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| OgRp | Rastvor za infuziju, 200mg/500ml, ukupno 10 boca plastičnih sa po 500ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **intenzivna i inicijalna terapija akinetičkih kriza kod akutnog pogoršanja simptoma parkinsonizma: odrasli:** 200mg u 500ml infuzionog rastvora 1-3 puta dnevno intravenski. Brzina infuzije ne treba da bude veća od 55 kapi/min, što odgovara trajanju infuzije od oko 3 sata; **Smanjena budnost kod postkomatoznih stanja različite geneze, u okviru ukupnog terapijskog pristupa u uslovima stacionarnog liječenja: odrasli:** 200mg u sporoj intravenskoj infuziji (trajanje preko 3 sata) u periodu 3-5 dana. U zavisnosti od kliničke slike terapija se može nastaviti sa oralnom primjenom, dozom od 200mg dnevno u periodu do 4 nedjelje. Kod pacijenata sa oštećenjem bubrežne funkcije doziranje treba prilagoditi stepenu smanjenja bubrežnog klirensa. Nagli prekid terapije treba izbjegavati, jer može doći do ozbiljnog pogoršanja ekstrapiramidalnih simptoma, uključujući akinetičku krizu, a nekad se može javiti i delirijum kao simptom obustave.

PLAVIX® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

klopidogrel | B01AC04 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Film tableta, 75mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 20.01.2010.

Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja nakon infarkta miokarda (od nekoliko dana do najviše 35 dana nakon nastanka infarkta), ishemijskog moždanog udara (od 7 dana do najviše 6 mjeseci) ili potvrđene periferne**

arterijske bolesti: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg; prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom sa ili bez elevacije ST-segmenta: liječenje započeti jednokratnom udarnom dozom od 300mg, a zatim nastaviti sa 75mg jednom dnevno (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom); prevencija aterotrombotskih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijskom fibrilacijom koji imaju najmanje jedan faktor rizika za nastanak vaskularnih događaja, nizak rizik za nastanak krvarenja i kod kojih nije pogodna terapija antagonistima vitamina K: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom).

PLICET® FORTE - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

paracetamol | N02BE01 | **ANALGETICI**

Anilidi

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 1000mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
Doziranje: glavobolja (uključujući migrenu i tenzionu glavobolju), bol u leđima, reumatski bolovi i bolovi u mišićima, menstrualni bolovi, grlobolja, zubobolja, ublažavanje groznice i bolova uzrokovanih prehladom i gripom, simptomatsko ublažavanje bolova kod blagog artritisa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 500mg do 1000mg 3-4 puta dnevno. Razmak između pojedinačnih doza zavisi od simptoma i maksimalne dnevne doze i ne smije biti kraći od 4 sata. Tokom 24 sata ne smiju se dati više od 4 pojedinačne doze, odnosno ukupna dnevna doza ne smije biti veća od 4000mg (8 tableta) dnevno. Ne smije se uzimati istovremeno sa drugim lijekovima koji sadrže paracetamol. Lijek se ne smije kontinuirano primjenjivati duže od 3 dana bez prethodnog savjeta ljekara.

PLICET® P - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

paracetamol | N02BE01 | **ANALGETICI**

Anilidi

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
Doziranje: glavobolja (uključujući migrenu i tenzionu glavobolju), bol u leđima, reumatski bolovi i bolovi u mišićima, menstrualni bolovi, grlobolja, zubobolja, ublažavanje groznice i bolova uzrokovanih prehladom i gripom, simptomatsko ublažavanje bolova kod blagog artritisa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 500-1000mg 3-4 puta dnevno. Razmak između pojedinačnih doza zavisi od simptoma i maksimalne dnevne doze i ne smije biti kraći od 4 sata. Tokom 24 sata ne smiju se dati više od 4 pojedinačne doze, odnosno ukupna dnevna doza ne smije biti veća od 4000mg (8 tableta) dnevno. Ne smije se uzimati istovremeno sa drugim lijekovima koji sadrže paracetamol. Lijek se ne smije kontinuirano primjenjivati duže od 3 dana bez prethodnog savjeta ljekara.

PLIVADON® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

paracetamol, propifenazon, kofein, kodein | N02BE71 | **ANALGETICI**

Anilidi

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Tableta, 210mg + 250mg + 25mg + 10mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 09.12.2013.
Doziranje: kratkotrajno liječenje akutnog, umjerenog bola koji se ne smanjuje primjenom samog paracetamola, ibuprofena ili acetilsalicilne kiseline: odrasli: 1-2 tablete, najviše 3 puta dnevno; maksimalna dnevna doza je 6 tableta. Upotreba lijeka je ograničena na 3 dana za redom.

POLYGYNAX® - Innothera Chouzy - Francuska

nistatin, neomicin, polimiksin B | G01AA51 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFETIVI I ANTISEPTICI**

Antibiotici

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Vaginalna kapsula, meka, 100 000i.j. + 35 000i.j. + 35 000i.j., ukupno 6 vaginalnih kapsula, mekih u blisteru (1x6) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
| Rp | Vaginalna kapsula, meka, 100 000i.j. + 35 000i.j. + 35 000i.j., ukupno 12 vaginalnih kapsula, mekih u blisteru (2x6) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **lokalno liječenje vaginitisa izazvanog osjetljivim uzročnicima, liječenje nespecifičnog vaginitisa: odrasli:** 1 vaginalna kapsula uveče, tokom 12 dana; ne prekidati liječenje tokom menstruacije; liječenje partnera se mora razmotriti zavisno od slučaja.

PORTALAK® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

laktuloza | A06AD11 | **LAKSATIVI**

Osmotski laksativi

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Sirup, 66.7g/100ml, ukupno 1 boca sa 250ml sirupa (1 x 250ml) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

| Rp | Sirup, 66.7g/100ml, ukupno 1 boca sa 500ml sirupa (1 x 500ml). 25.02.2013.

Doziranje: **konstipacija: odrasli (uključujući i starije osobe) i adolescenti:** početna doza je 15ml dva puta dnevno; **djeca uzrasta 5-10 godina:** 10ml dva puta dnevno; **djeca uzrasta <5 godina:** 5ml dva puta dnevno; **odgođad (uzrasta <1 godine):** 2,5-5ml dnevno; početna doza može se prilagoditi individualnim potrebama, kada se postigne željeni terapijski efekat (doza održavanja). Vrijeme potrebno da lijek počne da djeluje obično iznosi 2-3 dana. Ukoliko je potrebno, lijek se može uzimati sa vodom ili nekim sokom. Za vrijeme terapije laksativima uzimati dovoljnu količinu tečnosti (1,5-2l, tj. 6-8 čaša) tokom dana.

POVIDON JOD - HEMOFARM A.D. - Srbija

povidon jod | D08AG02 | **ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI**

Proizvodi sa jodom

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Pjena za kožu, 7.5%, ukupno 1 višedozni kontejner, plastični sa 500ml rastvora 14.02.2014.

Doziranje: **dezinfekcija ruku hirurškog osoblja i preoperativna priprema kože pacijenata:** samo za spoljašnju primjenu.

POVIDON JOD - HEMOFARM A.D. - Srbija

povidon jod | D08AG02 | **ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI**

Proizvodi sa jodom

HEMOFARM P.J. PODGORICA

P

| Rp | Rastvor za kožu, 10%, ukupno 1 višedozni kontejner, plastični sa 500ml rastvora 14.02.2014.

Doziranje: **dezinfekcija intaktne kože i sluzokože, neposredno prije hirurške intervencije, biopsije, injekcije, punkcije, uzimanja krvi i kateterizacije bešike; dezinfekcija rana (npr. dekubita ili varikoznih ulkusa), opekotina, inficiranih i superinficiranih dermatoza:** samo za spoljašnju primjenu.

POVIDON JOD - HEMOFARM A.D. - Srbija

povidon jod | G01AX11 | **GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI**

Ostali antiinfektivi i antiseptici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Vagitorija, 200mg, ukupno 14 vagitorija u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **vaginitis izazvan kandidom, trihomonomom, nespecifične i mješovite infekcije; preoperativna priprema vaginalne sluznice: odrasli i djeca nakon puberteta:** aplikovati jednu vagitoriju duboko u vaginu uveče prije spavanja u ležećem položaju, u trajanju do najviše 14 dana.

PRADAXA® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

dabigatraneteksilat | B01AE07 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Direktni inhibitori trombina

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 110mg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

| Rp | Kapsula, tvrda, 110mg, ukupno 60 kapsula u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

Doziranje: **primarna prevencija venske tromboembolije nakon totalne zamjene koljena ili totalne zamjene kuka:** odrasli: terapiju započeti 1-4h poslije završetka operacije primjenom 1 kapsule od 110mg i nakon toga nastaviti primjenom 2 kapsule od 110mg jednom dnevno, tokom ukupno 10 dana (operacija koljena), odnosno 28-35 dana (operacija kuka). Za pacijente sa umjerenom bubrežnom insuficijencijom, pacijente koji istovremeno primaju verapamil, amjodaron ili hinidin, kao i za pacijente starosti ≥ 75 godina dnevna doza lijeka iznosi 150mg i uzima se jednom dnevno u vidu dvije kapsule od 75mg. Ukoliko nije postignuta hemostaza, početak terapije treba odložiti (kod obje vrste operacija). Kada se sa terapijom ne počne na dan operacije, treba je započeti primjenom 2 kapsule jednom dnevno. **Prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod pacijenata sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom:** odrasli: 1 kapsula od 150mg 2 puta dnevno; terapiju nastaviti dugoročno; osobe uzrasta ≥ 80 godina, kao i pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil: 1 kapsula od 110mg 2 puta dnevno; terapiju nastaviti dugoročno. Za pacijente starosti između 75 i 80 godina, pacijente sa umjerenom bubrežnom insuficijencijom, pacijente sa gastritisom, ezofagitisom ili gastroezofagealnim refluksom i ostale pacijente u povećanom riziku od krvarenja dnevnu dozu lijeka od 300mg ili 220mg treba odabrati na osnovu pojedinačne procjene rizika od tromboembolije i rizika od krvarenja.

PRADAXA® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka
dabigatraneteksilat | B01AE07 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Direktni inhibitori trombina

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 75mg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.
 Doziranje: **primarna prevencija venske tromboembolije nakon totalne zamjene koljena ili totalne zamjene kuka:** odrasli: terapiju započeti 1-4h poslije završetka operacije primjenom 1 kapsule od 110mg i nakon toga nastaviti primjenom 2 kapsule od 110mg jednom dnevno, tokom ukupno 10 dana (operacija koljena), odnosno 28-35 dana (operacija kuka). Za pacijente sa umjerenom bubrežnom insuficijencijom, pacijente koji istovremeno primaju verapamil, amjodaron ili hinidin, kao i za pacijente starosti ≥ 75 godina dnevna doza lijeka iznosi 150mg i uzima se jednom dnevno u vidu dvije kapsule od 75mg. Ukoliko nije postignuta hemostaza, početak terapije treba odložiti (kod obje vrste operacija). Kada se sa terapijom ne počne na dan operacije, treba je započeti primjenom 2 kapsule jednom dnevno.

PRADAXA® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka
dabigatraneteksilat | B01AE07 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Direktni inhibitori trombina

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 60 kapsula tvrdih u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.
 Doziranje: **prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod pacijenata sa nevalvularnom atrijalnom fibrilacijom:** odrasli: 1 kapsula od 150mg 2 puta dnevno; terapiju nastaviti dugoročno; osobe uzrasta ≥ 80 godina, kao i pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil: 1 kapsula od 110mg 2 puta dnevno; terapiju nastaviti dugoročno. Za pacijente starosti 75-80 godina, pacijente sa umjerenom bubrežnom insuficijencijom, pacijente sa gastritisom, ezofagitisom ili gastroezofagealnim refluksom i ostale pacijente u povećanom riziku od krvarenja dnevnu dozu lijeka od 300mg ili 220mg treba odabrati na osnovu pojedinačne procjene rizika od tromboembolije i rizika od krvarenja.

PRALIP® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija
pravastatin | C10AA03 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Inhibitori HMG CoA reduktaze

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.
 | Rp | Tableta, 40mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.
 Doziranje: **hiperholesterolemija (primarna hiperholesterolemija, mješovita dislipidemija)** - kao dopuna dijeti, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nijesu dale adekvatan odgovor: odrasli: 10-40mg jednom dnevno; maksimalna dnevna doza iznosi 40mg; **primarna i sekundarna kardiovaskularna prevencija:** odrasli: početna i

doza održavanja je 40mg dnevno; **heterozigotna porodična hiperholesterolemija: djeca uzrasta 8-13 godina:** 10-20mg dnevno; **djeca uzrasta 14-18 godina:** 10-40mg dnevno; **post-transplantaciona terapija:** početna doza je 20mg dnevno, može se prilagođavati do maksimalnih 40mg dnevno, pod nadzorom ljekara. Lijek je poželjno uzimati uveče, nezavisno od obroka.

PRAVACOR® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

pravastatin | C10AA03 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Inhibitori HMG CoA reduktaze

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Tableta, 40mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **hiperholesterolemija (primarna hiperholesterolemija, mješovita dislipidemija)** - kao dopuna dijetei, kada dijetei i druge nefarmakološke mjere nijesu dale adekvatan odgovor: **odrasli:** 10-40mg jednom dnevno; maksimalna dnevna doza iznosi 40mg; **primarna i sekundarna kardiovaskularna prevencija: odrasli:** početna i doza održavanja je 40mg dnevno; **heterozigotna porodična hiperholesterolemija: djeca uzrasta 8-13 godina:** 10-20mg dnevno; **djeca uzrasta 14-18 godina:** 10-40mg dnevno; **post-transplantaciona terapija:** početna doza je 20mg dnevno, može se prilagođavati do maksimalnih 40mg dnevno, pod nadzorom ljekara. Lijek je poželjno uzimati uveče, nezavisno od obroka.

PRAXBIND® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

idarucizumab | V03AB37 | **SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI**

Antidoti

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju/infuziju, 2.5g/50ml, ukupno 2 bočice staklene sa po 50ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: **brzo poništenje antikoagulantnog dejstva dabigatraneksilata, za hitne hirurške intervencije/procedure, u slučaju po život opasnog ili nekontrolisanog krvarenja: odrasli:** preporučena doza lijeka je 5g (2x2,5g/50ml). Primjena druge doze od 5g može se razmotriti u sljedećim situacijama: ponovna pojava klinički značajnog krvarenja zajedno sa produženim vremenom zgrušavanja, ili ako bi potencijalno ponovno krvarenje bilo po život opasno, a zapažena su produžena vremena zgrušavanja, ili ako je pacijentima potreban drugi hitan hirurški zahvat/hitni postupak, a imaju produžena vremena zgrušavanja. Lijek se primjenjuje intravenski u obliku dvije uzastopne infuzije tokom 5 do 10 minuta svaka ili u obliku bolus injekcije.

PRAZINE® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

promazin | N05AA03 | **PSIHOLEPTICI**

Fenotiazini sa alifatičnim bočnim lancem

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | △ Obložena tableta, 25mg, ukupno 50 obloženih tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | △ Obložena tableta, 100mg, ukupno 50 obloženih tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **nemir i tjeskoba kod starijih osoba, kratkotrajno liječenje psihomotornog nemira: odrasli:** terapija psihomotornog nemira: 100-200mg četiri puta dnevno, **stariji:** nemir i tjeskoba: 25-50mg četiri puta dnevno.

PREDUCTAL® MR - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

trimetazidin | C01EB15 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Ostali preparati u terapiji bolesti srca

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 35mg, ukupno 60 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (2x30) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **dodatna terapija u simptomatskom liječenju stabilne angine pektoris, kod pacijenata kod kojih je bolest neadekvatno kontrolisana antianginalnim lijekovima prvog izbora ili koji loše podnose takvu terapiju: odrasli:** jedna tableta dva puta na dan u toku obroka. Kod pacijenata sa umjerenim oštećenjem bubrega (klirens kreatinina 30-60ml/min), preporučena doza je 1 tableta ujutru, uz doručak.

PREGNYL® - N.V. Organon - Holandija

horionski gonadotropin | G03GA01 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**
Gonadotropini

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1500i.j., ukupno 3 ampule sa praškom za rastvor za injekciju i 3 ampule sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5000i.j., ukupno 1 ampula sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 1ml rastvarača u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **kod žena: indukcija ovulacije kod steriliteta usljed izostanka ovulacije ili nepotpunog sazrijevanja folikula; priprema folikula za punkciju u programu kontrolisane hiperstimulacije ovarijuma (kod asistiranu reprodukcije):** obično jedna injekcija 5000-10000i.j. nakon tretmana koji sadrži FSH; **podrška lutealnoj fazi:** 2-3 ponovljene injekcije 1000-3000i.j. u roku od 9 dana poslije ovulacije, ili transfera embriona; **kod muškaraca: hipogonadotropni hipogonadizam:** 500-1000i.j. 2-3 puta nedjeljno; **zakašnjeli pubertet usljed nedovoljne aktivnosti pituitarnih gonadotropina:** 1500i.j. 2 puta nedjeljno, najmanje 6 mjeseci; **sterilitet u odabranim slučajevima deficijentne spermatogeneze:** obično 3000i.j. hCG nedjeljno u kombinaciji sa preparatom koji sadrži FSH ili HMG. Rekonstituisani rastvor se aplikuje u vidu spore i.m. ili s.c. injekcije.

PRENESSA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

perindopril | C09AA04 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| ORp | Tableta, 4mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| ORp | Tableta, 8mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **hipertenzija, srčana insuficijencija, stabilna koronarna arterijska bolest** (smanjenje rizika od srčanih oboljenja kod pacijenata sa istorijom miokardnog infarkta i/ili revaskularizacije): **odrasli:** doza se određuje individualno za svakog pacijenta u zavisnosti od indikacije, kliničke slike i efekta terapije. Lijek se primjenjuje jednom dnevno, najčešće ujutru.

PRENEWEL® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

perindopril, indapamid | C09BA04 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| ORp | Tableta, 2mg + 0.625mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| ORp | Tableta, 4mg + 1.25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

| ORp | Tableta, 8mg + 2.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kada je potrebna kombinovana terapija): **odrasli:** 1 tableta dnevno, ujutro, prije obroka. Doza se prilagođava individualno svakom pacijentu.

PRESOLOL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

metoprolol | C07AB02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**
Beta-adrenergički blokatori, selektivni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju, 5mg/5ml, ukupno 5 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: **odrasli: srčane aritmije:** početna doza je 5mg, sporo i.v. (1-2mg/min); ista doza se može ponoviti u

intervalima od 5 minuta dok se ne postigne zadovoljavajući odgovor; u većini slučajeva je dovoljna ukupna doza od 10-15mg; **prevencija aritmija tokom uvođenja u anesteziju i kontrola razvoja aritmija tokom anestezije:** 2-4mg sporo i.v.; po potrebi nastaviti sa primjenom injekcija od 2mg do maksimalne ukupne doze od 10mg; **infarkt miokarda:** terapiju započeti davanjem 5mg i.v. na svaka 2 minuta, do ukupno maksimalnih 15mg, u zavisnosti od visine krvnog pritiska i srčane frekvencije pacijenta. Drugu ili treću dozu ne davati ukoliko je sistolni pritisak <90mmHg, srčana frekvencija <40 otkucaja/min i PQ interval >0,26s ili ukoliko dođe do pogoršanja dispneje ili pojave hladnog znojenja. Oralnu terapiju započeti 15 minuta nakon primjene posljednje injekcije. Pacijentima koji nisu mogli da podnesu primjenu ukupne doze intravenske terapije treba dati polovinu predložene oralne doze.

PRESOLOL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

metoprolol | C07AB02 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** 100mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); doza se po potrebi može postepeno povećavati po 100mg dnevno tokom nedjelju dana, do 200mg dnevno (u jednoj ili podijeljenim dozama); **angina pektoris: odrasli:** 50-100mg, 2-3 puta dnevno; **aritmija (naročito supraventrikularna tahiaritmija): odrasli:** 50mg 2-3 puta dnevno, doza se po potrebi može povećati do 300mg dnevno (u podijeljenim dozama); **dodatak liječenju tireotoksikoze: odrasli:** 50mg 4 puta dnevno; dozu progresivno smanjivati kako se postiže eutireoidno stanje; **infarkt miokarda: odrasli:** u ranoj terapiji primijeniti 50mg svakih 6h tokom 48h, poželjno u toku 12h od kada je pacijent osjetio bol u grudima; terapija održavanja se nastavlja dozom od 200mg (u podijeljenim dozama), u trajanju od najmanje 3 mjeseca; **profilaksa migrene: odrasli:** 100-200mg dnevno (u podijeljenim dozama - ujutro i uveče). Maksimalna dnevna doza je 400mg. Izbjegavati nagli prekid terapije, naročito kod pacijenata sa ishemijskom bolešću srca. Kada je to moguće, prekid liječenja treba da bude postepen u toku 10 dana smanjivanjem doze do 25mg, koja se treba primjenjivati posljednjih 6 dana.

PRESSING - HEMOFARM A.D. - Srbija

loratadin | R06AX13 | **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Sirup, 5mg/5ml, ukupno 1 staklena bočica sa 120ml sirupa, uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **simptomatska terapija alergijskog rinitisa, hronična idiopatska urtikarija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2 mjerne kašičice sirupa (10ml) jednom dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina (tjelesne mase >30kg):** 2 mjerne kašičice sirupa (10ml) jednom dnevno; **djeca uzrasta 2-6 godina (tjelesne mase <30kg):** 1 mjerna kašičica sirupa (5ml) jednom dnevno; **pacijenti sa insuficijencijom bubrega (klirens kreatinina <30ml/min) i/ili teškim stepenom oštećenja funkcije jetre:** preporučena doza lijeka se uzima svaki drugi dan.

PRESSING - HEMOFARM A.D. - Srbija

loratadin | R06AX13 | **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 12.11.2009.

Doziranje: **simptomatska terapija alergijskog rinitisa, hronična idiopatska urtikarija: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 10mg jednom dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina (tjelesne mase >30kg):** 10mg jednom dnevno; **djeca uzrasta 2-6 godina (tjelesne mase <30kg):** 5mg jednom dnevno; **pacijenti sa insuficijencijom bubrega (klirens kreatinina <30ml/min) i/ili teškim stepenom oštećenja funkcije jetre:** preporučena doza lijeka se uzima svaki drugi dan.

PREVENAR 13® - Wyeth Pharmaceuticals - Velika Britanija

vaccina pneumokokna, polisaharidna, konjugovana (13-valentna, adsorbovana)

J07AL02 | VAKCINE

Vaccine protiv pneumokoka

FARMEGRA D.O.O.

- | Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 4.4mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg)/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špic sa 0.5ml suspenzije za injekciju (sa jednom injekcionom iglom) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.
- | Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 4.4mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg)/0.5ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva sa po 0.5ml suspenzije za injekciju (sa 10 injekcionih igala) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.
- | Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 4.4mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg)/0.5ml, ukupno 10 napunjenih injekcionih špriceva sa po 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **aktivna imunizacija u cilju prevencije invazivne bolesti, pneumonije i akutnog otitis media, izazvane bakterijom Streptococcus pneumoniae: nedonoščad, odojčad, djeca i adolescenati uzrasta 6 nedjelja-17 godina:** doziranje zavisi od uzrasta; **aktivna imunizacija u cilju prevencije invazivne bolesti izazvane bakterijom Streptococcus pneumoniae: odrasli uzrasta ≥18 godina:** jedna doza od 0,5ml. Raspored imunizacije treba utvrditi na osnovu zvaničnih preporuka. Vakcinu treba dati u vidu i.m. injekcije. Najbolja mjesta primjene su anterolateralni dio butine kod odojčadi ili deltoidni mišić nadlaktice kod djece i odraslih.

PREXANIL® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

perindopril | C09AA04 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE, monokomponentni

GLOSARIJ D.O.O.

- | ORp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru u kartonskoj kutiji 11.01.2016.
- | ORp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: **hipertenzija, srčana insuficijencija, stabilna koronarna arterijska bolest** (smanjenje rizika od srčanih oboljenja kod pacijenata sa istorijom miokardnog infarkta i/ili revaskularizacije): **odrasli:** doza se određuje individualno za svakog pacijenta u zavisnosti od indikacije, kliničke slike i efekta terapije. Lijek se primjenjuje jednom dnevno, najčešće ujutru.

PREXANIL® COMBI - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

perindopril, indapamid | C09BA04 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i diuretici

GLOSARIJ D.O.O.

- | ORp | Film tableta, 5mg + 1.25mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru u kartonskoj kutiji 11.01.2016.
- Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kada je potrebna kombinovana terapija): **odrasli:** 1 tableta dnevno, ujutro, prije obroka. Doza se prilagođava individualno svakom pacijentu.

PREXANIL® COMBI HD - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

perindopril, indapamid | C09BA04 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i diuretici

GLOSARIJ D.O.O.

- | ORp | Film tableta, 10mg + 2.5mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru u kartonskoj kutiji 11.01.2016.
- Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kada je potrebna kombinovana terapija): **odrasli:** 1 tableta dnevno, ujutro, prije obroka. Doza se prilagođava individualno svakom pacijentu.

PREXANIL® COMBI LD - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

perindopril, indapamid | C09BA04 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

GLOSARIJ D.O.O.

| ORp | Film tableta, 2.5mg + 0.625mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru u kartonskoj kutiji 11.01.2016.
Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kada je potrebna kombinovana terapija): odrasli: 1 tableta dnevno, ujutro, prije obroka. Doza se prilagođava individualno svakom pacijentu.

PREXANOR® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

perindopril, amlodipin | C09BB04 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i blokatori kalcijumskih kanala

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg + 5mg, ukupno 30 tableta u kontejneru, plastičnom (1x30) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
| Rp | Tableta, 5mg + 10mg, ukupno 30 tableta u kontejneru, plastičnom (1x30) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
| Rp | Tableta, 10mg + 5mg, ukupno 30 tableta u kontejneru, plastičnom (1x30) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
| Rp | Tableta, 10mg + 10mg, ukupno 30 tableta u kontejneru, plastičnom (1x30) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
Doziranje: **esencijalna hipertenzija, stabilna koronarna arterijska bolest** (kod pacijenata koji su prethodno kontrolisani pojedinačnom primjenom perindopрила i amlodipina): odrasli: jedna tableta dnevno, ujutro prije jela. Kod pacijenata sa oštećenom funkcijom bubrega i jetre, kao i starijih potrebno je praćenje kreatinina i kalijuma.

PRILAZID® PLUS - Galenika A.D. - Srbija

cilazapril, hidrolortiazid | C09BA08 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| ORp | Film tableta, 5mg + 12.5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.05.2017.
Doziranje: **terapija hipertenzije kod pacijenata kod kojih krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan primjenom samo cilazaprila**: odrasli: jedna tableta jednom dnevno, nezavisno od obroka.

P

PRILENAP - HEMOFARM A.D. - Srbija

enalapril | C09AA02 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE, monokomponentni

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 (2x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 (2x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: početna doza je 5mg jednom dnevno, maksimalno 20mg; doza održavanja 20mg; maksimalno 40mg dnevno; **djeca tjelesne mase 20-50kg**: početna doza je 2,5mg, maksimalna dnevna doza 20mg; **djeca tjelesne mase ≥50kg**: početna doza je 5mg, maksimalna dnevna doza 40mg; **srčana insuficijencija/asimptomatska disfunkcija lijeve komore**: odrasli: početna doza je 2,5mg dnevno; doza održavanja 20mg dnevno; maksimalno 40mg dnevno, podijeljeno u 2 doze.

PRILENAP H - HEMOFARM A.D. - Srbija

enalapril, hidrolortiazid | C09BA02 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Tableta, 10mg + 25mg, ukupno 20 (2x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 12.05.2009.
Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija kod pacijenata čije je stanje stabilizovano primjenom svake komponente iz fiksne kombinacije pojedinačno, u istom odnosu**: odrasli: najčešće 1 tableta dnevno, po potrebi 2 tablete jednom dnevno.

PRILENAP HL - HEMOFARM A.D. - Srbija

enalapril, hidrohlorotiazid | C09BA02 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i diuretici

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Tableta, 10mg + 12.5mg, ukupno 20 (2x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji

12.05.2009.

Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija kod pacijenata čije je stanje stabilizovano primjenom svake komponente iz fiksne kombinacije pojedinačno, u istom odnosu: odrasli:** najčešće 1 tableta dnevno, po potrebi 2 tablete jednom dnevno.

PRIMACEPH® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

cefazolin | J01DB04 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Cefalosporini, I generacija

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Z | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g, ukupno 50 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji

21.12.2012.

Doziranje: **infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova: infekcije izazvane visoko osjetljivim mikroorganizmima: odrasli:** 1-2g dnevno podijeljeno u 2 ili 3 jednake doze (na svakih 12h ili 8h); **djeca i odojčad uzrasta >1 mjeseca:** 25-50mg/kg podijeljeno u 2-4 doze dnevno (na svakih 12h, 8h ili 6h); **infekcije izazvane manje osjetljivim mikroorganizmima: odrasli:** 3-4g dnevno podijeljeno u 3 ili 4 jednake doze (na svakih 8h ili 6h); **djeca i odojčad uzrasta >1 mjeseca:** 100mg/kg podijeljeno u 3 ili 4 doze dnevno (na svakih 8h ili 6h); **teže infekcije: odrasli:** do 6g dnevno podijeljeno u 3 ili 4 jednake doze (na svakih 8h ili 6h); **perioperativna profilaksa: odrasli:** 1g i.v. 30 minuta ili 1h prije početka operacije; 500mg do 1g i.v. tokom operacije (kod dugih operativnih procedura, npr. 2h ili više; primjena se modifikuje u zavisnosti od dužine operacije); 500mg do 1g i.v. svakih 6-8h tokom 24h nakon operacije. Trajanje terapije zavisi od toka bolesti; liječenje nastaviti najmanje 2-3 dana po prestanku temperature ili dok se ne pokaže da infekcija više nije prisutna. Lijek se daje u obliku i.v. infuzije, spore i.v. injekcije (3-5 minuta) ili i.m. injekcije.

PRIMOVIST® - Bayer Pharma AG - Njemačka

gadoksetinska kiselina | V08CA10 | KONTRASTNA SREDSTVA

Paramagnetna kontrastna sredstva

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 0.25mmol/ml, 1 napunjeni injekcioni špric sa 10ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

28.01.2013.

Doziranje: **detekcija fokalnih lezija jetre i pružanje informaciju o osobinama lezija pomoću T-1 magnetne rezonance (MRI): odrasli:** 0,1ml/kg tjelesne mase, u vidu i.v. bolus inj. (brzina protoka oko 2ml/s). Lijek je namijenjen za dijagnostiku i primjenjuje se isključivo i.v.

PRINORM® - Galenika A.D. - Srbija

atenolol | C07AB03 | BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| ORp | Tableta, 100mg, ukupno 14 tableta u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji

23.06.2016.

Doziranje: **odrasli: hipertenzija:** 1 tableta dnevno; **angina pectoris:** 1 tableta dnevno ili 2 puta po 1 tablete na dan; **srčane aritmije:** kada se aritmija stabilizuje adekvatnom primjenom atenolola putem i.v. injekcije, preći na peroralnu primjenu atenolola u dozi održavanja 50-100mg dnevno; **infarkt miokarda:** pacijentima pogodnim za primjenu intravenskih beta-blokatora, najkasnije 12h od pojave bolova u grudima dati 5-10mg atenolola putem spore i.v. injekcije (1mg/min); ukoliko tokom i.v. davanja nije došlo do pojave neželjenih efekata, nakon 15 minuta dati 50mg atenolola oralno; nakon 12h od i.v. primjene dati još jednu tabletu od 50mg, a 12h kasnije započeti sa primjenom doze održavanja od 100mg, jednom dnevno.

PRIORIX® - GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgija

vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa atenuirana | J07BD52 | VAKCINE

Vakcine protiv malih boginja (morbila)

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10^3 CCID₅₀/0.5ml + $10^3 \cdot 7$ CCID₅₀/0.5ml + 10^3 CCID₅₀/0.5ml, ukupno 100 liobočica sa rastvaračem u ampuli (100x0.5ml) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.| Z | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10^3 CCID₅₀/0.5ml + $10^3 \cdot 7$ CCID₅₀/0.5ml + 10^3 CCID₅₀/0.5ml, ukupno 1 liobočica sa rastvaračem u ampuli (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.Doziranje: **aktivna imunizacija protiv morbila, rubeole i parotitisa: odrasli, djeca i odojčad uzrasta >11 mjeseci:** 0,5ml s.c. ili i.m. (nikako se ne smije primijeniti i.v.); **odjčad uzrasta 9-10 mjeseci:** primjena se može razmatrati u posebnim okolnostima.**PROCULIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**

nafazolin, borna kiselina | S01GA51 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Simpatikomimetici koji se koriste kao dekongestivi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| BRp | Kapi za oči, rastvor, 0.3mg/ml + 15mg/ml, ukupno 1 staklena bočica sa 10ml rastvora i sterilnom kapaljkom u kartonskoj kutiji 30.12.2009.

Doziranje: **neinfektivni i alergijski konjunktivitis i iritacije oka: odrasli i djeca uzrasta >3 godine:** ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu do 4 puta dnevno. Preporučeno trajanje terapije je 3-4 dana.**PROGESTERON DEPO - Galenika A.D. - Srbija**

hidroksiprogesteron | G03DA03 | POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

Derivati pregnena

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 250mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju (5x1ml) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **odrasli: stanja u ginekologiji kod kojih je parenteralni put primjene lijeka neophodan: insuficijencija progesterona (dismenoreja, neregularni menstrualni ciklusi, predmenstrualni sindrom, mastodinija, sterilitet usljed lutealne insuficijencije, vještački ciklus u asocijaciji sa estrogenom:** 250mg, u obliku duboke i.m. injekcije, 16. dana ciklusa (10 dana poslije početka lučenja estrogena, u slučaju vještačkog ciklusa), alternativno doziranje: prvog dana menstrualnog ciklusa 20mg estradiol valerata i.m, a petnaestog dana ciklusa 250mg depo-progesterona i 5mg estradiol valerata; **prijeteci pobačaji:** kod ranih simptoma, dnevno 500mg u obliku duboke i.m. injekcije, kasnije svaki drugi dan do povlačenja akutnih znakova. Nakon toga, jedna injekcija nedjeljno, uz ultrazvučnu kontrolu; **prevencija habitualnih pobačaja zbog dokazane insuficijencije žutog tijela:** od dijagnostikovanja trudnoće, 500mg (dvije ampule) nedjeljno u obliku duboke i.m. injekcije; terapija se produžava u svakom slučaju na mjesec dana ili manje, po završetku kritičnog perioda, sve do 20. gestacijske nedjelje; **prijeteci prijevremeni porođaj zbog hipermotiliteta uterusa:** 500-1000mg nedjeljno ili svaki drugi dan.

PROGESTOGEL® - Besins Manufacturing Belgium - Belgija

progesteron | G03DA04 | POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

Derivati pregnena

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Gel, 10mg/g, ukupno 1 tuba sa doznim aplikatorom sa 80g gela u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **esencijalna predmenstrualna mastodinija** (pod uslovom da nema patoloških promjena u tkivu dojke): 5g (2,5g na svaku dojku) nanijeti dnevno poslije tuširanja, blagim utrljavanjem. Terapiju treba sprovoditi od 10. do 25. dana ciklusa. Može se primjenjivati tokom dužeg vremenskog perioda, uz ljekarsku kontrolu svaka tri mjeseca.

PROGRAF® - Astellas Ireland Co.Ltd. - Irska

takrolimus | L04AD02 | **IMUNOSUPRESIVI**
Inhibitori kalcineurina

D.O.O. INMED PODGORICA

| SZR | △ Kapsula, tvrda, 0,5mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| SZR | △ Kapsula, tvrda, 1mg, ukupno 60 kapsula, tvrdih u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| SZR | △ Kapsula, tvrda, 5mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **profilaksa odbacivanja alogenih transplantata jetre, bubrega ili srca; liječenje odbacivanja alogenih transplantata pri postojanju rezistencije na druge imunosupresivne lijekove: odrasli i djeca**; individualno u zavisnosti od transplantiranog organa: 0,075-0,3mg/kg/dan, podijeljeno u 2 doze (ujutro i uveče na prazan želudac, 1 sat prije ili 2-3 sata poslije obroka).

PROLIA® - Amgen Europe B.V. - Holandija | Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company - Irska

denosumab | M05BX04 | **LJEKIVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Ostali lijekovi koji utiču na strukturu kostiju i mineralizaciju

AMICUS PHARMA PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injektionom špricu, 60mg/ml, ukupno 1 napunjeni injektioni špric sa 1ml rastvora za injekciju (sa 1 iglom) u blisteru u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **osteoporoza kod žena u postmenopauzi, kod kojih je povećan rizik od pojave fraktura; gubitak koštane mase udružen sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura: odrasli**; 60mg u vidu pojedinačne s.c. injekcije, na svakih 6 mjeseci, u predio butine, stomak ili zadnji dio nadlaktice. Pacijent mora da primi i odgovarajuću nadoknadu kalcijuma i vitamina D.

PRONISON® - Galenika A.D. - Srbija

prednizon | H02AB07 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **bolesti koje zahtijevaju sistemsku primjenu kortikosteroida: reumatske bolesti, bolesti srca, bolesti pluća i bronhija, bolesti gornjih disajnih puteva, kožne bolesti, bolesti hematopoeznog sistema/terapija tumora, neurološke bolesti, infektivne bolesti, bolesti oka, bolesti gastrointestinalnog trakta i jetre, bolesti bubrega i urinarnog trakta: odrasli i djeca uzrasta >6 godina**; doziranje zavisi od vrste i težine bolesti, kao i od individualnog odgovora pacijenta. Uglavnom se inicijalno primjenjuju relativno visoke doze koje su kod teških akutnih oboljenja značajno više nego kod hroničnih bolesti. U zavisnosti od kliničkih simptoma i individualne reakcije pacijenta, doza se može smanjiti do najniže moguće doze održavanja (po pravilu 5-15mg dnevno) u različitim vremenskim intervalima. Hronične bolesti često zahtijevaju dugotrajno liječenje niskim dozama. Tablete progutati sa malo vode, tokom obroka.

PROPAFEN - HEMOFARM A.D. - Srbija

propafenon | C01BC03 | **TERAPIJA BOLESTI SRCA**

Antiarritmici, grupa I C

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Film tableta, 150mg, ukupno 50 film tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| ORp | Film tableta, 300mg, ukupno 50 film tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **simptomatske supraventrikularne tahiaritmije (tahikardija AV-čvora, supraventrikularna tahikardija kod pacijenata sa Wolff-Parkinson-White (WPW) sindromom ili paroksizmalna atrijalna fibrilacija; teška simptomatska ventrikularna tahiaritmija (ako je opasna po život): odrasli**; preporučena dnevna doza je 450mg do 600mg, podijeljeno u dvije ili tri doze na dan, do maksimalne doze 900mg dnevno. Doziranje je individualno i pod nadzorom ljekara.

PROPAFENON ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**propafenon** | C01BC03 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Antiarritmici, grupa I C

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji

14.02.2014.

Doziranje: **simptomatske supraventrikularne tahiaritmije (tahikardija AV-čvora, supraventrikularna tahikardija kod pacijenata sa Wolff-Parkinson-White (WPW) sindromom ili paroksizmalna atrijalna fibrilacija; teška simptomatska ventrikularna tahiaritmija** (ako je opasna po život): **odrasli**: preporučena dnevna doza je 450mg do 600mg, podijeljeno u dvije ili tri doze na dan, do maksimalne doze 900mg dnevno. Doziranje je individualno i pod nadzorom ljekara.

PROPRANOLOL - Galenika A.D. - Srbija**propranolol** | C07AA05 | BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

Beta-adrenergički blokatori, neselektivni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 40mg, ukupno 50 tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji

17.04.2015.

Doziranje: **odrasli**: **hipertenzija**: početna doza 80mg, 2 puta dnevno, nakon toga doza se može povećavati u nedjeljnim intervalima u zavisnosti od terapijskog odgovora. Uobičajen dozni opseg iznosi 160-320mg dnevno; **angina, anksioznost, migrena i esencijalni tremor**: početna doza 40mg, 2 ili 3 puta dnevno. Nakon toga, u zavisnosti od terapijskog odgovora, dozu povećavati za 40mg u nedjeljnim intervalima. Uobičajeni dozni opseg iznosi 80-320mg dnevno. Adekvatan terapijski odgovor se obično postiže u doznom opsegu 80-160mg u slučaju anksioznosti, migrene i esencijalnog tremora, a u slučaju angine u doznom opsegu 120-240mg; **aritmije, tahikardija u vezi sa anksioznošću i tireotoksikoza**: 10-40mg, 3 ili 4 puta dnevno; **postinfarktna profilaksa**: liječenje započeti između 5. i 21. dana nakon akutnog infarkta miokarda dozom od 40mg, 4 puta dnevno, u toku 2-3 dana, nakon čega se može primijeniti doza od 80mg, 2 puta dnevno, u cilju poboljšanja komplijanse; **portna hipertenzija/variksi jednjaka**: dozu titrirati tako da se postigne smanjenje srčanog ritma u mirovanju za 25%. Početna doza iznosi 40mg, 2 puta dnevno; doza se može povećati na 80mg, 2 puta dnevno u zavisnosti od srčane frekvencije, do maksimalne dnevne doze od 160mg, 2 puta dnevno; **feohromocitom**, isključivo istovremeno sa alfa-blokatorom: preoperativno: 60mg dnevno u toku 3 dana; neoperabilni maligni tumori: 30mg dnevno. **Starije osobe**: individualno određivanje optimalne doze u zavisnosti od kliničkog odgovora. **Djeca i adolescenti**: **aritmije**: 0,25-0,5mg/kg tjelesne mase, 3 ili 4 puta dnevno, u zavisnosti od terapijskog odgovora. Maksimalna doza iznosi 1mg/kg, 4 puta dnevno. Ukupna dnevna doza ne treba da bude veća od 160mg.

PROPRANOLOL REMEDICA - Remedica Ltd - Kipar**propranolol** | C07AA05 | BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

Beta-adrenergički blokatori, neselektivni

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Film tableta, 40mg, ukupno 50 film tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji

11.10.2017.

Doziranje: **odrasli**: **hipertenzija**: početna doza 80mg, 2 puta dnevno, nakon toga doza se može povećavati u nedjeljnim intervalima u zavisnosti od terapijskog odgovora. Uobičajen dozni opseg iznosi 160-320mg dnevno; **angina, anksioznost, migrena i esencijalni tremor**: početna doza 40mg, 2 ili 3 puta dnevno. Nakon toga, u zavisnosti od terapijskog odgovora, dozu povećavati za 40mg u nedjeljnim intervalima. Uobičajeni dozni opseg iznosi 80-320mg dnevno. Adekvatan terapijski odgovor se obično postiže u doznom opsegu 80-160mg u slučaju anksioznosti, migrene i esencijalnog tremora, a u slučaju angine u doznom opsegu 120-240mg; **aritmije, tahikardija u vezi sa anksioznošću i tireotoksikoza**: 10-40mg, 3 ili 4 puta dnevno; **postinfarktna profilaksa**: liječenje započeti između 5. i 21. dana nakon akutnog infarkta miokarda dozom od 40mg, 4 puta dnevno, u toku 2-3 dana, nakon čega se može primijeniti doza od 80mg, 2 puta dnevno, u cilju poboljšanja komplijanse; **portna hipertenzija/variksi jednjaka**: dozu titrirati tako da se postigne smanjenje srčanog ritma u mirovanju za 25%. Početna doza iznosi 40mg, 2 puta dnevno; doza se može povećati na 80mg, 2 puta dnevno u zavisnosti od srčane frekvencije, do maksimalne dnevne doze od 160mg, 2 puta dnevno; **feohromocitom**, isključivo istovremeno sa alfa-blokatorom: preoperativno: 60mg dnevno u toku 3 dana; neoperabilni maligni tumori: 30mg dnevno. **Starije osobe**: individualno određivanje optimalne doze u zavisnosti od kliničkog odgovora. **Djeca i adolescenti**: **aritmije**: 0,25-0,5mg/kg

tjelesne mase, 3 ili 4 puta dnevno, u zavisnosti od terapijskog odgovora. Maksimalna doza iznosi 1mg/kg, 4 puta dnevno. Ukupna dnevna doza ne treba da bude veća od 160mg.

PROSCAR® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija | Merck Sharp & Dohme Ltd - Velika Britanija
finasterid | G04CB01 | UROLOŠKI LJEKOVI

Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.
Doziranje: **benigna hiperplazija prostate, prevencija uroloških komplikacija: odrasli muškarci**: 5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka. Iako je moguće da dođe od ranog simptomatskog poboljšanja, može biti potrebno da se sprovede terapija u trajanju od najmanje 6 mjeseci da bi se procijenilo da li je postignut povoljan odgovor. Rizik od akutne urinarne retencije se smanjuje nakon 4 mjeseca terapije.

PROSPAN® - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka
bršljan (Hedera helix), suvi ekstrakt lista | HR05WA..

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Sirup, 7mg/ml, ukupno 1 boca, staklena sa 100ml sirupa (uz doznu mjericu) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.
| BRp | Sirup, 7mg/ml, ukupno 1 boca staklena sa 200ml sirupa (uz doznu mjericu) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
Doziranje: **ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutna zapaljenja disajnih puteva praćena produktivnim kašljem: djeca uzrasta 2-6 godina**: 2 puta dnevno po 2,5ml sirupa (35mg suvog ekstrakta lista bršljana dnevno, odnosno 17,5mg suvog ekstrakta lista bršljana po dozi); **djeca uzrasta 6-12 godina**: 2 puta dnevno po 5ml sirupa (70mg suvog ekstrakta lista bršljana dnevno, odnosno 35mg suvog ekstrakta lista bršljana po dozi); **djeca uzrasta >12 godina i odrasli**: 3 puta dnevno po 5ml sirupa (105mg suvog ekstrakta lista bršljana dnevno, odnosno 35mg suvog ekstrakta lista bršljana po dozi). Dužina trajanja terapije zavisi od vrste i težine simptoma, ali bi trebalo da traje najmanje nedjelju dana, čak i u slučaju manjih zapaljenja disajnih puteva.

PROSPAN® - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka
bršljan (Hedera helix), suvi ekstrakt lista | HR05WA..

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Šumeća tableta, 65mg, ukupno 10 šumećih tableta u stripu (5x2) u kartonskoj kutiji 28.11.2014.
Doziranje: **ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutna zapaljenja disajnih puteva praćena produktivnim kašljem: djeca uzrasta 6-12 godina**: 2 puta dnevno po 1/2 tablete (65mg suvog ekstrakta lista bršljana dnevno); **djeca uzrasta >12 godina i odrasli**: 1 tableta ujutru i 1/2 tablete uveče (97,5mg suvog ekstrakta lista bršljana dnevno). Tablete se rastvaraju u čaši tople ili hladne vode (oko 100-200ml) i uzimaju ujutru i uveče. Dužina trajanja terapije zavisi od vrste i težine simptoma, ali bi trebalo da traje najmanje nedjelju dana, čak i u slučaju manjih zapaljenja disajnih puteva. Potrebno je nastaviti sa uzimanjem lijeka još 2-3 dana nakon povlačenja simptoma, kako bi se osigurao trajan uspjeh terapije.

PROSPAN® - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka
bršljan (Hedera helix), suvi ekstrakt lista | HR05WA..

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Pastila, 26mg, ukupno 20 pastila u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
Doziranje: **ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutna zapaljenja disajnih puteva praćena produktivnim kašljem: djeca uzrasta 6-12 godina**: rastopiti u ustima 1 pastilu dva puta na dan (što odgovara 52mg suvog ekstrakta lista bršljana); **djeca uzrasta >12 godina i odrasli**: rastopiti u ustima 1 pastilu četiri puta na dan (što odgovara 104mg suvog ekstrakta lista bršljana). Pastilu rastopiti u ustima nakon obroka. Trajanje terapije zavisi od vrste i težine simptoma, ali bi trebalo da traje najmanje nedjelju dana, čak i u slučaju manjih zapaljenja disajnih puteva. Potrebno je nastaviti sa uzimanjem lijeka još 2-3 dana nakon povlačenja simptoma, kako bi se osigurao trajan uspjeh terapije.

PROSPAN® KAPI - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka**bršljan (Hedera helix), suvi ekstrakt lista** | HR05WA..

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Oralne kapi, rastvor, 20mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa kapaljkom sa 20ml rastvora u kartonskoj kutiji
28.11.2014.

Doziranje: **ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutna zapaljenja disajnih puteva praćena produktivnim kašljem: djeca uzrasta 2-6 godina: 12 kapi 3 puta na dan; djeca uzrasta 6-12 godina: 16 kapi 3 puta na dan; djeca uzrasta >12 godina i odrasli: 24 kapi 3 puta na dan.** Kapi treba uzeti prije obroka. Kod male djece preporučuje se uzimanje kapi sa voćnim sokom. Dužina trajanja terapije zavisi od vrste i težine simptoma, ali bi trebalo da traje najmanje nedjelju dana, čak i u slučaju manjih zapaljenja disajnih puteva.

PROSPAN® LIQUID - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka**bršljan (Hedera helix), suvi ekstrakt lista** | HR05WA..

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Oralni rastvor, 35mg/5ml, ukupno 15 kesica sa po 5ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
| BRp | Oralni rastvor, 35mg/5ml, ukupno 21 kesica sa po 5ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 16.11.2016.

Doziranje: **ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutna zapaljenja disajnih puteva praćena produktivnim kašljem: djeca uzrasta 6-12 godina: 1 kesica (5ml) dva puta na dan (što odgovara 70mg suvog ekstrakta lista bršljana); djeca uzrasta >12 godina i odrasli: 1 kesica (5ml) tri puta na dan (što odgovara 105mg suvog ekstrakta lista bršljana).** Prije upotrebe potrebno je kesicu blago protrljati. Tečnost se uzima nerazblažena ujutru, (za vrijeme ručka) i uveče. Trajanje terapije zavisi od vrste i težine simptoma, ali bi trebalo da traje najmanje nedjelju dana, čak i u slučaju manjih zapaljenja disajnih puteva. Potrebno je nastaviti sa uzimanjem lijeka još 2-3 dana nakon povlačenja simptoma, kako bi se osigurao trajan uspjeh terapije.

PROSTAMOL® UNO - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka**mala testerasta palma (Serenoa repens (Bartram) Small),****meki ekstrakt ploda** | G04CX02 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Ostali lijekovi u terapiji benigne hipertrofije prostate

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| BRp | Kapsula, meka, 320mg, ukupno 30 kapsula, mekih u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **benigna hiperplazija prostate: odrasli: 1 meka kapsula dnevno, poslije jela.** Lijek uzimati svaki dan u isto vrijeme.**PROTOPIC® - Astellas Ireland Co.Ltd. - Irska****takrolimus** | D11AH01 | **OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Preparati za dermatitis, isključujući kortikosteroide

D.O.O. INMED PODGORICA

| OgRp | Mast, 0,1%, ukupno 1 tuba sa 30g masti u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: **akutno zapaljenje kože** (terapija umjerenog do teškog atopijskog dermatitisa kod odraslih koji nijesu na odgovarajući način odgovorili na konvencionalnu terapiju ili kod kojih se razvila netolerancija na konvencionalne terapije kao što su topikalni kortikosteroidi): **odrasli i adolescenti uzarasta ≥16 godina**: terapiju treba započeti primjenom Protopic 0,1% dva puta dnevno i nastaviti do nestanka lezija. Ukoliko se simptomi ponovo jave, treba ponovo primjenjivati Protopic 0,1%, dva puta dnevno. Ukoliko kliničko stanje to dozvoljava, treba pokušati smanjiti učestalost primjene ili primijeniti manju jačinu Protopic masti od 0,03%. Generalno, poboljšanje se vidi nedjelju dana nakon započinjanja terapije. Ukoliko nema znakova poboljšanja ni nakon dvije nedjelje, treba razmotriti druge opcije liječenja.

PROTOPIC® - Astellas Ireland Co.Ltd. - Irska**takrolimus** | D11AH01 | **OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI**

Preparati za dermatitis, isključujući kortikosteroide

D.O.O. INMED PODGORICA

| OgRp | Mast, 0.03%, ukupno 1 tuba sa 30g masti u kartonskoj kutiji 11.01.2016.
 Doziranje: odrasli i adolescenti uzrasta ≥16 godina: terapija umjerenog do teškog atopijskog dermatitisa kod odraslih koji nisu na odgovarajući način **odgovorili na konvencionalnu terapiju ili kod kojih se razvila netolerancija na konvencionalne terapije kao što su topikalni kortikosteroidi**: terapiju treba započeti primjenom Protopic 0,1% dva puta dnevno i nastaviti do nestanka lezija. Ukoliko se simptomi ponovo jave, treba ponovo primijenjivati Protopic 0,1%, dva puta dnevno. Ukoliko kliničko stanje to dozvoljava, treba pokušati smanjiti učestalost primjene Protopic 0,03% masti ili primijeniti manju jačinu Protopic masti od 0,03%. Generalno, poboljšanje se vidi nedjelju dana nakon započinjanja terapije. Ukoliko nema znakova poboljšanja ni nakon dvije nedjelje, treba razmotriti druge opcije liječenja. Djeca uzrasta ≥2 godine: **terapija umjerenog do teškog atopijskog dermatitisa kod djece koja nisu na odgovarajući način odgovorili na konvencionalnu terapiju, kao što su topikalni kortikosteroidi**: mast treba primijenjivati jednom dnevno, dva puta nedjeljno (npr. ponedjeljkom i četvrtkom) na mjestima na kojima se najčešće javlja atopijski dermatitis, da bi se spriječila pojava zapaljenja na koži. Između dvije primjene treba da prođe po 2-3 dana bez terapije. Nakon 12 mjeseci, treba ponovo utvrditi zdravstveno stanje pacijenta i prekinuti sa primjenom terapije kako bi se donijela odluka o nastavku terapije i procijenio tok bolesti.

PTU® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

propiltiouracil | H03BA02 | **TERAPIJA BOLESTI TIREOIDEJE**
 Tiouracili

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Tableta, 50mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 24.08.2009.
 Doziranje: hipertireoidizam: odrasli: početna doza je 300mg/dan, jednom dnevno ili podijeljena u 3 jednake doze na svakih 8h; kod pacijenata sa teškim hipertireoidizmom i/ili velikom gušom, početna doza je 400mg/dan, ponekad je neophodna i viša početna doza od 600-900mg/dan; doza održavanja je 100-150mg/dan; djeca uzrasta >10 godina: početna doza je 150-300mg/dan ili 5-7mg/kg/dan, u podijeljenim dozama na svakih 6-8h; djeca uzrasta 6-10 godina: početna doza je 50-150mg/dan; doza održavanja kod djece je 50mg dva puta dnevno ili 1/3-2/3 početne doze, koja se primjenjuje kad pacijent postane eutireoidan; pacijenti sa umjerenim oštećenjem bubrene funkcije (GFR 10-50ml/min): 75% preporučene doze; pacijenti sa teškim oštećenjem bubrene funkcije (GFR <10ml/min): 50% preporučene doze; tireotoksična kriza: odrasli: 600-1200mg/dan, podijeljeno u više doza.

PULCET® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**
 Inhibitori protonске pumpe

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| Rp | Gastrorezistentna tableta, 40mg, ukupno 14 tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
 | Rp | Gastrorezistentna tableta, 40mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
 Doziranje: refluksni ezofagitis: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 40mg (izuzetno 80mg) jednom dnevno, tokom 4 nedjelje, a po potrebi 8 nedjelja; eradikacija bakterije Helicobacter pylori u kombinaciji sa odgovarajućom antibakterijskom terapijom, kod pacijenata sa ulkusom uzrokovanim ovom bakterijom: odrasli: 2 puta dnevno po 40mg (1h prije doručka i 1h prije večere), tokom 1 nedjelje, a po potrebi 2 nedjelje, u kombinaciji sa amoksicilin+klaritromicin, metronidazol+klaritromicin ili amoksicilin+metronidazol, po protokolu; gastroični ulkus: odrasli: 40mg (izuzetno 80mg), tokom 4 nedjelje, a po potrebi 8 nedjelja; duodenalni ulkus: odrasli: 40mg (izuzetno 80mg), tokom 2 nedjelje, a po potrebi 4 nedjelje; Zollinger-Ellisonov sindrom i ostala oboljenja praćena patološkom hipersekrecijom želudačne kiseline: odrasli: početna doza je 80mg jednom dnevno; doza se zatim individualno titrira, u zavisnosti od sekrecije želudačne kiseline; kod doza većih od 80mg dnevno, primijeniti u 2 podijeljene doze; moguće je i privremeno povećanje doze iznad 160mg - ne primjenjivati duže nego što je potrebno da bi se postigla adekvatna kontrola sekrecije želudačne kiseline; terapiju primjenjivati onoliko dugo koliko to klinički pokazatelji zahtijevaju. Tabletu popiti cijelu, sa vodom, 1h prije obroka.

PULMICORT® - AstraZeneca AB - Švedska

budesonid | R03BA02 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**
 Glukokortikoidi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Suspenzija za raspršivanje, 0.25mg/ml, ukupno 20 ampula sa po 2 ml suspenzije u aluminijumskoj foliji (4x5 ampula) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

| Rp | Suspenzija za raspršivanje, 0.5mg/ml, ukupno 20 ampula sa po 2ml suspenzije u aluminijumskoj foliji (4x5 ampula) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **bronhijalna astma: početno doziranje** (tokom perioda teške astme i tokom smanjenja ili ukidanja terapije oralnim glukokortikoidima): odrasli, starije osobe i djeca uzrasta ≥ 12 godina: uobičajeno 1-2mg dva puta dnevno; kod teških slučajeva doziranje može biti povećano; djeca uzrasta 3 mjeseca-12 godina: 0,5-1mg dva puta dnevno; **terapija održavanja**: doza održavanja treba da bude individualno podešena i svedena na najmanju dozu koja omogućava održavanje pacijenta bez simptoma bolesti: odrasli, starije osobe i djeca uzrasta ≥ 12 godina: 0,5-1mg dva puta dnevno; djeca uzrasta 3 mjeseca-12 godina: 0,25-0,5mg dva puta dnevno; **krup: novorođenčad i djeca**: 2mg, odjednom ili podijeljeno po 1mg na 30 minuta; doziranje se može ponoviti na svakih 12h do maksimalno 36h ili do kliničkog poboljšanja. Lijek se inhalira pomoću aparata - mlaznog raspršivača (nebulizatora), opremljenog usnikom ili odgovarajućom maskom za lice.

PULMICORT®TURBUHALER® - AstraZeneca AB - Švedska

budesonid | R03BA02 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**
Glukokortikoidi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za inhalaciju, 200mcg/doza, ukupno 1 inhaler (1x100doza) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

| Rp | Prašak za inhalaciju, 400mcg/doza, ukupno 1 inhaler (1x100doza) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **bronhijalna astma: odrasli (uključujući starije osobe)**: 200-1600mcg dnevno, u 2 podijeljene doze (pri započinjanju terapije tokom perioda teške astme i tokom smanjivanja ili prekida terapije oralnim kortikosteroidima), odnosno 200-800mcg dnevno, u 2 podijeljene doze (kod manje teških slučajeva) ili 200-400mcg jednom dnevno, uveče (kod pacijenata sa blagom i umjerenom astmom, koji prethodno nisu bili na terapiji inhalacionim kortikosteroidima); **djeca uzrasta >12 godina**: 200-800mcg dnevno, u 2 podijeljene doze; može se povećati do 1600mcg tokom perioda teških astmatičnih napada ili 200-400mcg jednom dnevno, uveče (kod pacijenata sa blagom i umjerenom astmom, koji prethodno nisu bili na terapiji inhalacionim kortikosteroidima); **djeca uzrasta 5-12 godina**: 200-800mcg dnevno, u 2 podijeljene doze ili 200-400mcg jednom dnevno, uveče (kod pacijenata sa blagom i umjerenom astmom, koji prethodno nisu bili na terapiji inhalacionim kortikosteroidima). Pacijent treba da pređe na doziranje jednom dnevno (uveče) i da primjenjuje najnižu terapijski efikasnu dozu. Pacijente, naročito one koji uzimaju terapiju jednom dnevno, savjetovati da, ako im se pogorša astma (npr. povećanje upotrebe bronhodilatatora ili perzistentni respiratorni simptomi), uzmu duplu dozu lijeka, tako što će istu dozu uzimati 2 puta dnevno, kao i da se odmah jave ljekaru.

P

PUREGON® - Organon Ireland Limited - Irska | N.V. Organon - Holandija

folitropin beta | G03GA06 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**
Gonadotropini

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju, 300i.j./0.36ml, ukupno 1 uložak sa rastvorom za injekciju (1 x 0.36ml) i 6 igala u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

| Rp | Rastvor za injekciju, 600i.j./0.72ml, ukupno 1 uložak sa rastvorom za injekciju (1 x 0.72ml) i 6 igala u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

| Rp | Rastvor za injekciju, 900i.j./1.08ml, ukupno 1 uložak sa rastvorom za injekciju (1 x 1.08ml) i 9 igala u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **liječenje steriliteta kod žena u sljedećim kliničkim slučajevima: anovulacija (uključujući i policističnu bolest ovarijuma, PCOD) kod žena koje nisu reagovala na terapiju klomifen citratom, za izazivanje kontrolisane hiperstimulacije ovarijuma da bi se razvili multipli folikuli u programu vantjelesne oplodnje; smanjena spermatoogeneza usljed hipogonadotropnog hipogonadizma kod muškaraca**: individualno, zavisno od odgovora na terapiju (procijenjenog na osnovu praćenja nivoa estradiola i primjene ultrasonografije kod žena, odnosno na osnovu kontrole sjemene tečnosti kod muškaraca).

PUREGON® - N.V. Organon - Holandija

folitropin beta | G03GA06 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**
Gonadotropini

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju, 50i.j./0.5ml, ukupno 1 bočica sa rastvorom za injekciju (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
15.05.2012.

| Rp | Rastvor za injekciju, 100i.j./0.5ml, ukupno 1 bočica sa rastvorom za injekciju (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji
15.05.2012.

Doziranje: liječenje steriliteta kod žena u sljedećim kliničkim slučajevima: anovulacija (uključujući i policističnu bolest ovarijuma, PCOD) kod žena koje nisu reagovala na terapiju klomifen citratom, za izazivanje kontrolisane hiperstimulacije ovarijuma da bi se razvili multipli folikuli u programu vantjelesne oplodnje; smanjena spermatogeneza usljed hipogonadotropnog hipogonadizma kod muškaraca: individualno, zavisno od odgovora na terapiju (procijenjenog na osnovu praćenja nivoa estradiola i primjene ultrasonografije kod žena, odnosno na osnovu kontrole sjemene tečnosti kod muškaraca).

R

RANEXA® 375 - Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka

ranolazin | C01EB18 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Ostali preparati u terapiji bolesti srca

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 375mg, ukupno 60 tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji
15.11.2012.

Doziranje: dodatna terapija za simptomatsku terapiju pacijenata sa stabilnom anginom pektoris koji su neadekvatno kontrolisani ili onih koji su netolerantni na antianginalnu terapiju prvog izbora (kao što su beta-blokatori i/ili antagonisti kalcijuma): odrasli; početna doza je 375mg dva puta dnevno; nakon 2-4 nedjelje dozu povećati na 500mg dva puta dnevno; maksimalna doza je 750mg dva puta dnevno. Tablete progutati cijele; uzimati nezavisno od obroka.

RANEXA® 500 - Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka

ranolazin | C01EB18 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Ostali preparati u terapiji bolesti srca

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 500mg, ukupno 60 tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji
15.11.2012.

Doziranje: dodatna terapija za simptomatsku terapiju pacijenata sa stabilnom anginom pektoris koji su neadekvatno kontrolisani ili onih koji su netolerantni na antianginalnu terapiju prvog izbora (kao što su beta-blokatori i/ili antagonisti kalcijuma): odrasli; početna doza je 375mg dva puta dnevno; nakon 2-4 nedjelje dozu povećati na 500mg dva puta dnevno; maksimalna doza je 750mg dva puta dnevno. Tablete progutati cijele; uzimati nezavisno od obroka.

RANEXA® 750 - Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka

ranolazin | C01EB18 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Ostali preparati u terapiji bolesti srca

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 750mg, ukupno 60 tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji
15.11.2012.

Doziranje: dodatna terapija za simptomatsku terapiju pacijenata sa stabilnom anginom pektoris koji su neadekvatno kontrolisani ili onih koji su netolerantni na antianginalnu terapiju prvog izbora (kao što su beta-blokatori i/ili antagonisti kalcijuma): odrasli; početna doza je 375mg dva puta dnevno; nakon 2-4 nedjelje dozu povećati na 500mg dva puta dnevno; maksimalna doza je 750mg dva puta dnevno. Tablete progutati cijele; uzimati nezavisno od obroka.

RANISAN® - Zdravlje A.D. - Srbija

ranitidin | A02BA02 | LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA

Antagonisti H2-receptora

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/5ml, ukupno 5 ampula sa po 5ml rastvora za injekciju/infuziju (5x5ml) u kartonskoj kutiji
15.07.2015.

Doziranje: odrasli: duodenalni ulkus, benigni želudačni ulkus, postoperativni ulkus, refluksni ezofagitis, Zollinger-Ellisonov sindrom, stanja u kojima je poželjno smanjenje želudačnog soka i smanjenje želudačne kiseline; profilaksa krvarenja iz stres ulkusa; profilaksa rekurentnog krvarenja kod pacijenata sa krvarenjem peptičkih ulkusa; profilaksa Mendelson-ovog sindroma; djeca uzrasta >6 mjeseci: kratkotrajno liječenje peptičkog ulkusa, liječenje gastroezofagealnog refluksa (uključujući refluksni ezofagitis i ublažavanje simptoma gastroezofagealne refluksne bolesti); doziranje zavisi od indikacije i uzrasta. Kod odraslih i adolescenata uzrasta ≥ 12 godina, lijek se primjen-

juje na svakih 6-8h u vidu spore i.v. inj. (najmanje 2 minuta) u dozi do maksimalno 50mg ili intermitentne i.v. inf. (25mg/h u trajanju od 2h) ili i.m. inj. u dozi od 50mg. Kod djece uzrasta 6 mjeseci-11 godina, lijek se primjenjuje na svakih 6-8h u vidu spore i.v. inj. (preko 2 minuta) do maksimalno 50mg.

RANISAN® - Zdravlje A.D. - Srbija

ranitidin | A02BA02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Antagonisti H2-receptora

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.
Doziranje: **gastroični i duodenalni ulkusi, uključujući one usljed primjene NSAIL: odrasli:** 2 puta po 150mg ili 300mg uveče, 4-8 nedjelja; **djeca:** 2 puta po 2-4mg/kg/dan do maks. 300mg/dan); **postoperativni ulkusi: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno ili 300mg uveče, prije spavanja, 4-8 nedjelja; **Zollinger-Ellisonov sindrom: odrasli:** 3 puta po 150mg dnevno (doze mogu biti veće, najviše do 6g/dan); **gastroezofagealni refluks: odrasli:** 2 puta po 150mg ili 300mg uveče, 8 ili 12 nedjelja; **hronična epizodična dispesija: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno do 6 nedjelja; **profilaksa krvarenja iz stresnih ulkusa i recidiva krvarenja iz peptičkih ulkusa: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno; **profilaksa aspiracije gastričnog sadržaja: odrasli:** u akušerstvu - 150mg na početku porođaja, ponavljanje svakih 6h; prije hirurških operacija - 150mg 2h prije uvođenja u anesteziju ili veće prije operacije; **prevencija duodenalnih ulkusa pri primjeni NSAIL: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno, istovremeno sa primjenom NSAIL.

RANITIDIN - HEMOFARM A.D. - Srbija

ranitidin | A02BA02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Antagonisti H2-receptora

HEMOMONT D.O.O.

| BRp | Šumeća tableta, 75mg, ukupno 20 šumećih tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
| BRp | Šumeća tableta, 150mg, ukupno 20 šumećih tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.11.2009.
Doziranje: **gastroični i duodenalni ulkusi, uključujući one usljed primjene NSAIL: odrasli:** 2 puta po 150mg ili 300mg uveče, 4-8 nedjelja; **djeca:** 2 puta po 2-4mg/kg/dan do maks. 300mg/dan); **postoperativni ulkusi: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno ili 300mg uveče, prije spavanja, 4-8 nedjelja; **Zollinger-Ellisonov sindrom: odrasli:** 3 puta po 150mg dnevno (doze mogu biti veće, najviše do 6g/dan); **gastroezofagealni refluks: odrasli:** 2 puta po 150mg ili 300mg uveče, 8 ili 12 nedjelja; **hronična epizodična dispesija: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno do 6 nedjelja; **profilaksa krvarenja iz stresnih ulkusa i recidiva krvarenja iz peptičkih ulkusa: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno; **profilaksa aspiracije gastričnog sadržaja: odrasli:** u akušerstvu - 150mg na početku porođaja, ponavljanje svakih 6h; prije hirurških operacija - 150mg 2h prije uvođenja u anesteziju ili veće prije operacije; **prevencija duodenalnih ulkusa pri primjeni NSAIL: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno, istovremeno sa primjenom NSAIL.

RAPIDOL® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

ibuprofen | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Film tableta, 400mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 09.12.2013.
| Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 09.12.2013.
Doziranje: **simptomatsko liječenje različitih artroza, kao što je reumatoidni artritis (uključujući juvenilni reumatoidni artritis ili Still-ova bolest) i osteoartritis, fibrozitis, ankilozirajući spondilitis i drugih stanja vezanih za povrede mišića, kao što je bol u donjem dijelu leđa, povrede mekih tkiva i kod različitih inflamacija tetiva, zglobova i ligamenata; ublažavanje blagog do umjerenog bola: odrasli:** 1200-1800mg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; kod nekih pacijenata doza održavanja je 600-1200mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 2400mg; **djeca:** 20-30mg/kg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; u terapiji juvenilnog reumatoidnog artritisa, kod teških slučajeva, dnevna doza se može povećati do 40mg/kg. Kod djece tjelesne mase <30kg, maksimalna dnevna doza je 500mg (potrebno je primijeniti i odgovarajući, tečni, farmaceutski oblik). Lijek popiti sa čašom vode, poželjno za vrijeme ili nakon obroka. Film tablete treba progutati cijele, neoštećene i neznježene, bez žvakanja i sisanja kako bi se izbjegla iritacija i osjećaj neprijatnosti u grlu.

RAPIDOL®S - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

ibuprofen | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| BRp | Kapsula, meka, 200mg, ukupno 20 kapsula mekih u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

| BRp | Kapsula, meka, 400mg, ukupno 10 kapsula mekih u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **simptomatsko ublažavanje reumatskih bolova, bolova u mišićima i leđima, neuralgije, migrene, glavobolje, zubobolje, menstrualnih bolova kao i za ublažavanje simptoma prehlade i gripa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 1 kapsula 400mg, odnosno 1-2 kapsule od 200mg, tri puta dnevno do maksimalno 1200mg u toku 24h. Interval između dvije doze ne treba da bude kraći od 4 sata.

RAPTEN DUO - HEMOFARM A.D. - Srbija

diklofenak | M01AB05 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Tableta, 75mg, ukupno 30 (3x10) tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 25.02.2010.

Doziranje: **inflamatorne i degenerativne forme reumatizma** (reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis, osteoartritis, spondiloartritis, psorijatična artropatija, bolni sindromi kičmenog stuba, vanzglobni reumatizam); **akutni poremećaji koštano-mišićnog sistema** (periartitis/sindrom „zamrnutog ramena“, tendinitis, tendosinovit, burzitis); **ostala bolna stanja uzrokovana traumom** (uključujući frakturu, bol u donjem dijelu leđa, istegnuća, uganuća i iščašenja); **postoperativni bol, inflamacija i edem** (npr. nakon stomatoloških ili ortopedskih hirurških zahvata); **bolna i/ili inflamatorna stanja u ginekologiji** (dismenoreja ili adneksitis i menoragija); **akutni giht: odrasli**: 75mg dnevno; doza može da se poveća na 150mg dnevno, ukoliko je to potrebno. Prvu dozu treba uzeti ujutru prije doručka, a drugu 12h kasnije.

RAPTEN® FORTE - HEMOFARM A.D. - Srbija

diklofenak | M01AB05 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| NRp | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 100mg, ukupno 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **bol i inflamacije različite etiologije: inflamatorni i degenerativni oblici reumatizma** (reumatoidni artritis, ankilozirajućeg spondilitis, osteoartritis i spondilartritis, psorijatične artropatije, sindrom bolne kičme, vanzglobni reumatizam), **akutna koštano-mišićna oboljenja** (periartitis, tendinitis, tenosinovit, burzitis), **druga bolna stanja** (posljedica traume, frakture, lumbalni bol, istegnuća, izvruća, dislokacije, ortopedske, dentalne i druge intervencije), **bolna i /ili inflamatorna stanja u ginekologiji** (primarna dismenoreja i menoragija), **akutni giht: odrasli i stariji**: preporučena dnevna doza je 100-150mg diklofenaka (1 tableta sa produženim oslobađanjem od 100mg ili 2 tablete sa produženim oslobađanjem od 75mg). Maksimalna dnevna doza je 150mg. U slučajevima kada su simptomi najizraženiji tokom noći ili ujutru, poželjno je lijek uzeti uveče.

RAPTEN-K® - HEMOFARM A.D. - Srbija

diklofenak | M01AB05 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Obložena tableta, 50mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **reumatoidni artritis, osteoartritoza, lumbalni bol, akutna muskulo-skeletna oboljenja i povrede** (periartitis - naročito ukočenost ramena, tendinitis, tenosinovit, burzitis, uganuća, iščašenja, ublažavanje bola kod frakture), **ankilozirajući spondilitis, akutni giht, suzbijanje bola i zapaljenskih procesa pri ortopedskim, stomatološkim i drugim manjim hirurškim intervencijama, pirofosfatna artropatija i pridružena oboljenja: odrasli**: 100-150mg dnevno (kod blažih stanja obično je dovoljno 75-100mg), podijeljeno u 2-3 doze; **djeca uzrasta >14**

godina: 75-100mg dnevno, podijeljeno u 2-3 doze; **migrenozni napadi**: odrasli: početna doza je 50mg, a treba je primijeniti čim se pojave prvi znakovi napada; u slučajevima kada nakon 2h početna doza nije dovoljna, može se uzeti još 50mg; u razmacima 4-6h, ako je to potrebno, može se uzimati po jedna tableta do najviše ukupne doze od 200mg dnevno. Tablete uzimati cijele sa čašom vode, prije jela, ne dijeliti ih ni žvakati.

RASETRON® - Zdravlje A.D. - Srbija

granisetron | A04AA02 | **ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE**

Serotoninski (5HT3) antagonisti

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 2mg, ukupno 5 film tableta u blisteru (1x5) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.
Doziranje: **prevencija i liječenje mučnine i povraćanja povezanih sa citostatskom terapijom**: odrasli: 1mg dva puta dnevno ili 2mg jednom dnevno, do nedjelju dana nakon radioterapije ili hemioterapije. Prvu dozu treba primijeniti u roku od jednog sata prije započinjanja citostatske terapije. Istovremeno se primjenjuje deksametazon u dozama do 20mg jednom dnevno, oralno.

REBETOL® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

ribavirin | J05AB04 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 140 kapsula, tvrdih u blisteru (7x20) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.
Doziranje: **hronični hepatitis C: dvojna terapija**: odrasli, djeca uzrasta >3 godine i adolescenti: u kombinaciji sa peginterferonom alfa-2b ili interferonom alfa-2b; **trojna terapija**: odrasli: u kombinaciji sa boceprevirom i peginterferonom alfa-2b: doza se određuje individualno, po protokolu na osnovu tjelesne mase bolesnika i u zavisnosti od toga da li su prethodno bili liječeni: kapsule se uzimaju ujutro i uveče uz obrok.

REBIF® - Merck Serono S.p.A. - Italija

interferon beta-1a | L03AB07 | **IMUNOSTIMULANSI**

Interferoni

MERCK DSD PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 22mcg/0.5ml, ukupno 12 napunjenih injekcionih špriceva sa rastvorom za injekciju u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **terapija relapsne multiple skleroze** (pojava dvije ili više akutnih egzacerbacija u prethodne dvije godine): odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 44mcg, odnosno 22mcg (kod pacijenata koji ne mogu da tolerišu visoke doze) u vidu s.c. injekcije 3 puta nedjeljno. Prije injekcije i 24h nakon svake injekcije savjetuje se primjena antipiretičkog analgetika da bi se smanjili simptomi nalik prehladi koji su povezani sa primjenom ovog lijeka. Trenutno nije poznato koliko dugo pacijent treba da bude na terapiji. Bezbjednost i efikasnost lijeka nakon više od 4 godine terapije nisu poznati. Preporučuje se ispitivanje pacijenata najmanje svake druge godine tokom četvorogodišnjeg perioda nakon započinjanja terapije, a odluku o nastavku terapije treba da donese ljekar za svakog pacijenta posebno.

REBIF® - Merck Serono S.p.A. - Italija

interferon beta-1a | L03AB07 | **IMUNOSTIMULANSI**

Interferoni

MERCK DSD PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 44mcg/0.5ml, ukupno 12 napunjenih injekcionih špriceva sa rastvorom za injekciju u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **liječenje pacijenata sa izolovanim slučajem demijelinizacije kod kojih postoji aktivan zapaljenski proces** (ako su alternativne dijagnoze isključene i ako je procijenjeno da su pod velikim rizikom da razviju klinički dokazanu multiplu sklerozu): odrasli i djeca uzrasta >16 godina: 44mcg u vidu s.c. injekcije 3 puta nedjeljno; **terapija relapsne multiple skleroze** (pojava dvije ili više akutnih egzacerbacija u prethodne dvije godine): odrasli i djeca

uzrasta >16 godina: 44mcg, odnosno 22mcg (kod pacijenata koji ne mogu da tolerišu visoke doze) u vidu s.c. injekcije 3 puta nedjeljno. Prije injekcije i 24h nakon svake injekcije savjetuje se primjena antipiretičkog analgetika da bi se smanjili simptomi nalik prehladi koji su povezani sa primjenom ovog lijeka. Trenutno nije poznato koliko dugo pacijent treba da bude na terapiji. Bezbjednost i efikasnost lijeka nakon više od 4 godine terapije nisu poznati. Preporučuje se ispitivanje pacijenata najmanje svake druge godine tokom četvorogodišnjeg perioda nakon započinjanja terapije, a odluku o nastavku terapije treba da donese ljekar za svakog pacijenta posebno.

REDERGIN® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

kodergokrin mezilat | C04AE01 | **PERIFERNI VAZODILATORI**

Ergot alkaloidi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta, 1.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| Rp | Tableta, 4.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **pomoćna terapija kod moždanih poremećaja u starosti, invaliditeta ili kod intolerancije na lijekove prvog izbora (inhibitori holinesteraze, memantin), ukoliko su prisutni sljedeći vodeći simptomi: poremećaj mentalnih aktivnosti, raspoloženja, motivacije i socijalne interakcije. Ciljna grupa uključuje pacijente sa organskim oštećenjem mozga i demencijama (primarna degenerativna demencija, multiinfarktna demencija): odrasli:** 3-6mg dnevno, u podijeljenim dozama, prije obroka; kod doziranja jednom dnevno, jedna tableta od 4,5mg prije obroka. Kod pacijenata sa mentalnom deterioracijom, poboljšanje simptoma obično je postepeno i postaje vidljivo tek nakon 3-4 nedjelje terapije. Zbog toga je indikovana produžena terapija (3 mjeseca i više), a terapijske kure se mogu ponavljati po potrebi.

REDIZORK - HEMOFARM A.D. - Srbija

kodergokrin mezilat | C04AE01 | **PERIFERNI VAZODILATORI**

Ergot alkaloidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Tableta, 1.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| Rp | Tableta, 4.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **pomoćna terapija kod moždanih poremećaja u starosti, invaliditeta ili kod intolerancije na lijekove prvog izbora (inhibitori holinesteraze, memantin), ukoliko su prisutni sljedeći vodeći simptomi: poremećaj mentalnih aktivnosti, raspoloženja, motivacije i socijalne interakcije. Ciljna grupa uključuje pacijente sa organskim oštećenjem mozga i demencijama (primarna degenerativna demencija, multiinfarktna demencija): odrasli:** 3-6mg dnevno, u podijeljenim dozama, prije obroka; kod doziranja jednom dnevno, jedna tableta od 4,5mg prije obroka. Kod pacijenata sa mentalnom deterioracijom, poboljšanje simptoma obično je postepeno i postaje vidljivo tek nakon 3-4 nedjelje terapije. Zbog toga je indikovana produžena terapija (3 mjeseca i više), a terapijske kure se mogu ponavljati po potrebi.

REGLAN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

metoklopramid | A03FA01 | **LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

Propulzivi

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | △ Tableta, 10mg, ukupno 40 tableta u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **odrasli:** **prevencija odložene mučnine i povraćanja uzrokovane hemoterapijom, prevencija mučnine i povraćanja uzrokovanih radioterapijom, simptomatsko liječenje mučnine i povraćanja, uključujući mučninu i povraćanje uzrokovane akutnom migrenom:** 10mg do 3 puta dnevno, maksimalna dnevna doza je 30mg, odnosno 0,5mg/kg tjelesne mase; **djeca uzrasta >1 godine:** **prevencija odložene mučnine i povraćanja uzrokovane hemoterapijom kao lijek drugog izbora:** 0,1-0,15mg/kg tjelesne mase do 3 puta dnevno, maksimalna dnevna doza je 0,5mg/kg tjelesne mase. Neophodno je da razmak između dvije doze bude minimalno 6h. Maksimalna dužina trajanja terapije je 5 dana.

RELIKA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

perindopril | C09AA04 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE, monokomponentni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| ORp | Tableta, 4mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| ORp | Tableta, 8mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: hipertenzija, srčana insuficijencija, stabilna koronarna arterijska bolest (smanjenje rizika od srčanih oboljenja kod pacijenata sa istorijom miokardnog infarkta i/ili revaskularizacije): odrasli: doza se određuje individualno za svakog pacijenta u zavisnosti od indikacije, kliničke slike i efekta terapije. Lijek se primjenjuje jednom dnevno, najčešće ujutru.

RELVAR® ELLIPTA® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

vilanterol, flutikazon furoat | R03AK10 | LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

Adrenergiци u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| ORp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 92mcg, ukupno 1 inhaler sa 30 doza praška za inhalaciju podijeljenog u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

| ORp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 184mcg, ukupno 1 inhaler sa 30 doza praška za inhalaciju podijeljenog u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: astma (kod pacijenata kod kojih nije ostvarena adekvatna kontrola simptoma primjenom inhalacionih kortikosteroida i primjenom kratkodjelujućih inhalacionih beta2-agonista „po potrebi“): odrasli i djeca uzrasta ≥ 12 godina: jedna inhalacija lijeka primijenjena jednom dnevno.

REMERON® - N.V. Organon - Holandija

mirtazapin | N06AX11 | PSIHOANALEPTICI

Ostali antidepresivi

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Δ Film tableta, 30mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

Doziranje: terapija velikih depresivnih epizoda (depresija major): odrasli: početna doza je 15mg ili 30mg jednom dnevno; dnevna doza je 15-45mg, jednom dnevno; lijek se obično primjenjuje uveče prije spavanja; takođe, može se primijeniti u 2 podijeljene doze (jedna ujutru, a druga, veća doza, uveče prije spavanja). Tabletu progutati sa tečnošću, cijelu, bez žvakanja. Lijek počinje da pokazuje djestvo obično nakon 1-2 nedjelje terapije, a pozitivan terapijski odgovor se može očekivati nakon 2-4 nedjelje. Kod nezadovoljavajućeg terapijskog odgovora, doza se može povećati do maksimalne terapijske doze. Ukoliko terapijski odgovor nije postignut poslije 2-4 nedjelje liječenja maksimalnom dozom, terapiju postepeno obustaviti. Liječenje treba da traje najmanje 6 mjeseci.

REMICADE® - Janssen Biologics B.V - Holandija

infliksimumab | L04AB02 | IMUNOSUPRESIVI

Inhibitori faktora nekroze tumora alfa

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg, ukupno 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: reumatoidni artritis, umjereno do izrazito aktivna Crohn-ova bolest, ankilozirajući spondilitis, psorijatični artritis, psorijaza: odrasli: doziranje i trajanje terapije zavisi od indikacije i odgovora pacijenta na liječenje; fistulozna, aktivna Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis: odrasli i djeca uzrasta ≥6 godina: doziranje i trajanje terapije zavisi od indikacije, uzrasta i odgovora pacijenta na liječenje. Lijek se primjenjuje u vidu i.v. infuzije.

REVELA® - Genzyme Ltd - Velika Britanija | Genzyme Ireland Limited - Irska

sevelamer | V03AE02 | SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI

Ljekovi u terapiji hiperkalijemije i hiperfosfatemije

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Film tableta, 800mg, ukupno 1 boca, plastična sa 180 tableta (1x180) 14.02.2014.

Doziranje: kontrola hiperfosfatemije kod pacijenata na hemodijalizi ili peritonealnoj dijalizi, kod pacijenata sa hroničnom bolešću bubrega koji nijesu na dijalizi, a kod kojih je serumski fosfor $\geq 1,78\text{mmol/l}$: odrasli: 2,4g ili 4,8g tri puta dnevno uz obrok. Lijek se primjenjuje u okviru multiplog terapijskog pristupa, koji može uključiti dodatnu primjenu kalcijuma, 1,25-dihidroksi vitamina D3 ili nekog od njegovih analoga, u cilju kontrole razvoja renalne osteodistrofije.

REQUIP® MODUTAB® - Glaxo Wellcome S.A. - Španija

ropinirol | N04BC04 | ANTIPARKINSONICI

Agonisti dopamina

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| ORp | Δ Tableta sa produženim oslobađanjem, 2mg, ukupno 28 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

| ORp | Δ Tableta sa produženim oslobađanjem, 4mg, ukupno 28 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

| ORp | Δ Tableta sa produženim oslobađanjem, 8mg, ukupno 28 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: inicijalna terapija Parkinsonove bolesti u vidu monoterapije (sa ciljem odlaganja uvođenja levodope u terapiju) ili kombinovana terapija Parkinsonove bolesti sa levodopom (kada tokom bolesti bolesti efekat levodope oslabi ili postane neadekvatan i javi se oscilacije u terapijskom efektu lijeka - „end of dose” ili „on-off” tipovi fluktuacija): odrasli: jednom dnevno, približno u isto vrijeme svakog dana, nezavisno od obroka. Prilagođavanje doze je individualno, u skladu s protokolom.

REUKAP® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

efedrin | R01AA03 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici, monokomponentni

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Kapi za nos, rastvor, 1.00%, ukupno 1 bočica sa kapaljkom sa 9ml rastvora u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: ublažavanje simptoma nazalne kongestije: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: ukapati 1 ili 2 kapi u svaku nozdrvu, po potrebi, ali ne više od 4 puta dnevno.

R

REUKAP®P - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

efedrin | R01AA03 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici, monokomponentni

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Kapi za nos, rastvor, 0.5%, ukupno 1 bočica sa kapaljkom sa 9ml rastvora u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: ublažavanje simptoma nazalne kongestije: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: ukapati 1 ili 2 kapi u svaku nozdrvu, po potrebi, ali ne više od 4 puta dnevno.

REVLIMID® - Penn Pharmaceutical Services Limited - Velika Britanija | Celgene Europe Limited - Velika Britanija

lenalidomid | L04AX04 | IMUNOSUPRESIVI

Ostali imunosupresivi

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZR | Kapsula, tvrda, 2,5mg, ukupno 21 kapsula, tvrda u blisteru (3x7) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

| SZR | Kapsula, tvrda, 5mg, ukupno 21 kapsula, tvrda u blisteru (3x7) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

| SZR | Kapsula, tvrda, 10mg, ukupno 21 kapsula, tvrda u blisteru (3x7) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

| SZR | Kapsula, tvrda, 15mg, ukupno 21 kapsula, tvrda u blisteru (3x7) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.
 | SZR | Kapsula, tvrda, 25mg, ukupno 21 kapsula, tvrda u blisteru (3x7) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.
 Doziranje: **prethodno neliječeni multipli mijelom kod pacijenata koji nijesu prikladni za transplantaciju; multipli mijelom kod pacijenata koji su već primili najmanje jednu prethodnu terapiju (u kombinaciji sa deksametazonom); mijelodisplastični sindrom (kod pacijenata sa anemijom zavisnom od transfuzija, zbog mijelodisplastičnog sindroma niskog ili srednjeg-1 rizika, povezanog sa izolovanom citogenetskom abnormalnošću - delecijom 5q, kada su druge terapijske opcije nedovoljne ili neadekvatne): odrasli**: doziranje po protokolu.

RHINOBOŠ® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

paracetamol, fenilefrin, hlorfenamin | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | △ | Tableta, 325mg + 5mg + 2mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 | BRp | △ | Tableta, 325mg + 5mg + 2mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: **kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade, gripe, alergijskog rinitisa ili drugih alergijskih bolesti gornjeg dijela respiratornog trakta (glavobolja, grlobolja; kongestija sinusa i pritisak; kongestija nosa; sekrecija iz nosa i kijanje; povišena tjelesna temperatura; blagi bol); kratkotrajno ublažavanje ostalih simptoma alergijskog rinitisa (svrab nosa ili grla, osjećaj peckanja i suženje očiju); pomaže u prohodnosti nosnih puteva; pomaže u dekongestiji sinusnih otvora i puteva: odrasli i djeca uzrasta ≥ 12 godina: dvije tablete svakih 4 sata. Tokom 24 sata ne smije se primijeniti više od 12 tableta. Djeca uzrasta 6 -11 godina (tjelesna težina 22 kg-43 kg): jedna tableta svakih 4 sata. Tokom 24 sata ne smije se primijeniti više od 5 tableta.**

RHINOSTOP® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

paracetamol, pseudoefedrin, hlorfenamin | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Sirup, (101mg + 20.2mg + 1.01mg)/5ml, 1 bočica staklena sa 100ml sirupa u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
 Doziranje: **ublažavanje simptoma prehlade, gripa ili alergijskog rinitisa: djeca uzrasta 2-5 godina: 1/2 mjerne kašičice sirupa (2,5ml) svakih 6h; djeca uzrasta 6-12 godina: 1 mjerne kašičice (5ml) svakih 6h; djeca uzrasta >12 godina i odrasli: 3 mjerne kašičice (15ml) svakih 6h; **prevencija simptoma alergijskog rinitisa: djeca uzrasta 2-5 godina: 1/2 mjerne kašičice sirupa (2,5ml) svakih 12h, doza se povećava do 1/2 mjerne kašičice sirupa (2,5ml) svakih 6h; djeca uzrasta 6-12 godina: 1 mjerne kašičice (5ml) svakih 12h, doza se povećava do 1 mjerne kašičice (5ml) svakih 6h; djeca uzrasta >12 godina i odrasli: 3 mjerne kašičice (15ml) svakih 12h, doza se povećava do 3 mjerne kašičice (15ml) svakih 6h.****

RHINOSTOP® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

paracetamol, pseudoefedrin, hlorfenamin | N02BE51 | **ANALGETICI**

Anilidi

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Tableta, 251mg + 61.2mg + 2.54mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.
 Doziranje: **ublažavanje simptoma prehlade, gripa ili alergijskog rinitisa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1 tableta svakih 6h; djeca uzrasta 6-12 godina: 1/2 tablete svakih 6h; **prevencija simptoma alergijskog rinitisa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1 tableta svakih 12h, doza se postepeno povećava do 1 tablete svakih 6h; djeca uzrasta 6-12 godina: 1/2 tablete svakih 12h, doza se postepeno povećava do 1/2 tablete svakih 6h.****

RIBOMUSTIN® - Haupt Pharma Wolfpratshausen GmbH - Njemačka

bandamustin | L01AA09 | **ANTINEOPLASTICI**

Zatoni plikavci

D.O.O. INMED PODGORICA

| OgRp | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| OgRp | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **terapija prve linije kod hronične limfocitne leukemije (Binet stadijum B ili C) kod pacijenata za koje kombinovana terapija sa fludarabinom nije odgovarajuća: odrasli i stariji:** prvog i drugog dana u dozi od 100mg/m² tjelesne površine, na svake 4 nedjelje; **monoterapija indolentnog ne-Hodgkin limfoma kod pacijenata sa progresijom bolesti koja se javila tokom primjene ili 6 mjeseci nakon primjene rituksimaba ili režima koji sadrži rituksimab: odrasli i stariji:** prvog i drugog dana u dozi od 120mg/m² tjelesne površine, na svake 3 nedjelje; **prva linija terapije multiplog mijeloma (Durie-Salmon stadijum II sa progresijom bolesti ili stadijum III) u kombinaciji sa prednizonom kod pacijenata koji nijesu podobni za autolognu transplantaciju matičnih ćelija i koji imaju kliničke znake neuropatije u trenutku postavljanja dijagnoze što onemogućava primjenu talidomida ili bortezomiba: stariji >65 godina:** prvog i drugog dana u dozi od 120-150mg/m² tjelesne površine u kombinaciji sa prednizonom u dozi od 60mg/m² tjelesne površine od 1-4. dana, svake 4 nedjelje. Preporučuje se smanjenje doze za 30% kod pacijenata sa umjerenim oštećenjem funkcije jetre. Primjenjuje se intravenskom infuzijom u trajanju od 30-60 minuta.

RILUTEK® - Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

riluzol | N07XX02 | **OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERNVI SISTEM**

Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **produžetak života ili vremena do mehaničke ventilacije kod pacijenata sa amiotrofičnom lateralnom sklerozom: odrasli:** preporučena dnevna doza za odrasle ili starije pacijenate je 100mg (50mg svakih 12 sati). Nema značajnog povećanja koristi prilikom primjene veće dnevne doze.

RINOFLUIMUCIL® - Zambon S.p.A. - Italija

aceticistein, tuaminoheptan | R01AB08 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici, kombinacije isključujući kortikosteroide

FARMONT M.P.

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 1% + 0.5%, ukupno 1 bočica staklena sa 10ml rastvora i sprej pumpom sa raspršivačem u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: **akutni i subakutni rinitis sa muko-purulentnim eksudatima koji se sporo liječe, hronični rinitis i rinitis praćen krustama na nosnoj sluzokoži, vazomotorni rinitis, sinuzitis: odrasli:** 3-4 puta dnevno po 2 doze uprskati u svaku nozdrvnu; **djeca uzrasta >12 godina:** 3-4 puta dnevno po 1 dozu uprskati u svaku nozdrvnu. Jedanput otvorena bočica se može upotrebljavati narednih 20 dana.

R

RIOPAN® - Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka

magaldrat | A02AD02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Kombinacije i kompleksni aluminijum, magnezijum i kalcijum jedinjenja

GLOSARIJ D.O.O.

| BRp | Oralna suspenzija, 800mg/10ml, ukupno 20 kesica sa po 10ml oralne suspenzije u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

| BRp | Oralna suspenzija, 1600mg/10ml, ukupno 20 kesica sa po 10ml oralne suspenzije u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **kratkotrajna simptomatska terapija gorušice i drugih tegoba nastalih usljed kiselog sadržaja želuca, simptomatska terapija ulkusa želuca i duodenuma: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** po potrebi 1 kesica (Riopan® 1600mg/10ml) ili 1-2 kesice (Riopan® 800mg/10ml) nekoliko puta dnevno, maksimalno 6,4g dnevno.

RISPERIDON REPLEK FARM - REPLEK FARM Ltd. Skopje - Makedonija

risperidon | N05AX08 | **PSIHOLEPTICI**

Ostali antipsihotici

ALVOGEN

- | Rp | ▲ Film tableta, 2mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
 | Rp | ▲ Film tableta, 3mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
 Doziranje: **šizofrenija: odrasli:** početna doza je 2mg/dan, može se povećati drugog dana na 4mg/dan, uobičajena doza je 4-6mg/dan; **starije osobe:** početna doza je 0,5mg dva puta na dan, može se povećati do 1-2mg dva puta na dan; **manične epizode kod bipolarnog poremećaja: odrasli:** 2mg jednom dnevno, može se povećati za 1mg dnevno, maksimalno 6mg/dan; **starije osobe:** početna doza je 0,5mg dva puta na dan, može se povećati za po 0,5mg dva puta na dan, do 1-2mg dva puta na dan; **perzistentna agresija kod bolesnika sa umjerenom do teškom Alchajmerovom demencijom:** 0,25mg dva puta na dan, može se povećati za po 0,25mg dva puta na dan svakog drugog dana, do 0,5mg dva puta na dan; ne koristiti duže od 6 nedjelja; **poremećaj ponašanja: djeca i adolescenti uzrasta 5-18 godina:** kod osoba ≥50kg početna doza je 0,5mg jednom dnevno, doza se može povećati za po 0,5mg/dan svakog drugog dana; kod osoba <50kg početna doza je 0,25mg jednom dnevno, doza se može povećati za po 0,25mg/dan svakog drugog dana; optimalna doza kod većine je 0,5mg jednom dnevno.

RISPOLEPT® CONSTA® - Cilag AG - Švajcarska

risperidon | N05AX08 | **PSIHOLEPTICI**

Ostali antipsihotici

INPHARM CO PODGORICA

- | ZR | ▲ Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 37,5mg, ukupno 1 bočica staklena sa 37,5mg praška za suspenziju za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 2ml rastvarača (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 | ZR | ▲ Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 25mg, ukupno 1 bočica staklena sa 25mg praška za suspenziju za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 2ml rastvarača (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
 | ZR | ▲ Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 50mg, ukupno 1 bočica staklena sa 50mg praška za suspenziju za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 2ml rastvarača (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **šizofrenija:** (za terapiju održavanja kod pacijenata koji su trenutno stabilizovani oralnim antipsihotikom): **odrasli:** 25mg intramuskularno (u glutealni ili deltoidni mišić), svake dvije nedjelje. Kod pacijenata čije je stanje stabilno prilikom uzimanja oralnog risperidona tokom dvije i više nedjelja, treba razmotriti sljedeću shemu konverzije: primjeniti 25mg kod pacijenata koji koriste 4mg ili manje oralnog risperidona; doze veće od 37,5mg primijeniti kod pacijenata koji koriste veće doze oralnog risperidona. Doza održavanja: kod najvećeg broja pacijenata doza je 25mg intramuskularno, svake dvije nedjelje (nekim pacijentima odgovaraju doze veće od 37,5mg ili od 50mg). Nakon primjene prve injekcije lijeka, u toku tri naredne nedjelje treba obezbijediti adekvatnu suplementaciju oralnim risperidonom ili prethodno primjenjivanim antipsihotikom.

RISSAR® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

risperidon | N05AX08 | **PSIHOLEPTICI**

Ostali antipsihotici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

- | Rp | ▲ Film tableta, 1mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 | Rp | ▲ Film tableta, 2mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 | Rp | ▲ Film tableta, 3mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: **šizofrenija: odrasli:** početna doza je 2mg/dan, može se povećati drugog dana na 4mg/dan, uobičajena doza je 4-6mg/dan; **starije osobe:** početna doza je 0,5mg dva puta na dan, može se povećati do 1-2mg dva puta na dan; **manične epizode kod bipolarnog poremećaja: odrasli:** 2mg jednom dnevno, može se povećati za 1mg dnevno, maksimalno 6mg/dan; **starije osobe:** početna doza je 0,5mg dva puta na dan, može se povećati za po 0,5mg dva puta na dan, do 1-2mg dva puta na dan; **perzistentna agresija kod bolesnika sa umjerenom do teškom Alchajmerovom demencijom:** 0,25mg dva puta na dan, može se povećati za po 0,25mg dva puta na dan svakog drugog dana, do 0,5mg dva puta na dan; ne koristiti duže od 6 nedjelja; **poremećaj ponašanja: djeca i adolescenti uzrasta 5-18 godina:** kod osoba ≥50kg početna doza je 0,5mg jednom dnevno, doza se može povećati za po 0,5mg/dan svakog drugog dana; kod osoba <50kg početna doza je 0,25mg jednom dnevno, doza se može povećati za po 0,25mg/dan svakog drugog dana; optimalna doza kod većine je 0,5mg jednom dnevno.

RIVOTRIL® - Galenika A.D. - Srbija

klonazepam | N03AE01 | ANTIPILEPTICI

Derivati benzodiazepina

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | ▲ Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3 x 10) u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: svi klinički oblici epilepsije i konvulzija kod odojčadi, djece i odraslih, posebno absansni napadi (petit mal) uključujući atipične absanse, primarno ili sekundarno generalizovani tonično-klonični (grand mal), tonični ili klonični napadi; parcijalni (fokalni) napadi sa jednostavnim ili kompleksnom simptomatologijom; razni oblici miokloničkih napada, mioklonus i pridruženi abnormalni pokreti: liječenje započeti malim dozama koje se postepeno povećavaju do postizanja optimalne doze održavanja za svakog bolesnika posebno; doza održavanja se određuje prema kliničkom odgovoru i podnošljivosti. Ako se kod bolesnika koji prima klonazepam javi status epilepticus, intravenski klonazepam može kontrolisati status. Ukoliko se istovremeno primjenjuje i drugi anti-epileptik, neophodno je uskladiti doze klonazepama i drugog anti-epileptika da bi se postigao optimalan efekat.

ROACTEMRA® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

tocilizumab | L04AC07 | IMUNOSUPRESIVI

Inhibitori interleukina

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 162mg/0.9ml, ukupno 4 napunjena injekciona šprica sa po 0.9ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji

18.09.2015.

Doziranje: **umjereni do teški aktivni reumatoidni artritis:** odrasli (kod kojih prethodna terapija nije dala zadovoljavajući rezultat), kao monoterapija ili u kombinaciji sa metotreksatom: 162mg subkutano jedanput nedjeljno. Ograničeni su podaci o prelasku pacijenata sa formulacije lijeka RoActemra za intravensku primjenu na formulaciju lijeka RoActemra u fiksnoj dozi za subkutanu primjenu. Treba se pridržavati intervala doziranja jedanput nedjeljno. Pacijenti koji prelaze sa intravenske na subkutanu formulaciju lijeka moraju prvu subkutanu dozu, koju primjenjuju umjesto sljedeće planirane intravenske doze, primijeniti pod nadzorom kvalifikovanog zdravstvenog radnika.

RODAVAN N® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

dimenhidrinat | R06AA02 | ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Aminoalkil etri

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | △ Tableta, 50mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

02.10.2015.

Doziranje: **prevencija mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice vezane za bolest putovanja, simptomatska terapija Menierove bolesti i drugih vestibularnih poremećaja:** odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 50-100mg svakih 4-6 sati, maksimalno 400mg dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: 25-50mg svakih 6-8 sati, maksimalno 150mg dnevno; djeca uzrasta 2-6 godina: 12,5-25mg svakih 6-8 sati, maksimalno 75mg dnevno. Kod starijih osoba lijek se primjenjuje u najnižoj preporučenoj dozi za odrasle. Lijek se uzima 30 minuta prije polaska na put; dejstvo traje 4h, ponovo se uzima ako se očekuje duže trajanje tegoba.

ROFERON®-A - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

interferon alfa-2a | L03AB04 | IMUNOSTIMULANSI

Interferoni

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 3M i.j./0.5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa 0.5ml rastvora za injekciju (sa 1 iglom) u kartonskoj kutiji

20.12.2016.

Doziranje: **leukemija vlasastih ćelija:** *inicijalno doziranje:* 3 miliona i.j. na dan u obliku subkutane injekcije tokom 16-24 nedjelja. Ukoliko se razvije netolerancija, smanjiti dnevnu dozu na 1,5 miliona i.j. ili promijeniti režim doziranja na 3 puta nedjeljno, ili i jedno i drugo; *doza održavanja:* 3 miliona i.j., 3 puta nedjeljno u obliku subkutane injekcije. Ukoliko se razvije netolerancija, smanjiti dozu na 1,5 miliona i.j. 3 puta nedjeljno; **liječenje pacijenata u hroničnoj fazi Filadelfija-hromozom pozitivne hronične mijeloidne leukemije:** Roferon-A nije alternativa terapiji

pacijenata oboljelih od hronične mijeloidne leukemije koji imaju HLA-identične rođake i za koje se planira transplantacija alogene kostne srži, ili za koje je ovaj pristup moguć u neposrednoj budućnosti. Još uvijek se ne zna da li se Roferon-A može smatrati terapijom sa kurativnim potencijalom za ovu indikaciju. Doziranje prema šemi; **ku-tani limfom T-ćelija**: Roferon-A može biti aktivan kod pacijenata koji imaju progresivnu bolest i koji su refraktarni ili nepodesni za konvencionalnu terapiju; **inicijalno doziranje**: prema šemi; **doza održavanja**: Roferon-A treba davati subkutano injekcijom tri puta nedjeljno u maksimalnoj dozi koju pacijent može da prihvati, ali ne prelazeći maksimalnih 18 miliona IU; **liječenje odraslih pacijenata kod kojih je histološki potvrđen hronični hepatitis B i koji imaju markere virusne replikacije, tj. oni koji su pozitivni na HBV DNK ili HbeAg**: doziranje prema protokolu; **liječenje odraslih pacijenata kod kojih je histološki potvrđen hronični hepatitis C, koji su pozitivni na HCV antitijela ili HCV RNK i koji imaju povišene vrijednosti alanin aminotransferaze u serumu bez dekompenzacije jetre, u kombinaciji sa ribavirinom**: **recidivirajući pacijenti**: 4.5 miliona i.j. 3 puta nedjeljno u obliku subkutane injekcije tokom perioda od 6 mjeseci; **prethodno neliječeni pacijenti**: 3-4.5 miliona i.j. 3 puta nedjeljno u obliku subkutane injekcije tokom najmanje 6 mjeseci. Terapiju treba nastaviti još 6 mjeseci kod pacijenata koji imaju negativni nalaz HCV RNK poslije 6 mjeseci, a inficirani su genotipom 1 i prije početka terapije su imali veliku koncentraciju virusa u krvi; **folikularni ne-Hodžkinov limfom**: istovremeno sa konvencionalnim hemioterapijskim režimima (kao što je kombinacija ciklofosfamida, prednizona, vinkristina i doksorubicina) po šemi; **uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija, u kombinaciji sa vinblastinom**: 3 miliona i.j. u obliku subkutane injekcije 3 puta nedjeljno tokom nedjelju dana, 9 miliona i.j. 3 puta nedjeljno tokom naredne nedjelje, i 18 miliona i.j. 3 puta nedjeljno nakon toga. Trajanje terapije je najmanje 3 mjeseca, do maksimalnih 12 mjeseci, ili do razvoja progresije bolesti; **uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija, u kombinaciji sa bevacizumabom**: 9 miliona i.j. u obliku subkutane injekcije 3 puta nedjeljno do progresije bolesti ili do 12 mjeseci; **hirurški resecirani maligni melanom**: 3 miliona i.j. u obliku subkutane injekcije 3 puta nedjeljno tokom 18 mjeseci, s početkom najkasnije 6 nedjelja postoperativno.

ROJAZOL® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

mikonazol | D01AC02 | **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

Derivati imidazola i triazola

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Krem, 20mg/g, ukupno 30g krema u aluminijumskoj tubi u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **lokalna terapija gljivičnih infekcija kože i noktiju i superinfekcija izazvanih Gram-pozitivnim bakterijama**: **odrasli i djeca**: krem nanijeti u tankom sloju jednom ili dva puta dnevno na oboljelo mjesto. Terapiju nastaviti još 10 dana nakon povlačenja svih promjena u cilju prevencije recidiva infekcije.

ROJAZOL® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

mikonazol | A01AB09 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptički za lokalno-oralnu primjenu

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Oralni gel, 20mg/g, ukupno 40g oralnog gela u tubi u kartonskoj kutiji

29.05.2013.

Doziranje: **liječenje i profilaksa gljivičnih infekcija orofarinksa, kao i superinfekcija izazvanih Gram-pozitivnim bakterijama**: **odrasli i djeca uzrasta >2 godine**: 2,5ml (1/2 mjerne kašičice) gela 4 puta dnevno, nakon obroka; držati u ustima što je duže moguće, a zatim progutati; **djeca uzrasta 4 mjeseca-2 godine**: 1,25ml (1/4 mjerne kašičice) gela 4 puta dnevno, nakon obroka; svaku dozu podijeliti na manje doze, pa gel nanijeti na oboljela područja čistim prstom; gel se ne smije nanositi na zadnji dio ždrijela, zbog mogućnosti gušenja; gel se ne smije odmah progutati, već ga treba zadržati u ustima što je duže moguće; **kandidijaza gastrointestinalnog trakta**: **odrasli, djeca i odojčad uzrasta >4 mjeseca**: 20mg/kg tjelesne mase dnevno, podijeljeno u 4 doze; maksimalna dnevna doza je 250mg (10ml gela), 4 puta dnevno. Liječenje nastaviti barem 7 dana nakon što se svi simptomi bolesti povuku.

ROSWERA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

rosuvastatin | C10AA07 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Inhibitori HMG CoA reduktaze

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PREDSTAVNIŠTVO PODGORICA

| | | |
|-----|--|-------------|
| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 12.04.2013. |
| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 12.04.2013. |
| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 12.04.2013. |
| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 12.04.2013. |
| ORp | Film tableta, 15mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji | 02.06.2017. |
| ORp | Film tableta, 30mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 02.06.2017. |

Doziranje: **hiperholesterolemija - primarna hiperholesterolemija (tip IIa), uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju) ili mješovita dislipidemija (tip IIb), kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dale adekvatan odgovor:** odrasli: početna doza je 5mg ili 10mg jednom dnevno; doza se može povećati nakon 4 nedjelje liječenja; maksimalna dnevna doza je 40mg; djeca i adolescenti uzrasta 10-17 godina (dječaci koji su u II ili višem stadijumu po Tanner-u i djevojčice kod kojih je prošlo najmanje godinu dana od prve menstruacije) sa heterozigotnom porodičnom hiperholesterolemijom: početna doza je 5mg dnevno; uobičajeni raspon doze je 5-20mg dnevno; lijek se u pedijatriji primjenjuje samo pod nadzorom ljekara specijaliste; **prevencija kardiovaskularnih događaja:** 20mg dnevno. Lijek se može uzimati u bilo koje doba dana, nezavisno od obroka.

ROTATEQ® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

vakcina protiv rotavirusa, živa | J07BH02 | **VAKINE**

Vakine protiv dijareje izazvane rota virusom

GLOSARIJ D.O.O.

| | | |
|---|---|-------------|
| Z | Oralni rastvor, 2.2 x 10 ⁶ i.j./doza + 2.8 x 10 ⁶ i.j./doza + 2.2 x 10 ⁶ i.j./doza + 2.0 x 10 ⁶ i.j./doza + 2.3 x 10 ⁶ i.j./doza, ukupno 2ml oralnog rastvora u tubi (1 x 2ml) u kartonskoj kutiji | 25.02.2013. |
|---|---|-------------|

Doziranje: **aktivna imunizacija odojčadi uzrasta 6-32 nedjelje, u cilju prevencije gastroenteritisa uzrokovanog infekcijom rotavirusom:** vakcinacija se sastoji od primjene tri doze lijeka. Prva doza se može dati djeci uzrasta 6-12 nedjelja. Vakcina može da se da prijevremeno rođenoj odojčadi, koja su rođena najmanje u 25. nedjelji trudnoće - ova odojčad treba da prime prvu dozu najkasnije 6 nedjelja nakon rođenja. Razmaci između doza moraju da budu najmanje 4 nedjelje. Poželjno je da se sve tri doze daju prije uzrasta 20-22 nedjelje. Ukoliko je potrebno, treća (posljednja) doza može se primijeniti do uzrasta od 32 nedjelje. Lijek je namijenjen isključivo za oralnu primjenu. Dati lijek nezavisno od toga da li je odojče prethodno jelo, pilo ili sisalo.

RUPURUT® - Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka

hidrotalcit | A02AD04 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Kombinacije i kompleksi aluminijum, magnezijum i kalcijum jedinjenja

FARMEGRA D.O.O.

| | | |
|-----|---|-------------|
| BRp | Tableta za žvakanje, 500mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji | 28.01.2013. |
|-----|---|-------------|

Doziranje: **simptomatsko liječenje poremećaja koji zahtijevaju neutralizaciju želudačne kiseline (gastrični ulkus, duodenalni ulkus, dispepsija sa hiperaciditetom i gorušica, akutni i hronični gastritis):** odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1-2 tablete (500-1000mg) 3-4 puta na dan, 1-2h nakon jela, prije spavanja ili prilikom nastanka želudačnih tegoba, dobro prožvakati tabletu i potom progutati; maksimalna dnevna doza je 12 tableta (6g). Ukoliko simptomi traju duže od 2 nedjelje tretmana, izvršiti pregled kako bi se isključio rizik od postojanja ozbiljnih poremećaja.

RUTACID® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

hidrotalcit | A02AD04 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Kombinacije i kompleksi aluminijum, magnezijum i kalcijum jedinjenja

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PREDSTAVNIŠTVO PODGORICA

| | | |
|-----|---|-------------|
| BRp | Tableta za žvakanje, 500mg, ukupno 20 tableta za žvakanje u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji | 20.12.2016. |
|-----|---|-------------|

Doziranje: **simptomatska terapija poremećaja koji zahtijevaju neutralizaciju želudačne kiseline (gorušica, dispepsija sa hiperaciditetom, ulkus na želucu i dvanaestopalačnom crijevu):** odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: 1-2 tablete za žvakanje (500-1000mg hidrotalcita) nekoliko puta na dan, po potrebi, između obroka i prije odlaska na spavanje. Maksimalna dnevna doza je 12 tableta. Lijek se ne smije uzimati istovremeno sa pićima koja sadrže voćne kiseline (vino, voćni sokovi i dr.).

RYZODEG® FLEXTOUCH® - Novo Nordisk A/S - Danska**insulin degludek, insulin aspart** | A10AD06 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog ili dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml, ukupno 5 penova sa uloškom sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2: odrasli:** doziranje je individualno, lijek se primjenjuje jednom ili dva puta dnevno uz glavni obrok (obroke). Kada se primjenjuje jednom dnevno, pacijent može mijenjati vrijeme primjene, sve dok se lijek dozira uz glavni obrok. Može se primjenjivati u monoterapiji, u kombinaciji sa oralnim antidijabeticima kao i u kombinaciji sa bolus insulinom; **diabetes mellitus tip 1: odrasli:** doziranje je individualno, lijek se može kombinovati sa kratkodjelujućim/brzodjelujućim insulinom uz preostale obroke. Kao i kod svih insulinskih lijekova, podešavanje doze može biti neophodno ako pacijent pojača fizičku aktivnost, promijeni uobičajeni režim ishrane ili tokom prisustva drugog oboljenja.

RYZODEG® PENFILL® - Novo Nordisk A/S - Danska**insulin degludek, insulin aspart** | A10AD06 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, srednje dugog ili dugog dejstva u kombinaciji sa insulinima kratkog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u ulošku, 100j./ml, ukupno 5 uložaka sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 28.11.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2: odrasli:** doziranje je individualno, lijek se primjenjuje jednom ili dva puta dnevno uz glavni obrok (obroke). Kada se primjenjuje jednom dnevno, pacijent može mijenjati vrijeme primjene, sve dok se lijek dozira uz glavni obrok. Može se primjenjivati u monoterapiji, u kombinaciji sa oralnim antidijabeticima kao i u kombinaciji sa bolus insulinom; **diabetes mellitus tip 1: odrasli:** doziranje je individualno, lijek se može kombinovati sa kratkodjelujućim/brzodjelujućim insulinom uz preostale obroke. Kao i kod svih insulinskih lijekova, podešavanje doze može biti neophodno ako pacijent pojača fizičku aktivnost, promijeni uobičajeni režim ishrane ili tokom prisustva drugog oboljenja.

S

SABAX - HEMOFARM A.D. - Srbija**lansoprazol** | A02BC03 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 15mg, ukupno 28 (4x7) kapsula u blisteru u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

| Rp | Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 30mg, ukupno 14 (2x7) kapsula u blisteru u kartonskoj kutiji 12.05.2009.

Doziranje: **benigni gastrični ulkus**: odrasli: 30mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; **duodenalni ulkus**: odrasli: 30mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; terapija održavanja sa 15mg/dan; **duodenalni ili gastrični ulkus usljed primjene NSAID**: odrasli: terapija - 15mg ili 30mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; ukoliko se ne postigne željeno dejstvo, terapija se može nastaviti još 4 nedjelje; profilaksa - 15-30mg jednom dnevno; **eradikacija *Helicobacter pylori***: odrasli: 30mg dva puta dnevno (ujutru i uveče, prije obroka), tokom 1 nedjelje, u kombinaciji sa amoksicilin+klaritromicin, klaritromicin+metronidazol ili amoksicilin+metronidazol, po protokolu; **hipersekretorna stanja, uključujući Zollinger-Ellisonov sindrom**: odrasli: inicijalna doza od 60mg jednom dnevno prilagođava se odgovoru; u slučajevima kada je potrebna doza od 120mg ili više dnevno, dozu treba podijeliti i primijeniti dva puta dnevno; **gastroezofagealni refluks**: odrasli: 30mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, ako je potrebno terapiju nastaviti još 4 nedjelje; terapija održavanja sa 15-30mg/dan; **dispepsija sa hiperaciditetom**: odrasli: 15-30mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje, intermitentno. Ako se lijek primjenjuje jednom dnevno, treba ga uzeti ujutru prije obroka; ako se primjenjuje dva puta dnevno, uzeti jednom ujutru, prije obroka i jednom uveče.

SAFLUTAN® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija**tafluprost** | S01EE05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Analozi prostaglandina

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 15mcg/ml, ukupno 3 kesice sa po 10 jednodoznih kontejnera sa 0.3ml rastvora u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: **glaukom otvorenog ugla i povišen intraokularni pritisak**: odrasli: staviti 1 kap u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka/očiju jednom dnevno, uveče. Prije početka liječenja upozoriti pacijenta da postoji mogućnost da dođe do rasta trepavica, potamnjena kože očnog kapka i pojačane pigmentacije dužice. Neke od ovih promjena mogu da budu trajne i mogu da dovedu do razlike u izgledu očiju ukoliko se liječi samo jedno oko. Ako se istovremeno koristi više oftalmoloških preparata za lokalnu primjenu, njihovu pojedinačnu primjenu treba vremenski razdvojiti najmanje 5 minuta.

SAIZEN® - Merck Serono S.p.A. - Italija**somatropin** | H01AC01 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatropin i agonisti somatropina

MERCK DSD PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 5.83mg/ml, ukupno 1 uložak sa 1.03ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 8mg/ml, ukupno 1 uložak sa 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 8mg/ml, ukupno 1 uložak sa 2.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **djeca**: poremećaj rasta usljed nedostatka hormona rasta, poremećaj rasta kod djevojčica usljed gonadalne disgeneze (Turner-ov sindrom), usporeni rast kod djece u prepubertetu usljed hroničnog oboljenja bubrega, poremećaj rasta (izmjerena visina SDS <-2,5 i genetski potencijal rasteња SDS <-1) kod djece rođene male za određeno gestaciono doba sa masom i/ili dužinom na rođenju ispod -2 SD, koja nijesu pokazala ubrzani rast (brzina rasteња SDS <0 tokom posljednje godine) do 4 godine starosti ili kasnije: doziranje prema šemi; odrasli: nedostatak hormona rasta utvrđen u djetinjstvu, nedostatak hormona rasta utvrđen u odraslom dobu: doziranje prema šemi. Uopšteno, preporučuje se primjena lijeka jednom dnevno, najbolje uveče, subkutanom injekcijom. Mjesto ubrizgavanja treba mijenjati kako bi se sprječila lipoatrofija.

SALAZOPYRIN® EN - Kemwell AB - Švedskasulfasalazin | A07EC01 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Aminosalicilna kiselina i slični preparati

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 500mg, ukupno 100 tableta u boci, plastičnoj u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **inflamatorna bolest crijeva (indukcija i održavanje remisije kod ulceroznog kolitisa i liječenje aktivne Crohn-ove bolesti):** odrasli; teški napadi: 2-4 tablete, 4 puta dnevno, mogu se primijeniti zajedno sa kortikosteroidima; umjereni napadi: 2-4 tablete 4 puta dnevno, mogu se primijeniti zajedno sa kortikosteroidima; blagi napadi: 2 tablete 4 puta dnevno, sa ili bez kortikosteroida. **Terapija održavanja:** nakon uvođenja u remisiju, treba postepeno smanjivati dozu do 4 tablete dnevno. Navedenu dozu treba nastaviti primjenjivati neodređeno vrijeme, jer je prekid terapije čak i nekoliko godina nakon akutnog napada povezan sa četiri puta većim rizikom od relapsa bolesti. **Djeca uzrasta >2 godine:** akutni napad ili relaps: 40-60mg/kg na dan; terapija održavanja: 20-30mg/kg na dan. **Reumatoidni artritis:** započeti terapiju jednom tabletom dnevno, povećavati dozu za jednu tabletu na dan svake nedjelje, u zavisnosti od podnošljivosti lijeka i kliničkog odgovora, do 1 tablete četiri puta na dan ili 2 tablete tri puta na dan.

SALOFALK® - Dr.Falk Pharma GmbH - Njemačkamesalazin | A07EC02 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Aminosalicilna kiselina i slični preparati

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Rektalna suspenzija, 4g/60ml, ukupno 7 bočica sa po 60ml u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **liječenje ulceroznog kolitisa**, kao monoterapija ili sa kortikosteroidima, naročito u akutnoj fazi: **odrasli i stariji:** sadržaj jedne bočice eneme se primjenjuje rektalno, jednom dnevno, prije odlaska na spavanje. Najbolji rezultati se postižu ako su crijeva ispražnjena prije primjene lijeka. Dužinu trajanja terapije određuje ljekar.

SALOFALK® 500 - Dr.Falk Pharma GmbH - Njemačkamesalazin | A07EC02 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Aminosalicilna kiselina i slični preparati

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 500mg, ukupno 50 gastrozistentnih tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **odrasli, uključujući starije osobe: ulcerozni kolitis (tretman akutnih epizoda):** 1 tableta 3 puta dnevno do 2 tablete 3 puta dnevno; **ulcerozni kolitis (prevencija relapsa):** 1 tableta 3 puta dnevno; **Crohn-ova bolest (tretman akutnih epizoda):** 1 tableta 3 puta dnevno do 3 tablete 3 puta dnevno; **djeca uzrasta >6 godina: aktivna bolest:** terapiju započeti dozom 30-50mg/kg/dan, podijeljeno u 3 pojedinačne doze; maksimalna doza je 75mg/kg/dan; ukupna doza ne smije biti veća od maksimalne doze za odrasle; **terapija održavanja:** 15-30mg/kg/dan, u podijeljenim dozama; ukupna doza ne smije biti veća od preporučene doze za odrasle. Opšta preporuka je da se djeci tjelesne mase do 40kg može dati jedna polovina doze za odrasle, a djeci preko 40kg normalna doza za odrasle. Lijek uzimati ujutro, u podne i uveče, 1h prije obroka. Tablete treba progutati cijele, bez žvakanja, sa dosta tečnosti.

SANDIMMUN NEORAL® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarskaciklosporin | L04AD01 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori kalcineurina

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZR | Kapsula, meka, 50mg, ukupno 50 kapsula, mekih u blisteru (10x5) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: **transplantacija solidnih organa, transplantacija kostne srži, netransplantaciona stanja (endogeni uveitis, nefrotski sindrom, reumatoidni artritis, psorijaza, teški atopijski dermatitis):** doziranje zavisi od indikacije, uzrasta i komorbiditeta. Upotreba lijeka kod djece za ne-transplantacijske indikacije osim nefrotskog sindroma se ne preporučuje.

SANDIMMUN NEORAL® - Novartis Pharma GmbH - Njemačkaciklosporin | L04AD01 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori kalcineurina

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZR | Oralni rastvor, 100mg/ml, ukupno 1 bočica sa 50ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

| SZR | Kapsula, meka, 100mg, ukupno 50 kapsula, mekih u blisteru (10x5) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

| SZR | Kapsula, meka, 25mg, ukupno 50 kapsula, mekih u blisteru (10x5) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: **transplantacija solidnih organa, transplantacija kostne srži, netransplantaciona stanja (endogeni uveitis, nefrotski sindrom, reumatoidni artritis, psorijaza, teški atopijski dermatitis)**: doziranje zavisi od indikacije, uzrasta i komorbiditeta. Upotreba lijeka kod djece za ne-transplantacijske indikacije osim nefrotskog sindroma se ne preporučuje.

SANDOSTATIN® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarskaoktreotid | H01CB02 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatostatin i analozi

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju/infuziju, 0.1mg/ml, ukupno 5 ampula sa 1ml rastvora za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **odrasli: akromegalija**: početna doza je 0,05-0,1mg na svakih 8h ili 12h, optimalna doza održavanja je 0,3mg dnevno, maksimalna doza je 1,5mg dnevno; ukoliko se za 3 mjeseca ne postigne značajno smanjenje nivoa GH niti poboljšanje kliničkih simptoma, prekinuti terapiju; **gastro-entero-pankreasni endokrini tumori**: početna doza je 0,05mg 1-2 dnevno, doza se može postepeno povećavati do 0,1-0,2mg 3 puta dnevno; ukoliko kod karcinoidnih tumora nema povoljnog odgovora u roku od 1 nedjelje u maksimalnoj podnošljivoj dozi, prekinuti terapiju; **komplikacije nakon operacije na pankreasu**: 0,1mg 3 puta dnevno tokom 7 uzastopnih dana, počevši od prve doze na dan operacije najmanje 1h prije laparotomije; **krvarenje iz gastroezofagusnih variksa**: 25mcg/h tokom 5 dana; **terapija TSH-sekretujućih pituitarnih adenoma**: 100mcg 3 puta dnevno, doza se može podešavati na osnovu odgovora TSH i tireoidnih hormona; potrebno je najmanje 5 dana terapije kako bi se odredila efikasnost. Lijek se primjenjuje u vidu s.c. injekcije, osim u slučaju krvarenja iz gastroezofagusnih variksa kada se primjenjuje kontinuiranom i.v. infuzijom.

SANDOSTATIN® LAR® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarskaoktreotid | H01CB02 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatostatin i analozi

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Z | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju, 30mg, ukupno 1 bočica sa 30mg praška za suspenziju za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 2.5ml rastvarača (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.

| Z | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju, 20mg, ukupno 1 bočica sa 20mg praška za suspenziju za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 2.5ml rastvarača (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.

| Z | Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju, 10mg, ukupno 1 bočica sa 10mg praška za suspenziju za injekciju i 1 napunjeni injekcioni špric sa 2.5ml rastvarača (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.

Doziranje: **akromegalija: odrasli**: za pacijente koji nisu prethodno bili na s.c. terapiji lijekom Sandostatin® preporučuje se test doza od 50-100mcg; kod de novo pacijenata koji su primili test dozu i pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola s.c. terapijom lijekom Sandostatin® početna doza je 20mg svake 4 nedjelje, tokom 3 mjeseca (terapiju početi jedan dan nakon posljednje s.c. injekcije); po potrebi podešavati dozu; **uznapredovali neuro-endokrini tumori koji vode porijeklo od embrionalnog srednjeg crijeva (tzv. midgut tumori) ili nepoznatog primarnog porijekla, gdje je prethodno isključeno porijeklo van embrionalnog srednjeg crijeva: odrasli**: 30mg svake 4 nedjelje, nastaviti terapiju do progresije tumora; **funkcionalni gastroenteropankreasni endokrini tumori (uključujući karcinoidne tumore sa osobinama karcinoidnog sindroma, VIP-ome, glukagonome): odrasli**: kod pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola s.c. terapijom lijekom Sandostatin® početna doza je 20mg svake 4 nedjelje; s.c. terapiju nastaviti još 2 nedjelje (u dozama koje su prethodno bile efikasne) poslije prve doze lijeka Sandostatin® LAR®; terapijski odgovor procijeniti poslije 3 mjeseca i shodno njemu podešavati dozu. Lijek Sandostatin® LAR® se primjenjuje isključivo putem duboke intraglutealne injekcije. Injekcije se daju naizmjenično u lijevi i desni glutealni mišić.

SANVAL® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

zolidem | N05CF02 | PSIHOLEPTICI

Ljekovi srodni benzodiazepinima

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | ▲ Film tableta, 5mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| Rp | ▲ Film tableta, 10mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **kratkotrajna terapija nesanic** (kada nesаница iscrpljuje ili predstavlja ozbiljan problem za pacijenta): odrasli: dnevna doza je 10mg, najbolje neposredno prije spavanja; pacijenti uzrasta >65 godina, iznureni pacijenti i pacijenti sa hepatičnom insuficijencijom: početna doza je 5mg. Terapija bi trebalo da traje što kraće, uglavnom od nekoliko dana do 2 nedjelje, maksimalno 4 nedjelje, uključujući i period za smanjivanje doze lijeka (kada je neophodan).

SEEBRI® BREEZHALER® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

glikopironijum bromid | R03BB06 | LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

Antiholinergici

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 44mcg, ukupno 30 kapsula u blisteru (5x6) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **terapija održavanja bronhodilatatorima radi olakšavanja simptoma hronične opstruktivne bolesti pluća**: odrasli: inhalacija sadržaja jedne kapsule jednom dnevno korišćenjem Seebri® Breezhaler® inhalera, svakog dana u isto vrijeme. Ako se doza propusti, sljedeću dozu treba uzeti što prije.

SEPTOLETE® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

benzalkonijum hlorid | R02AA16 | LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

Antiseptici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Lozenga, 1mg, ukupno 30 lozengi u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **ublažavanje simptoma blažih infekcija u usnoj duplji i ždrijelu, prehlade i gripa (bol, suvoća, žarenje i grebanje u ždrijelu), upale desni i usne sluznice, promuklosti zbog prehlade i kod neprijatnog zadaha**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: do 8 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 2-3h); djeca uzrasta 10-12 godina: do 6 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); djeca uzrasta 4-10 godina: do 4 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); lozengu rastopiti u ustima.

SEPTOLETE® D - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

benzalkonijum hlorid | R02AA16 | LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

Antiseptici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 1mg, ukupno 30 lozengi u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **ublažavanje simptoma blažih infekcija u usnoj duplji i ždrijelu, prehlade i gripa (bol, suvoća, žarenje i grebanje u ždrijelu), upale desni i usne sluznice, promuklosti zbog prehlade i kod neprijatnog zadaha**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: do 8 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 2-3h); djeca uzrasta 10-12 godina: do 6 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); djeca uzrasta 4-10 godina: do 4 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); lozengu rastopiti u ustima.

SEPTOLETE® DIVLJA TREŠNJA - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

cetilpiridinijum | R02AA06 | LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

Antiseptici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Lozenga, 1.2mg, ukupno 18 lozengi u blisteru (2x9) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **lokalno liječenje blažih infekcija u usnoj duplji i ždrijelu (faringitis, laringitis, početak angine), simptomi prehlade i gripa, zapaljenje desni i sluzokože usta (gingivitis i stomatitis), promuklost i neprijatan zadah**: odrasli

i djeca uzrasta >12 godina: do 8 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 2-3h); djeca uzrasta 10-12 godina: do 6 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); djeca uzrasta 4-10 godina: do 4 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); lozengu rastopiti u ustima.

SEPTOLETE® LIMUN - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

cetilpiridinijum | R02AA06 | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

Antiseptici

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 1.2mg, ukupno 18 lozengi u blisteru (2x9) u kartonskoj kutiji

12.04.2013.

Doziranje: lokalno liječenje blažih infekcija u usnoj duplji i ždrijelu (faringitis, laringitis, početak angine), simptomi prehlade i gripa, zapaljenje desni i sluzokože usta (gingivitis i stomatitis), promuklost i neprijatan zadah: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: do 8 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 2-3h); djeca uzrasta 10-12 godina: do 6 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); djeca uzrasta 4-10 godina: do 4 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); lozengu rastopiti u ustima.

SEPTOLETE® PLUS - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

cetilpiridinijum, benzokain | R02A... | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Lozenga, 1mg + 5mg, ukupno 18 lozengi u blisteru (2x9) u kartonskoj kutiji

07.05.2014.

Doziranje: blage infekcija grla, dodatna terapija za olakšanje simptoma (bola i nelagodnosti) kod ozbiljnih infekcija grla kao što su tonzilitis i faringitis: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: jednu lozengu otapati u ustima svaka 2-3 sata, po potrebi, ali ne više od 8 lozengi dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: jednu lozengu otapati u ustima svaka 4 sata, ne više od 4 lozenge dnevno.

SEPTOLETE® PLUS - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

cetilpiridinijum, benzokain | R02A... | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Sprej za usnu sluznicu, rastvor, 2mg/ml + 10mg/ml, ukupno 1 sprej kontejner sa 30ml rastvora u kartonskoj kutiji

16.01.2017.

Doziranje: kratkotrajno simptomatsko olakšavanje bola kod: blažih oblika faringitisa i laringitisa, gingivitisa, stomatitisa i bola u grlu usljed prehlade i gripa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1 doza (pritisak na raspršivač 2 puta, odnosno 0.3ml rastvora) svakih 2-3 sata, najviše 8 puta dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: 1 doza (1 pritisak na raspršivač, odnosno 0.15ml rastvora) svakih 2-3 sata, najviše 8 puta dnevno. Maksimalno trajanje terapije je 7 dana uzastopno.

S

SEPTOLETE® PLUS MED I LIMETA - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

cetilpiridinijum, benzokain | R02A... | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| BRp | Lozenga, 1mg+5mg, ukupno 18 lozengi u blisteru (2x9) u kartonskoj kutiji

22.06.2015.

Doziranje: blage infekcija grla, dodatna terapija za olakšanje simptoma (bola i nelagodnosti) kod ozbiljnijih infekcija grla kao što su tonzilitis i faringitis: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: jednu lozengu otapati u ustima svaka 2-3 sata, po potrebi, ali ne više od 8 lozengi dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: jednu lozengu otapati u ustima svaka 4 sata, ne više od 4 lozenge dnevno.

SEPTOLETE® TOTAL - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | TAD Pharma GmbH - Njemačka

benzidamin, cetilpiridinijum | R02AA20 | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

Antiseptici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

- | BRp | Lozenga, 3mg + 1mg, ukupno 16 lozengi u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
 | BRp | Lozenga, 3mg + 1mg, ukupno 32 lozenge u blisteru (4x8) u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
 Doziranje: **gingivitis, faringitis i laringitis: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 3-4 lozenge dnevno, polagano otopiti u ustima svakih 3 do 6 sati; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 3 lozenge dnevno, polagano otapati u ustima svakih 3 do 6 sati.

SEPTOLETE® TOTAL - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

benzidamin, cetilpiridinijum | R02AA20 | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

Antiseptici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVNIŠTVO PODGORICA

- | BRp | Sprej za usnu sluznicu, rastvor, 1.5mg/ml + 5mg/ml, ukupno 1 sprej kontejner sa 30ml rastvora u kartonskoj kutiji 16.11.2016.
 Doziranje: **gingivitis, faringitis i laringitis, ekstrakcija zuba: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 3-5 puta dnevno, svakih 2 sata, raspršivač treba pritisnuti jednom do dva puta; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 3-5 puta dnevno, svakih 2 sata, raspršivač treba pritisnuti jednom.

SEPTOLETE® ZELENA JABUKA - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

cetilpiridinijum | R02AA06 | **LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA**

Antiseptici

FARMEGRA D.O.O.

- | BRp | Lozenga, 1.2mg, ukupno 18 lozengi u blisteru (2x9) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.
 Doziranje: **lokalno liječenje blažih infekcija u usnoj duplji i ždrijelu (faringitis, laringitis, početak angine), simptomi prehlade i gripa, zapaljenje desni i sluzokože usta (gingivitis i stomatitis), promuklost i neprijatan zadah: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** do 8 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 2-3h); **djeca uzrasta 10-12 godina:** do 6 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); **djeca uzrasta 4-10 godina:** do 4 lozengi dnevno (po 1 lozenga na svaka 3-4h); lozengu rastopiti u ustima.

SERETIDE®DISKUS® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

salmeterol, flutikazon | R03AK06 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergići u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim ljekovima, isključujući antiholinergike

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

- | Rp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 250mcg/doza, ukupno 60 doza praška u blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u uređaj za inhalaciju (diskus), u kutiji 20.01.2010.
 | Rp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 500mcg/doza, ukupno 60 doza praška u blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u uređaj za inhalaciju (diskus), u kutiji 20.01.2010.
 | Rp | Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 100mcg/doza, ukupno 60 doza praška u blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u uređaj za inhalaciju (diskus), u kutiji 20.01.2010.
 Doziranje: **redovno liječenje astme gdje je opravdana primjena kombinovanog preparata (beta-2-agonist dugog dejstva i inhalacioni kortikosteroid): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2 puta dnevno 1 inhalacija (50mcg salmeterola i 100mcg flutikazon propionata) ili 2 puta dnevno 1 inhalacija (50mcg salmeterola i 250mcg flutikazon propionata) ili 2 puta dnevno 1 inhalacija (50mcg salmeterola i 500mcg flutikazon propionata); **djeca uzrasta 4-12 godina:** 2 puta dnevno 1 inhalacija (50mcg salmeterola i 100mcg flutikazon propionata); maksimalna dozvoljena doza flutikazon propionata kod djece je 2 puta dnevno po 100mcg; **hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP): odrasli:** 2 puta dnevno 1 inhalacija (50mcg salmeterola i 500mcg flutikazon propionata).

SEREVENT™INHALER CFC-FREE - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

salmeterol | R03AC12 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Selektivni agonisti beta 2-adrenergičkih receptora

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 25mcg/doza, ukupno 120 doza u inhalatoru pod pritiskom sa dozerom, 120x25mcg/doza 20.01.2010.

Doziranje: **liječenje astme kod pacijenata kod kojih nije postignuta adekvatna kontrola simptoma primjenom inhalacionih kortikosteroida; prevencija napada astme izazvanog naporom: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 2 puta dnevno 2 inhalacije od 25mcg; kod astmatičara sa teškom opstrukcijom disajnih puteva doza se može povećati na 2 puta dnevno do 4 inhalacije od 25mcg; **djeca uzrasta 4-12 godina:** 2 puta dnevno 2 inhalacije od 25mcg; **hronična opstruktivna plućna bolest (HOBP): odrasli:** 2 puta dnevno 2 inhalacije od 25mcg.

SEROQUEL® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

kvetiapin | N05AH04 | **PSIHOLEPTICI**

Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | ▲ Film tableta, 25mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 100mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 200mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **šizofrenija: odrasli:** 50mg 1. dana, 100mg 2. dana, 200mg 3. dana i 300mg 4. dana, zatim, dozu titrirati do uobičajenih 300-450mg dnevno; doza se može prilagođavati u intervalu 150-750mg dnevno; lijek se uzima u 2 podijeljene doze, nezavisno od obroka; **umjerene do teške manične epizode u bipolarnom poremećaju: odrasli:** 100mg 1. dana, 200mg 2. dana, 300mg 3. dana i 400mg 4. dana, zatim, dozu povećati do maksimalno 800mg dnevno do 6. dana (povećanja mogu biti maksimalno 200mg dnevno); doza se dalje može prilagođavati 200-800mg dnevno, uobičajeno se uzima 400-800mg dnevno; lijek se uzima u 2 podijeljene doze, nezavisno od obroka; **umjerene do teške depresivne epizode u bipolarnom poremećaju: odrasli:** 50mg 1. dana, 100mg 2. dana, 200mg 3. dana i 300mg 4. dana; preporučena dnevna doza je 300mg; doze veće od 300mg treba da propisuje ljekar koji ima iskustva u liječenju bipolarnog poremećaja; lijek se uzima jednom dnevno, prije spavanja, nezavisno od obroka; **prevencija rekurencije maničnih, depresivnih ili mješovitih epizoda kod pacijenata sa bipolarnim poremećajem, koji su odgovorili na terapiju kветiapinom: odrasli:** nastaviti terapiju istom dozom; doza se može individualno prilagoditi u opsegu 300-800mg dnevno, koristiti najnižu efikasnu dozu; lijek se uzima u 2 podijeljene doze, nezavisno od obroka.

SEROXAT® - Glaxo Wellcome Production - Francuska | S.C. Europharm S.A. - Rumunija

paroksetin | N06AB05 | **PSIHOANALEPTICI**

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | △ Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **velika depresivna epizoda, poremećaj socijalne anksioznosti/socijalna fobija, generalizovani anksiozni poremećaj, posttraumatski stresni poremećaj: odrasli:** 20mg/dan, po potrebi povećavati za po 10mg, do maksimalne dnevne doze od 50mg; **opesivno-kompulsivni poremećaj: odrasli:** početna doza je 20mg/dan, povećavati postepeno za po 10mg/dan do 40mg/dan; maksimalna dnevna doza je 60mg; **panični poremećaji sa ili bez prisustva agorafobije: odrasli:** početna doza je 10mg/dan, povećavati postepeno za po 10mg/dan do 40mg/dan; maksimalna dnevna doza je 60mg. Lijek primijeniti jednom dnevno, ujutru, uz obrok. Postepeno smanjivati dozu kod prestanka primjene lijeka.

SEVORANE® - Aesica Queenborough Limited - Velika Britanija | Abbvie S.r.l - Italija

sevofluran | N01AB08 | **ANESTETICI**

Halogenovani ugljovodoni

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | ▲ Para za inhalaciju, tečnost, 100%, ukupno 1 boca, plastična sa parom za inhalaciju, tečnost (1x250ml) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.

Doziranje: **uvođenje i održavanje opšte anestezije kod odraslih pacijenata i djece pri bolničkim i ambulantnim hirurškim zahvatima:** doza se određuje individualno, po protokolu, i titrira do željenog nivoa zavisno od uzrasta i kliničkog stanja pacijenta.

SIGENE® - HEMOFARM A.D. - Srbija

sertralina | N06AB06 | PSIHOANALEPTICI

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | △ | Film tableta, 50mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.
 | ORp | △ | Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **odrasli: depresija i opsesivno-kompulsivni poremećaj:** početna doza je 50mg dnevno; **panični poremećaj, socijalni anksiozni poremećaj i posttraumatski stresni poremećaj:** početna doza je 25mg dnevno, nakon jedne nedjelje dozu treba povećati na 50mg jednom dnevno. Ukoliko odgovor nije postignut dozom od 50mg, dozu povećavati postepeno za po 50mg u intervalima ne kraćim jedne nedjelje, maksimalna dnevna doza je 200mg; promjene u doziranju ne treba da budu češće od jednom nedjeljno. Terapijski efekat se može vidjeti već tokom prvih 7 dana; potreban je duži period da bi se vidio terapijski odgovor, posebno kod bolesnika sa opsesivno-kompulsivnim poremećajem. **Djeca i adolescenti: opsesivno-kompulsivni poremećaj: uzrast 13-17 godina:** početna doza je 50mg jednom dnevno; **uzrast 6-12 godina:** početna doza je 25mg jednom dnevno, doza se može povećati do 50mg jednom dnevno, poslije jedne nedjelje po potrebi postepeno povećati za po 50mg tokom perioda od nekoliko nedjelja, maksimalna dnevna doza je 200mg. Efikasnost lijeka nije dokazana kod pedijatrijskih pacijenata sa velikim depresivnim poremećajem. Nagli prekid terapije izbjegavati; ukoliko je neophodan prekid, dozu postepeno smanjivati tokom perioda od najmanje 1-2 nedjelje.

SILDENA - HEMOFARM A.D. - Srbija

sildenafil | G04BE03 | UROLOŠKI LJEKOVİ

Ljekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Film tableta, 25mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.
 | ORp | Film tableta, 50mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.
 | ORp | Film tableta, 100mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **erektilna disfunkcija: odrasli:** 50mg, oko 1h prije seksualne aktivnosti. U zavisnosti od efikasnosti i podnošljivosti, doza se može povećati na 100mg ili smanjiti na 25mg. Najveća preporučena doza je 100mg, maksimalna preporučena učestalost doziranja je jednom dnevno. Kada se lijek uzme uz jelo, može doći do odloženog početka dejstva u odnosu na lijek uzet našte. Kod starijih od 65 godina nije potrebno podešavanje doze.

SIMPONI® - Janssen Biologics B.V. - Holandija

golimumab | L04AB06 | IMUNOSUPRESIVI

Inhibitori faktora nekroze tumora alfa

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mg, ukupno 1 pen sa uloškom sa 0,5ml rastvora za injekciju (1 x 0.5ml) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mg, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5ml rastvora za injekciju (1 x 0,5ml) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | OgRp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 100mg, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvora za injekciju (1x1ml) u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **umjereni do teški aktivni reumatoidni artritis** (u kombinaciji sa metotreksatom) kod pacijenata čiji je odgovor na antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti (DMARD), uključujući metotreksat, neadekvatan; **teški, aktivni i progresivni reumatoidni artritis** kod pacijenata koji prethodno nisu bili liječeni metotreksatom: **odrasli:** 50mg s.c. jednom mjesečno, istog dana u mjesecu, istovremeno sa metotreksatom: **aktivni i progresivni psorijatični artritis** (sam ili u kombinaciji sa metotreksatom) kod pacijenata kod kojih je odgovor na prethodno liječenje DMARD bio neadekvatan: **odrasli:** 50mg s.c. jednom mjesečno, istoga dana u mjesecu; **teški oblik aktivnog ankilozirajućeg spondilitisa** kod pacijenata koji nisu adekvatno reagovali na konvencionalnu terapiju: **odrasli:** 50mg s.c. jednom mjesečno, istog dana u mjesecu. **Ulcerozni colitis: pacijenti tjelesne mase <80 kg:** inicijalna doza je 200mg lijeka, praćena dozom od 100mg nakon dvije nedjelje, a nakon toga 50mg na svake 4 nedjelje, **pacijenti tjelesne mase ≥80 kg:** inicijalna doza je 200mg lijeka, praćena dozom od 100mg nakon dvije nedjelje, a nakon toga 100mg na svake 4 nedjelje. U toku terapije održavanja, doza kortikosteroida se može smanjiti u skladu sa vodičima kliničke prakse. Klinički odgovor se obično postiže u periodu 12-14 nedjelja liječenja (nakon 3-4 doze). Ako pacijent zaboravi da

primijeni lijek predviđenog dana, treba da sebi da zaboravljenu dozu i nastavi prema dotadašnjem mjesečnom rasporedu (ako se s primjenom kasni manje od 2 nedjelje), odnosno da sebi da zaboravljenu dozu i uspostavi novi mjesečni raspored, počevši od datuma primjene te injekcije (ako se s primjenom kasni više od 2 nedjelje).

SINACILIN® - Galenika A.D. - Srbija

amoksicilin | J01CA04 | **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Penicilini širokog spektra

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

- | Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.
- | Rp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula, tvrdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.
- | Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za pripremu 100ml suspenzije uz špric za doziranje u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **infekcije gornjih respiratornih puteva, usne duplje, ždrijela, srednjeg uha, donjih respiratornih puteva, urogenitalnog trakta (uključujući gonoreju), gastrointestinalnog trakta (uključujući salmonelozne infekcije), lajmska bolest kod djece, infekcije kože i mekih tkiva i drugih infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na amoksicilin: odrasli i djeca tjelesne mase >40kg: 250-500mg na 8h, u zavisnosti od težine infekcije, maksimalno 6g dnevno, u podijeljenim dozama. Doza od 3g dva puta dnevno se preporučuje za liječenje teških ili rekurentnih gnojnih respiratornih infekcija; eradicacija *Helicobacter pylori* kod **ulkusne bolesti** uz terapiju inhibitorima protonске pumpe i drugim odgovarajućim antimikrobnim lijekovima: po protokolu. Doze amoksicilna veće od uobičajenih, u obliku pojedinačnih doza, ili kratkotrajne terapije mogu se primjeniti u sljedećim indikacijama: **nekomplikovane akutne urinarne infekcije odraslih: 2 puta po 3g u razmaku od 10-12h; dentalni apsces: 2 puta po 3g u razmaku od 8h; nekomplikovana gonoreja: jedna doza od 3g; profilaksa bakterijskog endokarditisa: po protokolu. Djeca tjelesne mase <40kg: dnevna doza je 40-90mg/kg/dan podijeljeno u dvije ili tri doze (maksimalno 3g/dan) u zavisnosti od indikacije, težine bolesti i osjetljivosti patogena.****

SINDAXEL® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

paklitaksel | L01CD01 | **ANTINEOPLASTICI**

Taksani

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

- | SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml, ukupno 1 bočica sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju (1x5ml) u kartonskoj kutiji 01.09.2010.
- | SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/16.67ml, ukupno 1 bočica sa 16.67ml koncentrata za rastvor za infuziju (1x16.67ml) u kartonskoj kutiji 01.09.2010.

Doziranje: **karcinom ovarijuma: prva linija hemioterapije: 175mg/m² dat intravenski tokom 3h, zatim cisplatin u dozi od 75mg/m², svake 3 nedjelje, ili paklitaksel 135mg/m² u vidu 24-časovne infuzije, zatim cisplatin u dozi od 75mg/m², sa pauzom od 3 nedjelje između ciklusa; druga linija hemioterapije: 175mg/m² u vidu 3-časovne infuzije, sa pauzom od 3 nedjelje između ciklusa; karcinom dojke: prva linija hemioterapije: kada se primjenjuje sa trastuzumabom, daje se 175mg/m² u vidu 3-časovne infuzije, sa pauzom od 3 nedjelje između ciklusa; druga linija hemioterapije: 175mg/m², u vidu 3-časovne i.v. infuzije, sa pauzom od 3 nedjelje između ciklusa; **uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća: 175mg/m² u vidu 3-časovne i.v. infuzije, praćena cisplatinom u dozi od 80mg/m², sa pauzom od 3 nedjelje između ciklusa.****

SINDROXOCIN® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

doksorubicin | L01DB01 | **ANTINEOPLASTICI**

Antraciklini i srodne supstance

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

- | SZ | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 10mg, ukupno 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
- | SZ | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg, ukupno 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **akutna limfoblastna leukemija, akutna mijelogena leukemija, hronične leukemije, Hodgkin-ova bolest i non-Hodgkin-ov limfom, multipli mijelom, osteosarkom, Ewing-ov sarkom, sarkom mekog tkiva, neuroblastom,**

rabdomyosarkom, Wilms-ov tumor, karcinom dojke uključujući i adjuvantnu terapiju kod žena sa dokazanim limfnim čvorovima u pazuhu poslije resekcije primarnog karcinoma dojke, karcinom endometrijskog karcinoma, karcinom ovarijuma, ne-seminomski karcinom testisa, karcinom prostate, karcinom bešike *in situ*, karcinom pluća, karcinom želuca, primarni hepatocelularni karcinom, karcinom glave i vrata, karcinom tireoidne žlijezde: ukupna doza doksorubicina po ciklusu se može razlikovati u zavisnosti od indikacije i specifičnih terapijskih režima (npr. dat samostalno ili u kombinaciji sa drugim citotoksičnim lijekovima).

SINEDOL - HEMOFARM A.D. - Srbija

heparin, dimetilsulfoksid, dekspentanol | C05BA53 | **VAZOPROTEKTIVI**

Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Gel, 500i.j./g + 150mg/g + 25mg/g, ukupno 1 tuba sa 40g gela u kartonskoj kutiji 23.01.2013.

Doziranje: **sportske povrede i druge povrede mišića, tetiva, sinovija, ligamenata i zglobova, izazvanih tupom silom (kontuzije, hematomi, distorzije, teniski lakat), zapaljenje tetiva i sinovija, burzitis, periferne venopatije, akutne neuralgije, humero-skapularni periartritis: odrasli i djeca uzrasta >5 godina:** nanijeti gel na oboljelo mjesto dva puta dnevno, u tankom sloju i bez utrljavanja. Poslije primjene gela površinu kože ne treba pokrivati zavojem. Koža mora da bude suva i čista prije aplikacije gela.

SINETUS® - Galenika A.D. - Srbija

butamirat | R05DB13 | **LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE**

Ostali antitusici

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| NRp | Oralni rastvor, 4mg/5ml, ukupno 1 boca sa 200ml oralnog rastvora u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **neproduktivni kašalj bilo koje etiologije (akutni i hronični), preoperativno i postoperativno smirivanje kašlja, bronhoskopija, dopunska terapija velikog kašlja: odrasli i starije osobe:** 3 puta po 2 supene kašike dnevno; **djeca uzrasta >12 godina:** 4 puta dnevno po 1 supena kašika; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 3 puta po 1 supena kašika; **djeca uzrasta 3-6 godina:** 3 puta po 2 kafene kašike.

SINGULAIR® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija | Merck Sharp & Dohme Ltd - Velika Britanija

montelukast | R03DC03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Antagonisti leukotrienskih receptora

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Granule, 4mg, ukupno 28 kesica u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: **dodatna terapija kod blage perzistentne astme koja se ne može kontrolisati inhalacionim kortikosteroidima i primjenom kratkodjelujućih beta-agonista; alternativa terapiji niskim dozama inhalacionih kortikosteroida kod blage perzistentne astme; profilaksa astme kod koje je predominantna komponenta bronhokonstrikcija izazvana fizičkim naporom (vježbanjem): djeca uzrasta 6 mjeseci-6 godina:** jedna kesica (4mg) uveče; granule progutati ili prethodno pomiješati sa mekanom hranom na sobnoj temperaturi; ne rastvarati u tečnosti (kesicu lijeka treba otvoriti neposredno prije upotrebe; cjo sadržaj se mora dati u roku od 15 minuta, bez obzira na vrijeme obroka; ne smije se čuvati za kasniju primjenu).

SINGULAIR® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija | Merck Sharp & Dohme Ltd - Velika Britanija

montelukast | R03DC03 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Antagonisti leukotrienskih receptora

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Tableta za žvakanje, 4mg, ukupno 28 tableta za žvakanje u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

| Rp | Tableta za žvakanje, 5mg, ukupno 28 tableta za žvakanje u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: **profilaksa i terapija blage i umjerene astme koja se ne može kontrolisati inhalacionim kortikosteroidima i primjenom kratkodjelujućih beta-agonista; alternativa terapiji niskim dozama inhalacionih kortikosteroida kod blage perzistentne astme; profilaksa astme kod koje je predominantna komponenta bronhokonstrikcija izazvana fizičkim naporom (vježbanjem): djeca uzrasta 2-6 godina:** 4mg uveče, 1h prije ili 2h poslije jela.

SINGULAIR® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija | Merck Sharp & Dohme Ltd - Velika Britanija
montelukast | R03DC03 | LIJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

Antagonisti leukotrienskih receptora

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 15.06.2011.
 Doziranje: profilaksa i terapija blage i umjerene astme koja se ne može kontrolisati inhalacionim kortikosteroidima i primjenom kratkodjelujućih beta-agonista: odrasli i djeca uzrasta >15 godina: 10mg dnevno, uveče.

SINODERM® - Galenika A.D. - Srbija

fluocinolon acetonid | D07AC04 | KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI

Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Krem, 0.25mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Mast, 0.25mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Gel, 0.25mg/g, ukupno 1 tuba sa 30g gela u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: lokalno liječenje zapaljenjskih, pruriginoznih i alergijskih oboljenja kože kao što su: ekcem (uključujući atopijski i diskoidni ekcem), prurigo nodularis, lichen simplex i lichen planus, seboreični dermatitis, kontaktni alergijski dermatitis, diskoidni eritemski lupus, psorijaza (osim oblika sa difuznim plakovima): odrasli, starije osobe i djeca uzrasta >1 godine: 1-2 puta dnevno istisnuti malu količinu krema/masti/gela i blago utrljati na oboljelo mjesto; terapija obično traje 1-4 nedjelje; ne smije se primjenjivati duže od 7 dana bez nadzora ljekara, odnosno 5 dana ukoliko se koristi na licu ili prevojima kod djece. Pri liječenju djece treba biti posebno oprezan i upotrijebiti najmanju moguću dozu koja osigurava klinički efekat. Okluzivni zavoj se smije koristiti isključivo po preporuci ljekara. Mast je pogodna za liječenje suvih oboljenja kože. Prilikom primjene na kosmatim regijama, trebalo bi skratiti ili ukloniti dlake kako bi lijek bio u direktnom kontaktu sa lezijom na koži.

SINODERM® N - Galenika A.D. - Srbija

fluocinolon acetonid, neomicin | D07CC02 | KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI

Kortikosteroidi, jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Mast, 0.25mg/g + 3.3mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g masti u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Krem, 0.25mg/g + 3.3mg/g, ukupno 1 tuba sa 15g krema u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **dermatoze koje imaju znake sekundarne bakterijske infekcije: ekcem (uključujući atopijski i diskoidni ekcem, prurigo nodularis, lichen simplex i lichen planus, seboreični dermatitis, kontaktni alergijski dermatitis, reakcije na ubod insekta):** odrasli, stariji i djeca uzrasta >1 godine: 1-2 puta dnevno istisnuti malu količinu masti/krema i blago utrljati na oboljelo mjesto; terapija obično traje 1-4 nedjelje; ne smije se primjenjivati duže od 7 dana bez nadzora ljekara, odnosno 5 dana ukoliko se koristi na licu ili prevojima kod djece. Pri liječenju djece treba biti posebno oprezan i upotrijebiti najmanju moguću dozu koja osigurava klinički efekat i terapiju sprovoditi ne duže od 3 dana. Okluzivni zavoj se smije koristiti isključivo po preporuci ljekara. Mast je pogodna za liječenje suvih oboljenja kože. Prilikom primjene na kosmatim regijama, trebalo bi skratiti ili ukloniti dlake, kako bi lijek bio u direktnom kontaktu sa lezijom na koži.

SINOXAL® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija | Actavis Italy S.p.A. - Italija

oksaliplatin | L01XA03 | ANTINEOPLASTICI

Jedinjenja platine

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/10ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 30.03.2010.
 | SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/20ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 30.03.2010.
 | SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/40ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 40ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **adjuvantni tretman stadijuma III (Dukes C) karcinoma kolona poslije kompletne resekcije primarnog tumora, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje tokom 12 ciklusa (6 mjeseci); metastatski kolorektalni karcinom, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje, sve dok postoji progresija bolesti ili se pojavi neprihvatljiva toksičnost.** Lijek se primjenjuje kao i.v. infuzija u 250-500ml 5% rastvora glukoze, u trajanju od 2-6 sati, kako bi koncentracija lijeka bila 0,2-0,7mg/ml. Lijek treba uvijek primijeniti prije 5-fluorouracila.

SINOXAL® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

oksaliplatin | L01XA03 | **ANTINEOPLASTICI**

Jedinjenja platine

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 50mg, ukupno 1 staklena bočica sa praškom za infuziju u kartonskoj kutiji

30.03.2010.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 100mg, ukupno 1 staklena bočica sa praškom za infuziju u kartonskoj kutiji

30.03.2010.

Doziranje: **adjuvantni tretman stadijuma III (Dukes C) karcinoma kolona poslije kompletne resekcije primarnog tumora, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje tokom 12 ciklusa (6 mjeseci); metastatski kolorektalni karcinom, u kombinaciji sa 5-fluorouracilom i folinskom kiselinom: odrasli: 85mg/m² i.v. svake 2 nedjelje, sve dok postoji progresija bolesti ili se pojavi neprihvatljiva toksičnost.** Lijek se primjenjuje kao i.v. infuzija u 250-500ml 5% rastvora glukoze, u trajanju od 2-6 sati, kako bi koncentracija lijeka bila 0,2-0,7mg/ml. Lijek treba uvijek primijeniti prije 5-fluorouracila.

SINPLATIN® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

cisplatin | L01XA01 | **ANTINEOPLASTICI**

Jedinjenja platine

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 1mg/ml, ukupno 1 staklena bočica sa 50ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji

17.07.2012.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 1mg/ml, ukupno 1 staklena bočica sa 10ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji

17.07.2012.

Doziranje: **monoterapija ili kombinovana hemoterapija karcinoma testisa, metastatskog tumora jajnika, tumora cerviksa, karcinoma pluća i karcinoma beške: monoterapija: odrasli i djeca: 50-120mg/m² u vidu pojedinačne i.v. doze, na svake 3-4 nedjelje ili 15-20mg/m² i.v. dnevno tokom 5 dana, na svake 3-4 nedjelje; kombinovana terapija: odrasli i djeca: 20mg/m² i više i.v., na svake 3-4 nedjelje.** Preporučuje se primjena 1-2l tečnosti u vidu infuzije 8-12h prije primjene lijeka da bi se izazvala diureza.

SINTOPOZID® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

etopozid | L01CB01 | **ANTINEOPLASTICI**

Derivati podofilotoksina

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji

01.09.2010.

Doziranje: **karcinom testisa, mikrocelularni karcinom pluća, akutna nelimfocitna leukemija, Hodgkinov i non-Hodgkinov limfom (sam ili u kombinaciji sa drugim citostaticima): odrasli: po protokolu, u zavisnosti od indikacije.**

SIOFOR® 1000 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

metformin | A10BA02 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Bigvanidini

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Film tableta, 1000mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji

14.02.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2:** (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski

režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije); kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; **odrasli**: početna doza je 500mg ili 850mg 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. *Kombinovana terapija sa insulinom*: uobičajena početna doza je 500mg ili 850mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. **Djeca uzrasta ≥ 10 godina**: početna doza je 500mg ili 850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna dnevna doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

SIOFOR® 500 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

metformin | A10BA02 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Bigvanidini

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2**: (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije); kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; **odrasli**: početna doza je 500mg ili 850mg 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. *Kombinovana terapija sa insulinom*: uobičajena početna doza je 500mg ili 850mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. **Djeca uzrasta ≥ 10 godina**: početna doza je 500mg ili 850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna dnevna doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

SIOFOR® 850 - Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

metformin | A10BA02 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Bigvanidini

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Film tableta, 850mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 14.02.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2**: (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije); kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; **odrasli**: početna doza je 500mg ili 850mg 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. *Kombinovana terapija sa insulinom*: uobičajena početna doza je 500mg ili 850mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. **Djeca uzrasta ≥ 10 godina**: početna doza je 500mg ili 850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna dnevna doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

SIZAP® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

olanzapin | N05AH03 | **PSIHOLEPTICI**

Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | ▲ Film tableta, 5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 10mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

Doziranje: **šizofrenija**: **odrasli**: početna doza je 10mg jednom dnevno, doza održavanja kreće se u opsegu 5-20mg dnevno; **umjerene do teške manične epizode bipolarnog poremećaja**: **odrasli**: početna doza je 15mg jednom dnevno (monoterapija) ili 10mg jednom dnevno (kombinovana terapija), doza održavanja kreće se u opsegu 5-20mg dnevno; **prevencija rekurentnih epizoda u bipolarnim poremećajima (kod pacijenata koji su u maničnoj fazi odgovorili na terapiju ovim lijekom)**: **odrasli**: početna doza je 10mg jednom dnevno, doza održavanja kreće se u opsegu 5-20mg dnevno; ako je pacijent prethodno primao olanzapin za liječenje manične epizode, terapiju

nastaviti istom dozom, kako bi se sprječile rekurentne epizode. Povećanje doze više od preporučene početne doze dozvoljeno je samo poslije odgovarajuće kliničke procjene i u intervalima ne manjim od 24h. Postepeno smanjivati dozu kod prekida terapije. Lijek uzimati nezavisno od obroka.

SKOPRYL® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

lizinopril | C09AA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
| Rp | Tableta, 20mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija: odrasli:** početna doza je 10mg dnevno; doza održavanja je 20mg jednom dnevno, maksimalno 80mg dnevno; **djeca uzrasta 6-16 godina:** početna doza je 2,5mg jednom dnevno, maksimalno 20mg dnevno (tjelesna masa 20-50kg), odnosno početna doza je 5mg, maksimalno 40mg dnevno (tjelesna masa ≥50kg); **srčana insuficijencija: odrasli:** 2,5mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima ne kraćim od 2 nedjelje, za najviše 10mg odjednom, maksimalno do 35mg dnevno; **akutni infarkt miokarda: odrasli:** tokom prva 3 dana nakon infarkta, u roku od 24h nakon pojave simptoma, prva doza 5mg, nakon 24h 5mg, nakon 48h 10mg i zatim 10mg jednom dnevno (tokom 6 nedjelja); **dijabetesna nefropatija kod pacijenata sa diabetes mellitus-om tip 2: odrasli:** 10mg jednom dnevno; ukoliko je potrebno, povećati na 20mg jednom dnevno.

SKOPRYL PLUS® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

lizinopril, hidrohlortiazid | C09BA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE i diuretici

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Tableta, 20mg + 12.5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 28.01.2013.
Doziranje: **blaga do umjerena hipertenzija, kod pacijenata koji su stabilizovani odgovarajućim dozama pojedinačnih komponenti lijeka: odrasli:** jednom dnevno po 1 tableta; ako je potrebno, poslije 2-4 nedjelje, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno; uzimati otprilike u isto vrijeme.

SMECTA® - Beaufour Ipsen Industrie - Francuska

diosmektit | A07BC05 | **ANTIIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Ostali intestinalni adsorbensi

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| BRp | Prašak za oralnu suspenziju, 3g, ukupno 10 kesica sa po 3g praška za oralnu suspenziju u kartonskoj kutiji 22.06.2015.

Doziranje: **simptomatska terapija akutne dijareje kod odojčadi, djece i odraslih uz oralnu rehidraciju: odrasli:** prosječno se koriste 3 kesice dnevno, sadržaj kesice rekonstituisati u pola čaše vode, dnevna doza može biti udvostručena na početku terapije. **Odojčad i djeca uzrasta <1 godine:** 2 kesice dnevno 3 dana, nakon toga 1 kesica dnevno; **djeca uzrasta ≥1 godine:** 4 kesice dnevno 3 dana, nakon toga 2 kesice dnevno; **simptomatska terapija hronične dijareje** i simptomatska terapija bolnih simptoma koji prate ezogastroduodenalna oboljenja i kolike: **odrasli:** prosječno se koriste 3 kesice dnevno; **odjčad i djeca uzrasta <1 godine:** 1 kesica dnevno, **djeca uzrasta 1-2 godine:** 1-2 kesice dnevno, **djeca uzrasta >2 godine:** 2-3 kesice dnevno. Kod odojčadi i djece sadržaj kesice rekonstituisati u bočici sa 50ml prokuvane i ohlađene vode i koristiti tokom dana za piće ili ga dobro izmiješati sa pulutečnom hranom: supom, barenim voćem, pasiranim povrćem ili dječijom kašicom.

SNUP® - Stada Arzneimittel AG - Njemačka

ksilometazolin | R01AA07 | **NAZALNI PREPARATI**

Simpatikomimetici, monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 0.05%, ukupno 1 višedozni kontejner sa pumpom za doziranje sa 10ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

| BRp | Sprej za nos, rastvor, 0.1%, ukupno 1 višedozni kontejner sa pumpom za doziranje sa 10ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: **olakšavanje simptoma kod kongestije nazalne sluznice, perenijalnog i alergijskog rinitisa (uključujući polensku groznicu) i sinuzitisa: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** prema potrebi, ubrizgati do 3 puta dnevno po jednu dozu Snup 0,1% sprej za nos, rastvora u svaku nozdrvu. Lijek ne treba primjenjivati duže od 7 dana; **djeca uzrasta 6-12 godina:** prema potrebi ubrizgavati do 3 puta dnevno po jednu dozu Snup 0,05% sprej za nos, rastvora u svaku nozdrvu. Lijek ne treba primjenjivati duže od 5 dana.

SOLABAN - HEMOFARM A.D. - Srbija

lamotrigin | N03AX09 | **ANTIPILEPTICI**

Ostali antiepileptici

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta za oralnu suspenziju, 5mg, ukupno 30 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

| Rp | ▲ Tableta za oralnu suspenziju, 25mg, ukupno 30 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

| Rp | ▲ Tableta za oralnu suspenziju, 50mg, ukupno 30 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

| Rp | ▲ Tableta za oralnu suspenziju, 100mg, ukupno 30 tableta za oralnu suspenziju u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.11.2012.

Doziranje: **epilepsija (adjuvantna ili monoterapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući tonično-klonične; napadi povezani sa Lennox-Gastaut sindromom): odrasli i djeca uzrasta >13 godina:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 100-200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze; **epilepsija (adjuvantna terapija parcijalnih i generalizovanih napada, uključujući i tonično-klonične napade, kao i napade povezane sa Lennox-Gastaut sindromom; monoterapija tipičnih absans napada): djeca uzrasta 2-12 godina:** 0,3mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze prvih 14 dana, 0,6mg/kg/dan jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 1-15mg/kg/dan, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, maksimalno 200mg/dan; **bipolarni poremećaj (prevencija depresivnih epizoda kod bolesnika sa bipolarnim poremećajem tipa I kod kojih su dominantne depresivne epizode): odrasli:** 25mg jednom dnevno prvih 14 dana, 50mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 14 dana, 100mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze narednih 7 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja od 200mg, jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze.

SOLTRIK® - Galenika A.D. - Srbija

mebendazol | P02CA01 | **ANTHELMINTICI**

Derivati benzimidazola

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

S

| NRp | Oralna suspenzija, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 30ml oralne suspenzije uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: **helmintijaze izazvane sljedećim nematodama (valjkasti crvi):** Enterobius vermicularis, Oxyuris vermicularis, Trichuris trichuria, Ascaris lumbricoides, Ancylostoma duodenale, Necator americanus. Nema dokaza da je lijek efikasan u terapiji cisticerkoze: **odrasli i djeca uzrasta >2 godine: enterobijaza:** 1 x 5ml (1 kafena kašika), ukoliko se sumnja na reinfekciju, preporuka je da se uzme još jedna doza lijeka nakon 2 nedjelje. **Askarijaza, trihurijaza, ankilostomijaza, nekatorijaza i mješovite infekcije:** 1 x 5ml (1 kafena kašika) dva puta dnevno, tokom 3 uzastopna dana.

SOLU-MEDROL - Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA - Belgija

metilprednizolon | H02AB04 | **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glukokortikoidi

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 40mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 40mg praška za rastvor za injekciju u donjem dijelu i 1ml rastvarača u gornjem dijelu u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 125mg/2ml, ukupno 1 bočica staklena sa 125mg praška za rastvor za injekciju u donjem dijelu i 2ml rastvarača u gornjem dijelu u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

| OgRp | Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 500mg/7.8ml, ukupno 1 bočica staklena sa 500mg praška za rastvor za injekciju i 1 bočica sa 7.8ml rastvarača u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **alergijska stanja, dermatološke bolesti, akutna adrenalna insufijencija, akutni sistemski lupus eritematosus, akutni reumatski kardiitis, sprečavanje odbacivanja transplantiranog tkiva, cerebralni edem kao posljedica tumora mozga, prevencija nauzeje i povraćanja usljed hemioterapije, ulcerozni kolitis, Chron-ova bolest, aspiracija gastričnog sadržaja, akutna povreda kičmene moždine, akutna egzacerbacija multiple skleroze koja je po toku relapsno-remitentna ili hroničnog progresivnog oblika: odrasli i djeca:** doziranje je individualno, u zavisnosti od uzrasta i indikacije, po protokolu.

SOMATULINE® AUTOGEL® - Ipsen Pharma Biotech - Francuska

lanreotid | H01CB03 | **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

Somatostatin i analozi

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 90mg, ukupno jedan napunjeni injekcioni špric sa rastvorom za injekciju u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

| SZR | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 120mg, ukupno jedan napunjeni injekcioni špric sa rastvorom za injekciju u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

Doziranje: **akromegalija: odrasli:** preporučena početna doza je 60-120mg svakih 28 dana. Kod pacijenata prethodno liječenih lijekom Somatuline® LA u dozi od 30mg svakih 14 dana, početna doza je 60mg svakih 28 dana; kod pacijenata prethodno liječenih lijekom Somatuline® LA u dozi od 30mg svakih 10 dana, početna doza je 90mg svakih 28 dana. Ukoliko željeni odgovor nije postignut, doza se može povećati. Ukoliko je postignuta potpuna kontrola simptoma, doza se može smanjiti, ili alternativno, 120mg lijeka se može dati svakih 42 ili 56 dana; **karcinoidni tumori: odrasli:** početna doza je 60-120mg primijenjena svakih 28 dana. Dozu treba prilagoditi stepenu postignutog olakšanja simptoma.

SONA® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

adapalen | D10AD03 | **PREPARATI PROTIV AKNI**

Retinoidi za lokalnu primjenu kod akni

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Krem, 0.1%, ukupno 1 tuba sa 30g krema u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **blage do umjereno izražene akne, gdje prevladavaju komedoni, papule i pustule: odrasli i djeca uzrasta >12godina:** krem se primjenjuje na područja zahvaćena aknama jedanput dnevno, uveče prije spavanja, na čistu i suhu kožu. Krem se nanosi vrhovima prstiju u tankom sloju, izbjegavajući područja oko očiju i usta. Krem je prikladan za primjenu na područje lica, grudnog koša i leđa, prvenstveno za suhu i svijetlu kožu.

SORTIS® - Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Njemačka

atorvastatin | C10AA05 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Inhibitori HMG CoA reduktaze

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

| Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.

Doziranje: **primarna hiperholesterolemija, mješovita hiperlipidemija, heterozigotna porodična hiperholesterolemija, homozigotna porodična hiperholesterolemija** (zajedno sa drugim hipolipemicima ili u slučaju kada oni nisu dostupni), **prevencija kardiovaskularnih oboljenja**, kada dijeta i druge nefarmakološke mjere nisu dovoljne: **odrasli:** početna doza je 10mg jednom dnevno; doza se prilagođava individualno prema vrijednostima LDL-holesterola prije započinjanja liječenja i prema kliničkom odgovoru na terapiju; dozu povećavati u intervalima ne kraćim od 4 nedjelje; maksimalna dnevna doza je 80mg; **djeca uzrasta ≥10 godina:** početna doza je 10mg dnevno; doza se može povećati do 20mg dnevno. Lijek uzeti u bilo koje vrijeme dana, nezavisno od obroka.

SPALMOTIL® - Galenika A.D. - Srbija**salbutamol** | R03CC02 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Selektivni agonisti beta 2-adrenergičkih receptora

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Oralni rastvor, 2mg/5ml, ukupno 1 boca, staklena sa 200ml oralnog rastvora uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

Doziranje: **smanjenje bronhospazma kod bronhijalne astme, bronhitisa i emfizema**: odrasli: 10-20ml oralnog rastvora, tri ili četiri puta dnevno; djeca uzrasta 2-6 godina: 2,5-5ml oralnog rastvora, tri ili četiri puta dnevno; djeca uzrasta 6-12 godina: 5ml oralnog rastvora, tri ili četiri puta dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 5-10ml oralnog rastvora, tri ili četiri puta dnevno. Kod starijih pacijenata i kod osoba posebno osjetljivih na stimulans beta adrenergičkih receptora, terapiju treba započeti sa 5ml oralnog rastvora, tri do četiri puta dnevno.**SPASMEX® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija****tropijum** | G04BD09 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Urinarni spazmolitici

GLOSARIJ D.O.O.

| NRp | Tableta, 5mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 23.06.2016.

Doziranje: **funkcionalni i postoperativni spazam glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog trakta; urgentna inkontinencija i/ili povećana učestalost mokrenja i nagona na mokrenje kod pacijenata sa pretjerano aktivnom mokraćnom bešikom (npr. idiopatska ili neurološka hiperaktivnost detrusora)**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 1 do 2 tablete, tri puta dnevno (što odgovara 15 do 30mg tropijum hlorida na dan) ili 4 tablete dva puta dnevno (što odgovara 40mg tropijum hlorida na dan). Maksimalna dnevna doza je 45mg. **Pacijenti sa oštećenjem funkcije bubrega** (klirens kreatinina <30ml/min): preporučena dnevna doza je 20mg, jednom dnevno, prije spavanja. Lijek treba uzimati sa čašom vode, najmanje jedan sat prije obroka. Potrebu za nastavkom terapije treba procjenjivati svakih 3-6 mjeseci.**SPEDIFEN® 400 - Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska****ibuprofen** | M01AE01 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati propionske kiseline

FARMONT M.P.

| ORp | Granule za oralni rastvor, 400mg, ukupno 30 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

| BRp | Granule za oralni rastvor, 400mg, ukupno 12 kesica sa granulama za oralni rastvor u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: **bolovi različitog porijekla i prirode (glavobolja, zubobolja, neuralgija, bolovi u zglobovima i mišićima, dismenoreja)**; **dodatna terapija kod simptomatskog liječenja groznice i prehlade**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: jedna kesica, 2-3 puta dnevno. Maksimalna dnevna doza ne bi trebalo da prelazi 1200mg. Kod starijih pacijenata treba primjenjivati prethodno navedene minimalne doze. Kod pacijenata sa renalnom, hepatičnom ili srčanom insuficijencijom potrebno je redukovati doze.**S SPIRIVA® - Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka****tiotropijum bromid** | R03BB04 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Antiholinergici

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Praškak za inhalaciju, tvrda kapsula, 18mcg, ukupno 30 kapsula tvrdih sa praškom za inhalaciju u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.

Doziranje: **hronična opstruktivna plućna bolest**: odrasli: inhalacija sadržaja jedne kapsule jedan put na dan putem HandiHaler inhalacionog uređaja, u isto vrijeme svakog dana.**SPIRONOLAKTON - Galenika A.D. - Srbija****spironolakton** | C03DA01 | **DIURETICI**

Antagonisti aldosterona

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Tableta, 25mg, ukupno 40 tableta u blisteru (4x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.
 | Rp | Tableta, 100mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 15.08.2014.
 Doziranje: **odrasli: kongestivna srčana insuficijencija:** 100-200mg dnevno, uz obrok; **teška srčana insuficijencija uz standardnu terapiju:** 25-50mg jednom dnevno uz istovremenu primjenu standardne terapije. Ukoliko pacijenti ne podnose dobro dozu od 25mg jednom dnevno, ona se može redukovati na 25mg svakog drugog dana; **ciroza jetre sa edemima i ascitesom:** ako je odnos Na^+/K^+ u urinu $>1,0$, doza lijeka iznosi 100mg dnevno, ako je odnos Na^+/K^+ u urinu $<1,0$, doza lijeka iznosi 200-400mg dnevno, dozu održavanja odrediti individualno; **ascites kod malignih oboljenja:** 100-200mg dnevno, do 400mg dnevno. Kada je uspostavljena kontrola edema, dozu održavanja odrediti individualno; **nefrotski sindrom:** 100-200mg dnevno; **esencijalna hipertenzija:** uobičajena doza je 50-100mg dnevno, a za teške i ozbiljne slučajeve se može postepeno povećavati tokom intervala od dvije nedjelje do 200mg dnevno. Terapija se može nastaviti još dvije nedjelje ili duže, ukoliko je izostao adekvatan odgovor. **Djeca:** inicijalna doza treba da iznosi 3mg/kg tjelesne mase dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza. Doziranje podešavati na osnovu terapijskog odgovora i podnošljivosti; **dijagnostika i terapija primarnog aldosteronizma:** spironolakton može biti uveden kao inicijalno dijagnostičko sredstvo za potvrdu primarnog aldosteronizma kod pacijenata na normalnoj ishrani. **Dugi test:** lijek se daje u dnevnim dozama od 400mg 3-4 nedjelje. Korekcija hipokalijemije i hipertenzije potvrđuje sumnju da se radi o dijagnozi primarnog aldosteronizma. **Kratki test:** lijek se daje u dnevnoj dozi od 400mg tokom 4 dana.

STOCRIN® - Merck Sharp & Dohme BV - Holandija

efavirenz | J05AG03 | **ANTIVIRUSNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Nenukleozidni inhibitori reverzne transkriptaze

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta u bočici u kartonskoj kutiji 17.07.2012.
 Doziranje: **HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima:** **odrasli:** 600mg jednom dnevno, na prazan stomak, najbolje pred spavanje; **djeca uzrasta >3 godine i tjelesne mase ≥ 13 kg:** zavisno od tjelesne mase, 200-600mg jednom dnevno (**djeca tjelesne mase 13-15kg:** 200mg jednom dnevno, **djeca tjelesne mase 15-20kg:** 250mg jednom dnevno, **djeca tjelesne mase 20-25kg:** 300mg jednom dnevno, **djeca tjelesne mase 25-32,5kg:** 350mg jednom dnevno, **djeca tjelesne mase 32,5-40kg:** 400mg jednom dnevno, **djeca tjelesne mase ≥ 40 kg:** 600mg jednom dnevno).

STOMATIDIN® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

heksetidin | A01AB12 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Rastvor za usnu sluznicu, 0.1%, ukupno 1 boca staklena sa 200ml rastvora u kartonskoj kutiji 29.05.2013.
 Doziranje: **blaže infekcije usne šupljine, uključujući kandidijazu, pomoću u prevenciji i liječenju gingivitisa, grlobolja, rekurentne aftozne ulceracije, uklanjanje neprijatnog zadaha iz usta (halitoza), primjena prije i nakon dentalnih hirurških intervencija:** **odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** isprati usta ili grgljati s najmanje 15ml nerazblaženog rastvora, 2-3 puta na dan.

STREPSILS® COOL - Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Velika Britanija

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol | A01AB11 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

NEREGELIA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 0.6mg + 1.2mg, ukupno 16 lozengi u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
 Doziranje: **ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:** **odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** na svaka 2-3h polako rastopiti u ustima jednu lozengu; maksimalna dnevna doza je 12 lozengi.

STREPSILS® MED I LIMUN - Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Velika Britanija

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol | A01AB11 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

NEREGELIA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 0.6mg + 1.2mg, ukupno 24 lozenge u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
Doziranje: **ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** na svaka 2-3h polako rastopiti u ustima jednu lozengu; maksimalna dnevna doza je 12 lozengi.

STREPSILS® MENTOL I EUKALIPTUS - Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Velika Britanija
amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol | A01AB11 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA**

LIJEČENJE BOLESTI USTA

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

NEREGELIA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 8mg, ukupno 24 lozenge u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
Doziranje: **ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, iritirajućeg kašlja kod uobičajene prehlade i nazalne kongestije: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** na svaka 2-3h polako rastopiti u ustima jednu lozengu; maksimalna dnevna doza je 12 lozengi.

STREPSILS® PLUS - Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Velika Britanija
amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, lidokain | A01AB11 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA**

LIJEČENJE BOLESTI USTA

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

NEREGELIA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 10mg, ukupno 24 lozenge u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
Doziranje: **ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući tešku upalu grla: odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** na svaka 2h polako rastopiti u ustima jednu lozengu; maksimalna dnevna doza je 8 lozengi.

STREPSILS® POMORANDŽA SA VITAMINOM C - Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Velika Britanija

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol,

askorbinska kiselina, natrijum askorbat | A01AB11 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**

Antiinfektivni i antiseptici za lokalno-oralnu primjenu

NEREGELIA D.O.O.

| BRp | Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 33.5mg + 74.9mg, ukupno 24 lozenge u blisteru (2x12) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
Doziranje: **ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela: odrasli i djeca uzrasta >6 godina:** na svaka 2-3h polako rastopiti u ustima jednu lozengu; maksimalna dnevna doza je 12 lozengi.

S

SULFASALAZIN KRKA EN - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

sulfasalazin | A07EC01 | **ANTIDIJAROICI, INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI**

Aminosalicilna kiselina i slični preparati

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Gastrorezistentna tableta, 500mg, ukupno 50 gastrorezistentnih tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: **inflamatorna bolest crijeva (indukcija i održavanje remisije ulceroznog kolitisa i liječenje aktivne Crohn-ove bolesti): odrasli i stariji:** teški napadi: 2-4 tablete, 4 puta dnevno, mogu se primijeniti zajedno sa kortikosteroidima; umjereni napadi: 2-4 tablete, 4 puta dnevno, mogu se primijeniti zajedno sa kortikosteroidima; blagi napadi: 2 tablete, 4 puta dnevno, sa ili bez kortikosteroida. **Terapija održavanja:** nakon uvođenja u remisiju, treba postepeno smanjivati dozu do 4 tablete dnevno. Navedenu dozu treba nastaviti primjenjivati neodređeno vrijeme, jer je prekid terapije čak i nekoliko godina nakon akutnog napada povezan s četiri puta većim rizikom od relapsa bolesti. **Djeca uzrasta >2 godine:** akutni napad ili relaps: 40-60mg/kg na dan; terapija održavanja:

20-30mg/kg na dan. **Reumatoidni artritis:** započeti terapiju jednom tabletom dnevno, povećavati dozu za jednu tabletu na dan svake nedjelje, u zavisnosti od podnošljivosti lijeka i kliničkog odgovora, do 1 tablete četiri puta na dan ili 2 tablete tri puta na dan.

SUMAMED® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

azitromicin | J01FA10 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 100mg/5ml, ukupno 1 bočica, plastična sa praškom za oralnu suspenziju u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (faringitis/tonzilitis, sinuzitis, bronhitis, otitis media, vanbolnički stečena pneumonija), infekcije kože i mekog tkiva (erizipel, impetigo, sekundarna piodermija): djeca:** 10mg/kg/dan, jednom dnevno, najmanje 1h prije ili 2h poslije jela, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 5kg:** 50mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 6kg:** 60mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 7kg:** 70mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 8kg:** 80mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 9kg:** 90mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 10-14kg:** 100mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 15-24kg:** 200mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 25-34kg:** 300mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 35-44kg:** 400mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase ≥45kg:** doza za odrasle; **erythema migrans (prvi stadijum Lajmske bolesti):** 20mg/kg prvog dana, a zatim po 10mg/kg na 24h od drugog do petog dana; **H. pylori infekcija:** 20mg/kg/dan, u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i ostalim ljekovima, po protokolu.

SUMAMED® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

azitromicin | J01FA10 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 6 kapsula, tvrdih, u blisteru (1x6) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (faringitis/tonzilitis, sinuzitis, bronhitis, otitis media, vanbolnički stečena pneumonija), infekcije kože i mekog tkiva (erizipel, impetigo, sekundarna piodermija): odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** 500mg na 24h, tokom 3 dana; **erythema migrans (prvi stadijum Lajmske bolesti): odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** 1g (4 kapsule odjednom) prvog dana, a zatim po 500mg (2 kapsule na 24h) od drugog do petog dana; **nekomplikovane genitalne infekcije uzrokovane bakterijom Chlamidia trachomatis: odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** primjenjuje se jednokratna doza od 1g (4 kapsule odjednom). **H. pylori infekcija:** 1g/dan, u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i ostalim ljekovima, po protokolu. Kapsule treba progutati cijele, najmanje 1h prije ili 2h poslije jela.

SUMAMED® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

azitromicin | J01FA10 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 3 film tablete u blisteru (1x3) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (faringitis/tonzilitis, sinuzitis, bronhitis, otitis media, vanbolnički stečena pneumonija), infekcije kože i mekog tkiva (erizipel, impetigo, sekundarna piodermija): odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** 500mg na 24h, tokom 3 dana; **erythema migrans (prvi stadijum Lajmske bolesti): odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** 1g (2 tablete odjednom) prvog dana, a zatim po 500mg (1 tableta na 24h) od drugog do petog dana; **nekomplikovane genitalne infekcije uzrokovane bakterijom Chlamidia trachomatis: odrasli i djeca tjelesne mase >45kg:** primjenjuje se jednokratna doza od 1g (2 tablete odjednom). **H. pylori infekcija:** 1g/dan, u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i ostalim ljekovima, po protokolu; **umjereni oblik akni vulgaris:** 500mg na 24h tokom 3 dana, a zatim 500mg jednom nedjeljno tokom narednih 9 nedjelja; prvu dozu koja se daje druge nedjelje, treba uzeti 7 dana nakon uzimanja početne doze, a narednih 8 doza daje se u intervalima od 7 dana. Tablete progutati cijele, nezavisno od obroka.

SUMAMED® FORTE - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

azitromicin | J01FA10 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Makrolidi

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 200mg/5ml, ukupno 1 bočica, plastična sa praškom za oralnu suspenziju u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta (faringitis/tonzilitis, sinuzitis, bronhitis, otitis media, vanbolnički stečena pneumonija), infekcije kože i mekog tkiva (erizipel, impetigo, sekundarna piodermija): djeca:** 10mg/kg/dan, jednom dnevno, najmanje 1h prije ili 2h poslije jela, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 5kg:** 50mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 6kg:** 60mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 7kg:** 70mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 8kg:** 80mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 9kg:** 90mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 10-14kg:** 100mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 15-24kg:** 200mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 25-34kg:** 300mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase 35-44kg:** 400mg na 24h, tokom 3 dana; **djeca tjelesne mase ≥45kg:** doza za odrasle; **erythema migrans (prvi stadijum Lajmske bolesti):** 20mg/kg prvog dana, a zatim po 10mg/kg na 24h od drugog do petog dana; **H. pylori infekcija:** 20mg/kg/dan, u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i ostalim lijekovima, po protokolu.

SUMAMED® 500MG INJEKCIJE - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

azitromicin | J01FA10 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Makrolidi

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.11.2015.

Doziranje: **odrasli: vanbolnička pneumonija kod pacijenata kojima je potrebna inicijalna intravenska terapija, a posebno kod pneumonija uzrokovanih atipičnim agensima uključujući Legionella pneumophila:** 500mg u vidu intravenske infuzije jednom dnevno, najmanje dva dana, nakon čega slijedi primjena oralnog azitromicina 500mg u vidu pojedinačne dnevne doze do završetka terapije koja ukupno traje 7-10 dana; **preosjetljivost na penicilin ili ako je liječenje penicilinom neprikladno iz drugih razloga; urogenitalne infekcije kao što su endometritis i salpingitis uzrokovane bakterijama Chlamydia trachomatis ili gonococci, kod pacijenata kod kojih je potrebno inicijalno intravensko liječenje:** 500mg u vidu intravenske infuzije jednom na dan, tokom jednog ili dva dana, nakon čega slijedi primjena oralnog azitromicina 250mg u vidu pojedinačne dnevne doze do završetka terapije koja ukupno traje do 7 dana. Vrijeme prelaska na oralno liječenje određuje ljekar u skladu sa kliničkim stanjem pacijenta.

SUTENT® - Pfizer Italia S.r.l. - Italija

sunitinib | L01XE04 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, tvrda, 12,5mg, ukupno 28 kapsula u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 17.10.2011.

| Rp | Kapsula, tvrda, 25mg, ukupno 28 kapsula u blisteru(4x7) u kartonskoj kutiji 17.10.2011.

| Rp | Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 28 kapsula u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 17.10.2011.

Doziranje: **gastrointestinalni stromalni tumori (GIST), metastatski karcinomi bubrežnih ćelija (MRCC): odrasli:** 50mg jednom dnevno, tokom 4 uzastopne nedjelje, a zatim slijedi dvonedjeljni period bez lijeka, da bi se postigao kompletni ciklus od 6 nedjelja; doza se može korigovati u dozama od po 12,5mg prema individualnoj podnošljivosti i bezbjednosti; dnevna doza ne smije biti veća od 75mg, niti manja od 25mg; **neuroendokrini tumori pankreasa (pNET): odrasli:** 37,5mg jednom dnevno, bez planiranog perioda bez lijeka; doza se može korigovati u dozama od po 12,5mg prema individualnoj podnošljivosti i bezbjednosti, ne više od 50mg dnevno. Lijek se uzima nezavisno od obroka.

SYMBICORT® TURBUHALER® - AstraZeneca AB - Švedska**formoterol, budesonid** | R03AK07 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za inhalaciju, 9mcg/doza + 320mcg/doza, ukupno jedan inhaler sa 60 doza praška za inhalaciju u kartonskoj kutiji
21.11.2013.Doziranje: **astma (redovno liječenje tamo gdje je primjereno korišćenje kombinacije inhalacionih kortikosteroida i β_2 -agonista dugog dejstva)**: doza se određuje individualno u skladu sa težinom bolesti, titriranjem do najniže doze kojom se održava efikasna kontrola simptoma: odrasli: 1 inhalacija 2 puta dnevno, do najviše 2 inhalacije 2 puta dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 1 inhalacija 2 puta dnevno; **simptomatska terapija teških oblika HOBP sa istorijom ponovljenih egzacerbacija (prisutni ozbiljni simptomi i pored redovne terapije bronhodilatatorima dugog dejstva)**: odrasli: 1 inhalacija 2 puta dnevno. Ukoliko se terapija obustavlja, dozu postepeno smanjivati.**SYMBICORT® TURBUHALER® - AstraZeneca AB - Švedska****formoterol, budesonid** | R03AK07 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za inhalaciju, 4.5mcg/doza + 80mcg/doza, ukupno jedan inhaler sa 60 doza praška za inhalaciju u kartonskoj kutiji
21.11.2013.Doziranje: **astma (redovno liječenje tamo gdje je primjereno korišćenje kombinacije inhalacionih kortikosteroida i β_2 -agonista dugog dejstva)**: doza se određuje individualno u skladu sa težinom bolesti, titriranjem do najniže doze kojom se održava efikasna kontrola simptoma; postoje dva terapijska pristupa: a) terapija održavanja: odrasli: 1-2 inhalacije 2 puta dnevno, do najviše 4 inhalacije 2 puta dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 1-2 inhalacije 2 puta dnevno; djeca uzrasta 6-11 godina: 2 inhalacije 2 puta dnevno; b) terapija održavanja i terapija olakšavanja tegoba: odrasli: 2 inhalacije dnevno, primijenjene ili kao 1 inhalacija ujutru i 1 inhalacija uveče ili kao 2 inhalacije odjednom, date ujutru ili uveče; odjednom se ne smije uzeti više od 6 inhalacija. Ukoliko se terapija obustavlja, dozu postepeno smanjivati. Lijek nije predviđen za upotrebu kod pacijenata sa teškom astmom.**SYMBICORT® TURBUHALER® - AstraZeneca AB - Švedska****formoterol, budesonid** | R03AK07 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Prašak za inhalaciju, 4.5mcg/doza + 160mcg/doza, ukupno jedan inhaler sa 60 doza praška za inhalaciju u kartonskoj kutiji
21.11.2013.Doziranje: **astma (redovno liječenje tamo gdje je primjereno korišćenje kombinacije inhalacionih kortikosteroida i β_2 -agonista dugog dejstva)**: doza se određuje individualno u skladu sa težinom bolesti, titriranjem do najniže doze kojom se održava efikasna kontrola simptoma; postoje dva terapijska pristupa: a) terapija održavanja: odrasli: 1-2 inhalacije 2 puta dnevno, do najviše 4 inhalacije 2 puta dnevno; djeca uzrasta >12 godina: 1-2 inhalacije 2 puta dnevno; b) terapija održavanja i terapija olakšavanja tegoba: odrasli: 2 inhalacije dnevno, primijenjene ili kao 1 inhalacija ujutru i 1 inhalacija uveče ili kao 2 inhalacije odjednom, date ujutru ili uveče; odjednom se ne smije uzeti više od 6 inhalacija; **simptomatska terapija teških oblika HOBP sa istorijom ponovljenih egzacerbacija (prisutni ozbiljni simptomi i pored redovne terapije bronhodilatatorima dugog dejstva)**: odrasli: 2 inhalacije 2 puta dnevno. Ukoliko se terapija obustavlja, dozu postepeno smanjivati.**SYNAGIS® - Abbvie S.r.l - Italija****palivizumab** | J06BB16 | **IMUNOSERUMI I IMUNOGLOBULINI**

Imunoglobulini, specifični

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 100mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 0.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
18.09.2015.

Doziranje: **prevencija teške bolesti donjeg dijela respiratornog trakta koja zahtijeva hospitalizaciju, a prouzrokovana je respiratornim sincicijalnim virusom (RSV) kod djece sa visokim rizikom od pojave RSV bolesti: djeca rođena u 35. nedjelji trudnoće ili ranije i koja su na početku RSV sezone bila mlađa od 6 mjeseci; djeca uzrasta <2 godine sa hemodinamski značajnom kongenitalnom bolešću srca: 15mg/kg i.m., primijenjeno jednom mjesečno tokom očekivanog perioda rizika od RSV-a u zajednici. Zapremina (izražena u ml) koju bi trebalo primjenjivati u jednomjesečnim intervalima = [tjelesna masa pacijenta u kg] pomnožena sa 0,15. Ukoliko je moguće, prvu dozu treba primijeniti prije početka sezone RSV-a. Naredne doze trebalo bi davati na mjesečnom nivou tokom cijele sezone RSV-a. Kod djece koja su podvrgnuta kardiohirurškoj bajpas operaciji, preporučuje se primjena injekcije palvizumaba od 15mg/kg tjelesne mase, čim se postoperativno stanje stabilizuje. Dokle god je rizik od oboljevanja od RSV-a visok, trebalo bi nastaviti sa mjesečnom primjenom lijeka sve do kraja sezone RSV-a. Lijek se primjenjuje intramuskularno po mogućnosti u anterolateralno područje butine. Glutealni mišić bi trebalo izbjegavati kao uobičajeno mjesto primjene, zbog opasnosti od povrede išijadičnog nerva. Injekcije čija je zapremina veća od 1ml trebalo bi davati kao podijeljenu dozu.**

SYNETRA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

klopidogrel | B01AC04 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 75mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
19.09.2014.

Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja nakon infarkta miokarda** (od nekoliko dana do najviše 35 dana nakon nastanka infarkta), **ishemijskog moždanog udara** (od 7 dana do najviše 6 mjeseci) ili **potvrđene periferne arterijske bolesti: odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg; prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom sa ili bez elevacije ST-segmenta: liječenje započeti jednokratnom udarnom dozom od 300mg, a zatim nastaviti sa 75mg jednom dnevno (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom); prevencija aterotrombotskih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijalnom fibrilacijom** koji imaju najmanje jedan faktor rizika za nastanak vaskularnih događaja, nizak rizik za nastanak krvarenja i kod kojih nije pogodna terapija antagonistima vitamina K: **odrasli i stariji pacijenti: pojedinačna dnevna doza od 75mg (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom).**

SYNFLORIX® - GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgija

pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana | J07AL52 | **VAKCINE**

Vakcine protiv pneumokoka

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

S

| Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (1mcg+3mcg+1mcg+1mcg+1mcg+1mcg+1mcg+3mcg+3mcg+1mcg)/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.5ml suspenzije za injekciju u kartonskoj kutiji
28.11.2014.

Doziranje: **aktivna imunizacija protiv invazivnih oboljenja, pneumonije i akutnog otitis media, izazvanih bakterijom Streptococcus pneumoniae: odojčad i djeca uzrasta 6 nedjelja-5 godina: imunizacija treba da bude zasnovana na zvaničnim preporukama. Vakcinu treba primijeniti putem i.m. injekcije. Preporučuje se primjena vakcine u anterolateralni predio butine kod odojčadi ili deltoidni mišić nadlaktice kod djece.**

SYNOPEN® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

hloropiramin | D04AA09 | **SREDSTVA PROTIV SVRABA, UKLJUČUJUĆI ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I SLIČNO**

Antihistaminici za lokalnu primjenu

FARMEGRA D.O.O.

| BRp | Mast, 10mg/g, ukupno 1 tuba sa 20g masti u kartonskoj jutiji

28.02.2017.

Doziranje: **kožne reakcije praćene svrabom, nastale usljed uboda insekata i koprivnjače: odrasli i djeca uzrasta ≥1 mjesec dana: 2 ili 3 puta dnevno nanositi u tankom sloju i utrljavati u oboljeli dio kože.**

T

TACHOSIL® - Takeda Austria GmbH - Austrija**fibrinogen humani, trombin humani** | B02BC30 | **ANTIHEMORAGICI**

Lokalni hemostatici

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Ljekoviti sunđer, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (4.8cm x 4.8cm), ukupno 2 Ljekovita sunđera 4.8cm x 4.8cm, u blisteru (2x1), u aluminijumskoj kesici u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| SZ | Ljekoviti sunđer, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (9.5cm x 4.8cm), ukupno 1 Ljekoviti sunđer 9.5cm x 4.8cm, u blisteru (1x1), u aluminijumskoj kesici u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

| SZ | Ljekoviti sunđer, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (3.0cm x 2.5cm), ukupno 1 Ljekoviti sunđer 3.0cm x 2.5cm, u blisteru (1x1), u aluminijumskoj kesici u kartonskoj kutiji 07.05.2014.

Doziranje: **pomoćna terapija u hirurgiji, za poboljšanje hemostaze, zatvaranje tkiva i potporu šavovima u vaskularnoj hirurgiji, kada standardne tehnike postanu nedovoljne**: **odrasli**: broj sunđera koji će biti primijenjeni trebalo bi uvijek određivati na osnovu kliničke potrebe za pojedinačnog pacijenta, kao i u odnosu na veličinu tretirane rane. Namijenjen je isključivo za lokalnu upotrebu. Ne upotrebljavati intravaskularno.

TAFINLAR® - Novartis Pharmaceuticals UK Limited - Velika Britanija**dabrafenib** | L01XE23 | **ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Kapsula, tvrda, 50mg, ukupno 28 kapsula tvrdih u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| OgRp | Kapsula, tvrda, 75mg, ukupno 28 kapsula tvrdih u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| OgRp | Kapsula, tvrda, 75mg, ukupno 120 kapsula tvrdih u boci plastičnoj u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **monoterapija ili u kombinaciji sa trametinibom za liječenje odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom sa BRAF V600 mutacijom; u kombinaciji sa trametinibom je indikovano za liječenje odraslih pacijenata sa uznapredovalim nemikrocelularnim karcinomom pluća sa BRAF V600 mutacijom**: **odrasli**: preporučena doza dabrafeniba, bilo da se uzima kao monoterapija ili u kombinaciji sa trametinibom, iznosi 150mg (dvije kapsule od 75mg) dva puta dnevno (odgovara ukupnoj dnevnoj dozi od 300mg). Preporučena doza trametiniba kada se uzima u kombinaciji sa dabrafenibom iznosi 2mg jednom dnevno.

TAKROLIMUS SANDOZ® - Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija**takrolimus** | L04AD02 | **IMUNOSUPRESIVI**

Inhibitori kalcineurina

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | △ Kapsula, tvrda, 5mg, ukupno 30 kapsula tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | △ Kapsula, tvrda, 1mg, ukupno 30 kapsula tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

| OgRp | △ Kapsula, tvrda, 0.5mg, ukupno 30 kapsula tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.10.2015.

Doziranje: **profilaksa odbacivanja alogernih transplantata jetre, bubrega ili srca; liječenje odbacivanja alogernih transplantata pri postojanju rezistencije na druge imunosupresivne lijekove**: **odrasli i djeca**: individualno u zavisnosti od transplantiranog organa: 0,075-0,3mg/kg/dan, podijeljeno u 2 doze (ujutro i uveče na prazan želudac, 1h prije ili 2-3h poslije obroka).

TAMLOS® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**tamsulosin** | G04CA02 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Antagonisti alfa-adrenoreceptora

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 0.4mg, ukupno 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: **liječenje simptoma donjih djelova urinarnog trakta udruženih sa benignom hiperplazijom prostate (BHP)**: **odrasli**: jedna kapsula dnevno, nakon doručka ili prvog dnevnog obroka. Kod pojedinih pacijenata može

doći do sniženja krvnog pritiska, što rijetko može dovesti do pojave sinkope. Ukoliko se pojave prvi simptomi ortostatske hipotenzije (vrtoglavica, slabost), pacijent bi trebalo da sjedne ili legne dok simptomi ne prođu.

TAMSOL® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje
- Srbija

tamsulosin | G04CA02 | UROLOŠKI LJEKOVI

Antagonisti alfa-adrenoreceptora

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 0,4mg, ukupno 30 kapsula u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 21.12.2012.

Doziranje: **liječenje simptoma donjih djelova urinarnog trakta udruženih sa benignom hiperplazijom prostate (BHP): odrasli**: jedna kapsula dnevno, nezavisno od obroka. Kod pojedinih pacijenata može doći do sniženja krvnog pritiska, što rijetko može dovesti do pojave sinkope. Ukoliko se pojave prvi simptomi ortostatske hipotenzije (vrtoglavica, slabost), pacijent bi trebalo da sjedne ili legne dok simptomi ne prođu.

TANAKAN® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje
- Srbija | Beaufour Ipsen Industrie - Francuska

ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista | N06DX02 | PSIHOANALEPTICI

Ostali lijekovi za terapiju demencije

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| BRp | Obložena tableta, 40mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

| BRp | Obložena tableta, 40mg, ukupno 90 obloženih tableta u blisteru (6x15) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **poboljšanje kognitivnih poremećaja povezanih sa starenjem; poboljšanje kvaliteta života kod blage demencije: odrasli i stariji pacijenti**: pojedinačna doza: 120-240mg, dnevna doza: 240mg. Terapija treba da traje najmanje 8 nedjelja, a ukoliko nakon terapijskog perioda od 3 mjeseca ne dođe do poboljšanja simptoma bolesti ili se isti pogoršaju, ljekar treba da provjeri opravdanost nastavka terapije.

TANTUM® LEMON - Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA - Italija | Pierre Fabre
Medicament Production - Francuska

benzidamin | A01AD02 | STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA

Ostali lijekovi za lokalno-oralnu primjenu

FARMONT M.P.

| BRp | Lozenga, 3mg, ukupno 20 (2x10) lozengi u zaštitnom (PE/papir/Al) omotu u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: **simptomatska terapija iritacije i bola kod zapaljenja orofaringealnog trakta (tonzilitis, gingivitis, stomatitis, glositis, faringitis, laringitis): odrasli i djeca uzrasta >6 godina**: 1 lozenga 3 puta dnevno. Maksimalna dužina trajanja terapije je 7 dana. Djeca uzrasta 6-11 godina mogu uzimati lijek samo pod nadzorom odraslih.

S

TANTUM® VERDE - Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA - Italija | Pierre Fabre
Medicament Production - Francuska

benzidamin | A01AD02 | STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA

Ostali lijekovi za lokalno-oralnu primjenu

FARMONT M.P.

| BRp | Lozenga, 3mg, ukupno 20 (2x10) lozengi u zaštitnom (PE/papir/Al) omotu u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

Doziranje: **simptomatska terapija iritacije i bola kod zapaljenja orofaringealnog trakta (tonzilitis, gingivitis, stomatitis, glositis, faringitis, laringitis): odrasli i djeca uzrasta >6 godina**: 1 lozenga 3 puta dnevno. Maksimalna dužina trajanja terapije je 7 dana. Djeca uzrasta 6-11 godina mogu uzimati lijek samo pod nadzorom odraslih.

TANTUM® VERDE - Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA - Italija

benzidamin | A01AD02 | STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA

Ostali lijekovi za lokalno-oralnu primjenu

FARMONT M.P.

| BRp | Rastvor za ispiranje usta, 0,15%, ukupno 1 boca staklena sa 120ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.03.2017.

| BRp | Rastvor za ispiranje usta, 0.15%, ukupno 1 boca staklena sa 240ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.03.2017.
 Doziranje: **simptomatska terapija iritacije i bola kod zapaljenja orofaringealnog trakta (faringitis, stomatitis i gingivitis), kao i nakon stomatoloških intervencija (ekstrakcija ili konzervacija): odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina:** 2-3 puta dnevno poslije jela, sa 15ml (1 kašika) nerazblaženog rastvora ispirati usta ili grgljati 20-30 sekundi. Ukoliko se javi osjećaj „žarenja“, rastvor za ispiranje usta se može razblažiti vodom. Nakon upotrebe, rastvor ispljunuti iz usta.

TANTUM® VERDE - Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA - Italija
benzidamin | A01AD02 | **STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA**
 Ostali lijekovi za lokalno-oralnu primjenu

FARMONT M.P.

| BRp | Sprej za usnu sluznicu, rastvor, 0.15%, ukupno 1 višedozni kontejner sa pumpom za doziranje sa 30ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.03.2017.
 Doziranje: **simptomatska terapija iritacije i bola kod zapaljenja orofaringealnog trakta (faringitis, stomatitis i gingivitis), kao i nakon stomatoloških intervencija (ekstrakcija ili konzervacija): odrasli i adolescenti uzrasta >12 godina:** 4-8 raspršivanja na oboljelo mjesto, 2-6 puta na dan; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 4 raspršivanja na oboljelo mjesto, 2-6 puta na dan; **djeca uzrasta 3-6 godina:** 1 raspršivanje na svakih 4kg tjelesne mase, 2-6 puta na dan. Pri tome voditi računa da maksimalna doza ne bude veća od 4 raspršivanja 2-6 puta na dan.

TARCEVA® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska | Roche S.p.A - Italija
erlotinib | L01XE03 | **ANTINEOPLASTICI**
 Inhibitori protein kinaze

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 03.10.2011.
 Doziranje: **lokalno uznapredovali ili metastatski nemikrocelularni karcinom pluća (NSCLC) sa EGFR aktiviranom mutacijom:** odrasli: 150mg dnevno, najmanje 1h prije ili 2h poslije unošenja hrane; **metastatski karcinom pankreasa, u kombinaciji sa gemcitabinom:** odrasli: 100mg, najmanje 1h prije ili 2h poslije unošenja hrane. Ukoliko je potrebno podešavanje doze, smanjivati postepeno za po 50mg.

TASIGNA® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska
nilotinib | L01XE08 | **ANTINEOPLASTICI**
 Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Kapsula, tvrda, 150mg, ukupno 112 kapsula, tvrdih u blisteru (7x4) u kutiji, 4 kutije u zbirnoj kutiji 15.11.2012.
 | OgRp | Kapsula, tvrda, 200mg, Ukupno 112 kapsula, tvrdih u blisteru (7x4) u kutiji, 4 kutije u zbirnoj kutiji 16.01.2017.

| Rp | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 112 kapsula, tvrdih u blisteru (2x14) u kutiji, 4 kutije u zbirnoj kutiji 15.11.2012.
 Doziranje: **terapija novodijagnostikovane Philadelphia hromozom pozitivne hronične mijelogene leukemije (CML) u hroničnoj fazi:** odrasli: 300mg 2 puta dnevno (približno u razmaku od 12h). U slučaju pojave hematološke toksičnosti (neutropenija, trombocitopenija) ili poremećaja laboratorijskih nalaza, terapija se može privremeno obustaviti i/ili smanjiti doza na 400mg jednom dnevno. Kapsulu progutati cijelu sa vodom; ne smije se uzimati sa hranom; ne treba unositi hranu najmanje 2h prije i najmanje 1h poslije uzimanja lijeka. Ako se kapsula ne može progutati, sadržaj kapsule se može pomiješati sa jednom kafenom kašikom isključivo kašice od jabuke, koju treba odmah uzeti.

TAXOTERE® - Aventis Pharma Dagenham - Velika Britanija
docetaksel | L01CD02 | **ANTINEOPLASTICI**
 Taksani

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/ml, ukupno 1 bočica sa 1ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.10.2011.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/4ml, ukupno 1 bočica sa 4ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 17.10.2011.

Doziranje: **karcinom dojke, nemikrocelularni karcinom pluća, karcinom prostate, adenokarcinom želuca, karcinom glave i vrata: odrasli:** doziranje se sprovodi po protokolu.

TECFIDERA® - Biogen Denmark Manufacturing ApS - Danska

dimetifumarat | N07XX09 | **OSTALI LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM**

Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Gastrozistentna kapsula, tvrda, 120mg, ukupno 14 gastrozistentnih kapsula tvrdih u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

| OgRp | Gastrozistentna kapsula, tvrda, 240mg, ukupno 56 gastrozistentnih kapsula tvrdih u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.

Doziranje: **relapsno-remitentna multipla skleroza: odrasli:** početna doza je 120mg dva puta na dan. Nakon 7 dana, doza se povećava na preporučenu dozu od 240mg dva puta na dan. Privremeno smanjenje doze na 120mg dva puta na dan može smanjiti pojavu crvenila uz osjećaj vrućine i gastrointestinalnih neželjenih dejstava. Unutar mjesec dana treba nastaviti s preporučenom dozom od 240mg dva puta na dan. Lijek treba uzeti s hranom.

TEFOR® - Galenika A.D. - Srbija

metformin | A10BA02 | **LIJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Bigvanidini

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2 (kod osoba sa povećanom tjelesnom masom, u slučajevima kada dijetetski režim i fizička aktivnost ne dovode do zadovoljavajuće kontrole glikemije), kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom; odrasli:** početna doza je 1 tableta (500mg ili 850mg) 2-3 puta dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana doziranje treba podesiti u zavisnosti od izmjerene koncentracije šećera u krvi; maksimalna dnevna doza je 3g. Kombinovana terapija sa insulinom: uobičajena početna doza je 500mg 2-3 puta dnevno, dok se insulin dozira prema rezultatima mjerenja glikemije. **Djeca uzrasta >10 godina i adolescenti:** uobičajena početna doza je 500-850mg jednom dnevno, uz ili nakon obroka; poslije 10-15 dana od početka terapije dozu prilagoditi prema vrijednostima glikemije, maksimalna preporučena doza je 2g dnevno, podijeljena u 2-3 doze. Kod starijih osoba zbog moguće oslabljene funkcije bubrega, doziranje treba prilagoditi njihovom funkcionalnom stanju.

TEGRETOL® CR - Novartis Farma SpA - Italija | Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

karbamazepin | N03AF01 | **ANTIPILEPTICI**

Derivati karboksamida

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

T | Rp | ▲ Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 400mg, ukupno 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **epilepsija (kompleksne ili jednostavne parcijalne konvulzije (sa ili bez sekundarne generalizacije), generalizovane tonično-klonične konvulzije, kombinovani oblici konvulzija): odrasli:** monoterapija, uz prilagođavanje potrebama svakog bolesnika, obično se primjenjuje 100-200mg 1-2 puta dnevno, maksimalno 2000mg dnevno; **djeca uzrasta >5 godina:** početna doza je 100mg dnevno, a povećava se za 100mg svake nedjelje; doza održavanja iznosi 10-20mg/kg tjelesne mase dnevno, podijeljeno u nekoliko doza; djeca uzrasta 5-10 godina 400-600mg dnevno; djeca uzrasta 10-15 godina 600-1000mg; **terapija manije i profilaksa kod manično-depresivne bolesti, posebno kod pacijenata koji nijesu reagovali na litijum:** početna doza je 100-200mg dnevno, podijeljeno u više doza. Inicijalnu dozu treba postepeno povećavati sve do postizanja adekvatne kontrole simptoma bolesti ili dok se ne postigne maksimalna doza od 1600mg dnevno podijeljena u više doza; **apstinencijski sindrom kod alkoholiizma:** dozu treba prilagoditi individualnim potrebama pacijenta; inicijalna doza je 800mg dnevno primjenjena u podijeljenim dozama, nakon toga tokom 5 dana dozu postepeno smanjivati do 200mg dnevno. Uobičajeno vri-

jeme trajanja terapije je 7-10 dana; **neuralgija trigeminusa**: početna doza iznosi 200-400mg dnevno (kod starijih bolesnika 1-2 puta dnevno po 100mg) i postepeno povećavati do potpunog prestanka bolova; uobičajena doza je 3-4 puta dnevno po 200mg. Terapija se ne smije prekidati naglo. **Bolna neuropatija kod dijabetičara**: početna doza je 100mg, 1-2 puta dnevno, koja se postepeno povećava u zavisnosti od odgovora pacijenta. Uobičajena doza je 200mg 3-4 puta dnevno.

TELZIR™ - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

fosamprenavir | J05AE07 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Inhibitori proteaze (inhibitori HIV-proteinaze)

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 700mg, ukupno 60 film tableta u bočici, plastičnoj (1x60) u kartonskoj kutiji 04.10.2013.
Doziranje: **infekcija virusom humane imunodeficijencije tipa 1 (HIV-1) u kombinaciji sa niskom dozom ritonavira, kao i u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli i djeca uzrasta >6 godina tjelesne mase ≥39kg: 700mg 2 puta dnevno sa 100mg ritonavira 2 puta dnevno, uz obrok ili nezavisno od njega; djeca uzrasta >6 godina tjelesne mase <39kg:** ovaj pedijatrijskoj populaciji preporučuje se oralna suspenzija, u cilju adekvatnog doziranja na osnovu tjelesne mase. **Napomena:** Fosamprenavir je „pro-lijek“ amprenavira i ne smije se istovremeno primjenjivati sa drugim lijekovima koji sadrže amprenavir.

TENLORIS® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | TAD Pharma GmbH - Njemačka

losartan, amlodipin | C09DB06 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II i blokatori kalcijumskih kanala

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVNOSTAVNO PODGORICA

| ORp | Film tableta, 50mg + 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.
| ORp | Film tableta, 50mg + 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.
| ORp | Film tableta, 100mg + 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.
| ORp | Film tableta, 100mg + 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 11.10.2017.
Doziranje: **esencijalna hipertenzija, kao supstituciona terapija kod pacijenata čiji je krvni pritisak kontrolisan primjenom amlodipina i losartana koji se primjenjuju istovremeno i u odgovarajućim dozama: odrasli:** jedna tableta dnevno. Fiksna kombinacija nije pogodna za početnu terapiju. Prije početka terapije ovim lijekom krvni pritisak pacijenta mora biti kontrolisan stabilnim dozama amlodipina i losartana, primjenjenim u isto vrijeme. Doza lijeka mora biti zasnovana na dozama pojedinačnih komponenti kombinacije u trenutku prelaska.

TENSEC® - HEMOFARM A.D. - Srbija

bisoprolol | C07AB07 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
| Rp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
Doziranje: **hipertenzija, angina pektoris: odrasli:** uobičajena doza je 10mg jednom dnevno, maksimalno 20mg dnevno; tabletu uzimati ujutro (najbolje svaki dan u isto vrijeme). Kod pacijenata sa teškim poremećajem funkcije bubrega (klirens kreatinina <20ml/min), doza ne smije biti veća od 10mg jednom dnevno. Liječenje se ne smije naglo prekinuti, a ukoliko je potrebno, dozu treba postepeno smanjivati za polovinu u nedjeljnim intervalima.

TENSEC® PLUS - HEMOFARM A.D. - Srbija

bisoprolol, hidrohloriazid | C07BB07 | **BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

Beta-adrenergički blokatori, selektivni i tiazidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 5mg + 12.5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.
Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kod pacijenata kod kojih krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnim komponentama): **odrasli:** 5mg bisoprolola i 12,5mg hidrohloriazida jednom dnevno (1 tableta),

ukoliko snižavanje krvnog pritiska nije adekvatno, doza se može povećati na 10mg bisoprolola i 25mg hidrohlor-tiazida jednom dnevno (2 tablete). Nakon dugotrajne primjene, terapiju treba postepeno smanjivati, naročito kod pacijenata sa ishemijskom bolešću srca, jer nagli prekid terapije može dovesti do akutnog pogoršanja stanja pacijenta. Tabletu progutati cijelu, sa malo tečnosti, tokom ili poslije doručka. Potreban je oprez kod primjene kod starijih osoba, preporučuje se primjena najmanje efektivne doze.

TESTOSTERON DEPO - Galenika A.D. - Srbija

testosteron | G03BA03 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Derivati 3-oksoandrostena

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju, 250mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju (1x5) u kartonskoj kutiji
06.03.2015.

Doziranje: **hipogonadizam kod muškaraca** (supstituciona terapija nakon prethodno ustanovljene deficijencije): odrasli i stariji muškarci: 250mg intramuskularno, svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba. Lijek davati sporom intramuskularnom injekcijom, duboko u glutealni mišić.

TETANUS GAMMA - Kedrion S.p.A - Italija

imunoglobulin humani antitetanusni | J06BB02 | **IMUNOSERUMI I IMUNOGLOBULINI**

Imunoglobulini, specifični

GLOSARIJ D.O.O.

| Z | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 250i.j./ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji
28.10.2014.

Doziranje: **profilaksa kod povreda koje mogu biti kontaminirane tetanusom** (kod osoba koje nijesu adekvatno vakcinisane ili čiji status imunizacije nije poznat): uobičajena doza je 250i.j. kao i.m. inj., osim u slučaju postojanja izuzetno velikog rizika kada dozu treba povećati na 500i.j. (kod inficiranih rana kod kojih adekvatan hirurški tretman ne može biti primijenjen u toku 24h, duboke ili kontaminirane rane sa oštećenjem tkiva i smanjenom oksigenacijom, kao i kod povreda stranim tijelom (ujedi, ubodi ili ustrijelna rana). **Terapija klinički manifestovanog tetanusa**: pojedinačna doza 3000-6000i.j. u kombinaciji sa ostalim odgovarajućim kliničkim procedurama. Ukoliko je potrebno primijeniti veći volumen (više od 2ml kod djece ili više od 5ml kod odraslih), lijek treba aplikovati u podijeljenim dozama i na različita mjesta. Ukoliko je neophodna istovremena vakcinacija, imunoglobulin i vakcina se primjenjuju na različitim udaljenim djelovima tijela. Za profilaksu, ako je i.m. način primjene kontraindikovano (u slučaju poremećaja koagulacije krvi), antitetanusni imunoglobulin može se primijeniti s.c. Ipak, treba imati u vidu da nijesu raspoloživi klinički podaci o efikasnosti s.c. primjene.

TETRAKAIN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

tetrakain | S01HA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Lokalni anestetici

HEMOMONT D.O.O.

T | Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.5%, ukupno 1 bočica sa 10ml rastvora sa nastavkom za doziranje u kartonskoj kutiji
25.02.2010.

Doziranje: **površinska anestezija oka prije kratkotrajnih hirurških i dijagnostičkih procedura u oftalmologiji**: 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesu, a po potrebi se postupak može ponoviti.

TEVAGRASTIM® - Teva Pharma B.V. - Holandija

filgrastim | L03AA02 | **IMUNOSTIMULANSI**

Faktori stimulisanja kolonije (citokini)

FARMEGRA D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 48Mi.j./0.8ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.8ml rastvora za injekciju/infuziju (bez zaštite za iglu) u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju, 48Mi.j./0.8ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.8ml rastvora za injekciju/infuziju (sa zaštitom za iglu) u kartonskoj kutiji
17.12.2014.

Doziranje: neutropenija izazvana citotoksičnom hemoterapijom, mijeloablativna terapija koja prethodi transplantaciji kostne srži, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi kod pacijenata koji se podvrgavaju mijelosupresivnoj ili mijeloablativnoj terapiji koja prethodi autolognoj transplantaciji progenitorskih ćelija periferne krvi, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi kod normalnih davalaca prije alogene transplantacije progenitorskih ćelija periferne krvi, teška hronična neutropenija, reverzija neutropenije ili održavanje normalnog broja neutrofila kod pacijenata sa HIV infekcijom: odrasli i djeca: doziranje se sprovodi po protokolu.

THIOCTACID® 600 HR - MEDA Pharma GmbH & Co.KG - Njemačka

tioktinska kiselina | A16AX01 | OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA

Različiti proizvodi koji djeluju na bolesti digestivnog sistema i metabolizma

GLOSARIJ D.O.O.

| ORp | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta u bočici staklenoj u kartonskoj kutiji

03.11.2015.

Doziranje: **periferna dijabetička polineuropatija**: odrasli: 600mg kao pojedinačna doza, 30 minuta prije doručka. Kod jače izraženih simptoma periferne (senzomotorne) dijabetesne polineuropatije, liječenje može započeti primjenom infuzije tioktinske kiseline.

THIOCTACID® 600 T - MEDA Pharma GmbH & Co.KG - Njemačka

tioktinska kiselina | A16AX01 | OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA

Različiti proizvodi koji djeluju na bolesti digestivnog sistema i metabolizma

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Rastvor za injekciju, 25mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 24ml rastvora za injekciju u blisteru (5x1) u kartonskoj kutiji

03.11.2015.

Doziranje: **periferna dijabetička polineuropatija**: odrasli: 24ml rastvora za injekciju i.v. u toku 2-4 nedjelje tokom početne faze liječenja. Terapiju nastaviti primjenom tableta.

THIOGAMMA® 600 INJEKT - Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH - Njemačka

tioktinska kiselina | A16AX01 | OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA

Različiti proizvodi koji djeluju na bolesti digestivnog sistema i metabolizma

“WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG”, DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| Z | Koncentrat za rastvor za infuziju, 600mg/20ml, ukupno 5 ampula (5x20ml) u kartonskoj kutiji

30.03.2010.

Doziranje: **parestezije kod dijabetičke polineuropatije**: odrasli: 1 ampula rastvora za injekciju od 20ml dnevno (600mg alfa-lipoiniske kiseline) primijeniti u vidu brze infuzije za intravensku primjenu tokom najmanje 30 minuta (poslije razblaženja sa 50-250ml 0,9% fiziološkog rastvora). Razblaženi rastvor za injekcije se inicijalno primjenjuje tokom perioda 2-4 nedjelje.

THIOGAMMA® 600 ORAL - Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka | Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

tioktinska kiselina | A16AX01 | OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA

Različiti proizvodi koji djeluju na bolesti digestivnog sistema i metabolizma

“WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG”, DIO STRANOG DRUŠTVA PODGORICA

| BRp | Film tableta, 600mg, ukupno 30 film tableta (3x10) u kartonskoj kutiji

30.03.2010.

| BRp | Film tableta, 600mg, ukupno 60 film tableta (6x10) u kartonskoj kutiji

30.03.2010.

Doziranje: **čulni poremećaji kod dijabetičke polineuropatije**: odrasli: 600mg, 30 minuta prije obroka; tabletu popiti cijelu, nesažvakano, sa dosta tečnosti na prazan stomak.

THIOPENTAL INJECTION BP 1000MG - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

tiopental natrijum | N01AF03 | ANESTETICI

Barbiturati, monokomponentni

FARMONT M.P.

| SZ | ▲ Prašak za rastvor za injekciju, 1000mg, ukupno 50 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **kratkotrajna anestezija bez intubacije (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: **odrasli:** primjenjuje se intravenska doza 100-150mg tiopentala tokom 10-15 sekundi, kao 2,5% rastvor. Ako je potrebno, nakon jednog minuta je moguće ponovo primijeniti dozu 100-150mg. Intravensku injekciju je potrebno dati sporo, a dozu je potrebno titrirati u skladu sa odgovorom pacijenta, radi minimizacije rizika od respiratorne depresije i potencijalnog predoziranja. Uobičajena doza za odraslu osobu tjelesne mase 70kg je 200-300mg, pri čemu je maksimalna doza koja se primjenjuje 500mg. Mogu se primijeniti ponovljene doze. **Pedijatrijska populacija:** uobičajena doza za novorođenčad: inicijalno 2mg/kg tjelesne mase putem spore intravenske injekcije tokom 10-15 sekundi (kao 2,5% rastvor), a zatim, ako je potrebno, mogu se primijeniti dodatne doze od 1mg/kg tjelesne mase, do maksimalne ukupne doze od 4mg/kg. Djeca uzrasta 1 mjesec - 8 godina: inicijalno 4mg/kg putem spore intravenske injekcije tokom 10-15 sekundi (kao 2,5% rastvor), a zatim, ako je potrebno mogu se primijeniti dodatne doze od 1mg/kg tjelesne mase, do maksimalne ukupne doze od 7mg/kg tjelesne mase.

THIOPENTAL INJECTION BP 500MG - Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

tiopental natrijum | N01AF03 | ANESTETICI

Barbiturati, monokomponentni

FARMONT M.P.

| SZ | ▲ Prašak za rastvor za injekciju, 500mg, ukupno 50 bočica staklenih sa praškom za rastvor za injekciju u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **kratkotrajna anestezija bez intubacije (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: **odrasli:** primjenjuje se intravenska doza 100-150mg tiopentala tokom 10-15 sekundi, kao 2,5% rastvor. Ako je potrebno, nakon jednog minuta je moguće ponovo primijeniti dozu 100-150mg. Intravensku injekciju je potrebno dati sporo, a dozu je potrebno titrirati u skladu sa odgovorom pacijenta, radi minimizacije rizika od respiratorne depresije i potencijalnog predoziranja. Uobičajena doza za odraslu osobu tjelesne mase 70kg je 200-300mg, pri čemu je maksimalna doza koja se primjenjuje 500mg. Mogu se primijeniti ponovljene doze. **Pedijatrijska populacija:** uobičajena doza za novorođenčad: inicijalno 2mg/kg tjelesne mase putem spore intravenske injekcije tokom 10-15 sekundi (kao 2,5% rastvor), a zatim, ako je potrebno, mogu se primijeniti dodatne doze od 1mg/kg tjelesne mase, do maksimalne ukupne doze od 4mg/kg. Djeca uzrasta 1 mjesec - 8 godina: inicijalno 4mg/kg putem spore intravenske injekcije tokom 10-15 sekundi (kao 2,5% rastvor), a zatim, ako je potrebno mogu se primijeniti dodatne doze od 1mg/kg tjelesne mase, do maksimalne ukupne doze od 7mg/kg tjelesne mase.

T

THYROZOL® - Merck KGaA - Njemačka | Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija

tiamazol | H03BB02 | TERAPIJA BOLESTI TIREOIDEJE

Derivati imidazola sa sumporo - m

MERCK DSD PODGORICA

| Rp | Film tableta, 20mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **terapija hipertireoidizma** (konzervativna terapiju hipertireoidizma, posebno ona bez ili sa malom strumom; priprema za operaciju kod svih oblika hipertireoidizma; priprema za terapiju radioaktivnim jodom, naročito kod pacijenata sa teškim hipertireoidizmom; intermedijarna terapija nakon terapije radioaktivnim jodom; profilaktička terapija kod pacijenata sa subkliničkim hipertireoidizmom, autonomnim adenomom ili sa hipertireoidizmom u istoriji bolesti, kod kojih je izlaganje jodu neizbježno (npr. pregled kontrastnim sredstvom koje sadrži jod)): **odrasli:** u zavisnosti od težine bolesti i snabdijevanja jodom, terapija se obično počinje dnevnim dozama tiamazola 10-40mg. U mnogim slučajevima inhibicija proizvodnje tireoidnih hormona obično se može postići početnom dozom 20-30mg

tiamazola dnevno. U blažim slučajevima ne mora se primijeniti doza koja u potpunosti blokira proizvodnju tireoidnih hormona, tako da se može početi manjom dozom. Početna doza od 40mg tiamazola može biti potrebna kod teških slučajeva hipertireoidizma. Doza se individualno podešava u zavisnosti od metaboličkog stanja pacijenta, koje se može procijeniti na osnovu vrijednosti tireoidnih hormona. Za terapiju održavanja, preporučuju se jedan od dva predložena režima doziranja: dnevna doza održavanja 5-20mg tiamazola u kombinaciji sa levotiroksinom kako bi se izbjegla pojava hipotireoidizma; monoterapija dnevnim dozama 2,5-10mg tiamazola. Hipertireoidizam indukovani jodom može da zahtjeva veće doze; **djeca tjelesne mase >40kg i adolescenti**: početnu terapijsku dozu treba prilagoditi tjelesnoj masi pacijenata. Uobičajena početna doza kod djece je 0,5mg tiamazola/kg tjelesne mase dnevno, podijeljena u dvije ili tri jednake doze. Za održavanje terapije, dnevna doza može se smanjiti i primijeniti jednom dnevno u zavisnosti od odgovora pacijenta. Dodatna terapija levotiroksinom može biti potrebna da bi se izbjegao hipotireoidizam. Ukupnu dozu tiamazola od 40mg/dan ne treba prekoračiti.

TICLODIX® - HEMOFARM A.D. - Srbija

tiklopidin | B01AC05 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 250mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.
Doziranje: u slučajevima netolerancije na preparate koji sadrže acetilsalicilnu kiselinu: **profilaksa cerebralnog trombotičkog infarkta kod pacijenata nakon tranzitornog ishemijskog ataka, reverzibilnog ishemijskog neurološkog deficita, profilaksa kod pacijenata koji su imali cerebralni trombotički infarkt (sekundarna profilaksa); inhibicija agregacije trombocita kod pacijenata na hemodijalizi sa šant komplikacijama**: **odrasli**: 250mg dva puta dnevno, uz dva glavna obroka; maksimalna dnevna doza je 500mg. Trajanje terapije zavisi od kliničke slike; uglavnom je indikovana dugotrajna terapija.

TIENAM® I.V. - Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska

imipenem, cilastatin | J01DH51 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Karbapenemi

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg, ukupno 10 bočica sa praškom za koncentrat za infuziju u plastičnoj kutiji

15.06.2012.

Doziranje: **infekcije donjeg respiratornog trakta, intraabdominalne infekcije, infekcije genitourinarnog trakta, infekcije u ginekologiji, septikemija, infekcije kostiju i zglobova, infekcije kože i mekih tkiva**: **odrasli i djeca tjelesne mase >40kg**: 1-2g dnevno podijeljeno u 3-4 jednake doze; maksimalne dnevna doza 50mg/kg. Doze od 250mg ili 500mg treba primjenjivati u i.v. infuziji u trajanju od 20-30 minuta. Dozu od 1000mg treba primijeniti u i.v. infuziji u trajanju od 40-60 minuta; **djeca tjelesne mase <40kg (uzrasta ≥3 mjeseca)**: 15mg/kg na 6h; maksimalna dnevna doza 2g. **Profilaksa postoperativnih infekcija**: **odrasli**: 1g i.v. prilikom uvođenja u anesteziju i 1g 3h nakon toga; kod hirurških intervencija visokog rizika (npr. kolorektalni hirurški zahvati) mogu se primijeniti dvije dodatne doze od 0,5g, 8h i 16h nakon uvođenja u anesteziju. **Napomena**: sve preporučene doze se odnose na imipenem.

TIMADREN - HEMOMONT d.o.o. - Crna Gora

timolol | S01ED01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Beta-adrenergički blokatori

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.5%, ukupno 1 staklena bočica sa 5ml rastvora sa nastavkom za doziranje u kartonskoj kutiji 25.02.2010.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.5%, ukupno 1 plastična bočica sa 5ml rastvora sa nastavkom za doziranje u kartonskoj kutiji 25.02.2010.

Doziranje: **povišen intraokularni pritisak različite etiologije, hronični glaukom otvorenog ugla, glaukom kod osoba koje nose tvrda kontaktna sočiva ili imaju afakiju**: počinje se sa 0,25% kapima za oči; u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno (ujutru i uveče). Ako se ne postigne zadovoljavajući efekat, prim-

jenjuju se 0,5% kapi za oči; u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno (ujutru i uveče). Ako se intraokularni pritisak održava na zadovoljavajućem nivou, doza može da se smanji; u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 1 put dnevno.

TIVICAY® - Glaxo Wellcome S.A. - Španija

dolutegravir | J05AX12 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali antivirusni lijekovi

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 50mg, ukupno 30 film tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: **infekcija virusom humane imunodeficijencije: odrasli: pacijenti inficirani virusom HIV-1 bez dokumentovane ili klinički suspektne rezistencije na klasu inhibitora integraze: jedna tableta jednom dnevno; u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: jedna tableta dva puta dnevno; pacijenti inficirani virusom HIV-1 sa rezistencijom na klasu inhibitora integraze (dokumentovanom ili klinički suspektnom): jedna tableta dva puta dnevno. djeca uzrasta >12 godina i tjelesne mase najmanje 40 kg, inficirana virusom HIV-1 bez rezistencije na klasu inhibitora integraze: preporučena doza je 50mg jednom dnevno.**

TOBI® PODHALER® - Novartis Pharma GmbH - Njemačka

tobramicin | J01GB01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Ostali aminoglikozidi

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZR | Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 28mg, ukupno 224 kapsule, tvrde u blisteru (28x8) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **hronična plućna infekcija uzrokovana bakterijom Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom: odrasli i djeca uzrasta ≥6 godina:** preporučena doza je 112mg tobramicina (4x28mg kapsule), koja se primjenjuje dva puta dnevno tokom 28 dana (4 kapsule ujutro i 4 kapsule naveče). Lijek se uzima u naizmjeničnim ciklusima od 28 dana uzimanja terapije, nakon čega slijedi 28 dana prekida terapije. Ove dvije doze (svaka od po 4 kapsule) treba inhalirati u razmaku koji iznosi što je moguće bliže 12 sati i ne manje od 6 sati.

TOBRADEX® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija

deksametazon, tobramicin | S01CA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| NRp | Kapi za oči, suspenzija, 1mg/ml + 3mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 5ml suspenzije u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **prevencija i liječenje zapaljenja i prevencija infekcije nakon operacije katarakte: odrasli i djeca uzrasta ≥2 godine:** 1 kap ukapati u konjunktivalnu kesicu/kesice na svakih 4-6 sati dok je pacijent budan. Tokom prvih 24-48 sati doza se može povećati na 1 kap na svaka 2 sata dok je pacijent budan. Upotreba lijeka treba da traje 14 dana, najduže 24 dana.

TOBREX® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija

tobramicin | S01AA12 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Antibiotici

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| NRp | Kapi za oči, rastvor, 3mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 5ml rastvora u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: **spoljašnje infekcije oka kao što je konjunktivitis, izazvan bakterijama osjetljivim na tobramicin: odrasli i djeca uzrasta ≥1 godine:** 1 kap u konjunktivalnu kesicu, 2 puta dnevno (ujutru i uveče), tokom 7±1 dana. Kod težih oboljenja oka 4 puta dnevno tokom prvog dana upotrebe, a nakon prvog dana, 1 kap u svako oko 2 puta dnevno, do završetka ukupnog trajanja terapije od 7±1 dana.

TOLUCOMBI® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska | TAD Pharma GmbH - Njemačka

telmisartan, hidrohlorotiazid | C09DA07 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| | |
|---|-------------|
| ORp Tableta, 40mg + 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 40mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 80mg + 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 80mg + 12.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 80mg + 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 80mg + 25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |

Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kod pacijenata čiji se krvni pritisak ne može adekvatno kontrolirati samo telmisartanom ili kod pacijenata kojima su vrijednosti krvnog pritiska prethodno stabilizovane pojedinačnom primjenom telmisartana i hidrohlorotiazida): **odrasli**: jedna tableta jedanput dnevno, nezavisno od obroka.

TOLURA® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska

telmisartan | C09CA07 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| | |
|---|-------------|
| ORp Tableta, 20mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 40mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |
| ORp Tableta, 80mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 03.12.2015. |

Doziranje: **esencijalna hipertenzija**: **odrasli**: 40mg jednom dnevno. Pojedini pacijenti mogu imati pozitivan efekat već pri dnevnoj dozi od 20mg. U slučajevima gdje nije postignuta ciljana vrijednost krvnog pritiska, doza telmisartana se može povisiti na maksimalno 80mg jednom dnevno; **kardiovaskularna prevencija**: **odrasli**: 80mg jednom dnevno. Nije poznato jesu li doze niže od 80mg telmisartana efikasne u snižavanju kardiovaskularnog morbiditeta.

TOPAMAX® - Cilag AG - Švajcarska

topiramat | N03AX11 | ANTIEPILEPTICI

Ostali antiepileptici

INPHARM CO PODGORICA

| | |
|---|-------------|
| Rp △ Film tableta, 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 28.01.2013. |
| Rp △ Film tableta, 50mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 28.01.2013. |
| Rp △ Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji | 28.01.2013. |

Doziranje: **monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije, kao i primarno generalizovanih tonično-kloničnih napada**: **odrasli**: 25mg uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 25-50mg/dan, u 2 podijeljene doze, obično 100-200mg/dan, u 2 podijeljene doze, maksimalno do 500mg/dan, u 2 podijeljene doze; **djeca uzrasta >6 godina**: 0,5-1mg/kg/dan uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 0,5-1mg/kg/dan, u 2 podijeljene doze, obično do 100mg/dan; **dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije, primarno generalizovanih tonično-kloničnih napada ili napada udruženih sa Lennox-Gastant-ovim sindromom**: **odrasli**: 25-50mg uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 25-50mg/dan, u 2 podijeljene doze, obično 200-400mg/dan, u 2 podijeljene doze; **djeca uzrasta >2 godine**: 1-3mg/kg/dan uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake 1-2 nedjelje za po 1-3mg/kg/dan, u 2 podijeljene doze, obično 5-9mg/kg/dan, maksimalno do 30mg/kg/dan; **profilaksa migrene nakon pažljive evaluacije drugih opcija**: **odrasli**: 25mg uveče tokom 1. nedjelje; povećavati svake nedjelje za po 25mg/dan, obično do 100mg/dan; lijek nije namijenjen za terapiju akutnog napada migrene.

TOPOTECAN HOSPIRA - Hospira UK Limited - Velika Britanija

topotekan | L01XX17 | ANTINEOPLASTICI

Ostali antineoplastici

ALVOGEN

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/4ml, ukupno 5 bočica, staklenih sa 4ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **metastatski karcinom ovarijuma** nakon izostanka efekta prve linije hemioterapije ili naredne terapije, **relaps mikrocelularnog karcinoma pluća** (SCLC) kod pacijenata kod kojih se ponovna primjena prve linije hemioterapije ne smatra adekvatnom: odrasli: preporučena doza topotekana je 1,5mg/m²/dan, primijenjena putem intravenske infuzije u trajanju od 30 minuta pet uzastopnih dana, sa intervalom od tri nedjelje između započinjanja ciklusa. Ukoliko se lijek dobro podnosi, terapija se može nastaviti do progresije bolesti. **Rekurentni karcinomom cerviksa** nakon radioterapije i kod pacijentkinja sa stadijumom oboljenja IVB, u kombinaciji sa cisplatinom: odrasli: preporučena doza topotekana je 0,75mg/m²/dan, primijenjena putem intravenske infuzije u trajanju od 30 minuta i to 1., 2. i 3. dana. Cisplatin se primjenjuje putem intravenske infuzije 1. dana u dozi od 50mg/m²/dan, nakon primjene doze topotekana. Terapija se sastoji od 6 ciklusa koji se ponavljaju svakih 21 dan ili do progresije oboljenja.

TORENDO® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

risperidon | N05AX08 | **PSIHOLEPTICI**

Ostali antipsihotici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | ▲ Film tableta, 1mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 2mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| Rp | ▲ Film tableta, 3mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **šizofrenija**: odrasli: početna doza je 2mg/dan, može se povećati drugog dana na 4mg/dan, uobičajena doza je 4-6mg/dan; starije osobe: početna doza je 0,5mg dva puta na dan, može se povećati do 1-2mg dva puta na dan; **manične epizode kod bipolarnog poremećaja**: odrasli: 2mg jednom dnevno, može se povećati za 1mg dnevno, maksimalno 6mg/dan; starije osobe: početna doza je 0,5mg dva puta na dan, može se povećati za po 0,5mg dva puta na dan, do 1-2mg dva puta na dan; **perzistentna agresija kod bolesnika s umjerenom do teškom Alchajmerovom demencijom**: 0,25mg dva puta na dan, može se povećati za po 0,25mg dva puta na dan svakog drugog dana, do 0,5mg dva puta na dan; ne koristiti duže od 6 nedjelja; **poremećaj ponašanja**: djeca i adolescenti uzrasta 5-18 godina: kod osoba ≥50kg početna doza je 0,5mg jednom dnevno, doza se može povećati za po 0,5mg/dan svakog drugog dana; kod osoba <50kg početna doza je 0,25mg jednom dnevno, doza se može povećati za po 0,25mg/dan svakog drugog dana; optimalna doza kod većine je 0,5mg jednom dnevno.

TOT'HEMA® - Innothera Chouzy - Francuska

gvožđe (II) glukonat, mangan glukonat, bakar glukonat | B03AE10 | **ANTI-ANEMICI**

Gvožđe u drugim kombinacijama

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Oralni rastvor, 50mg/10ml + 1.33mg/10ml + 0.7mg/10ml, ukupno 20 ampula sa po 10ml oralnog rastvora (20x10ml) u kartonskoj kutiji 09.12.2013.

Doziranje: **profilaksa anemije izazvane nedostatkom gvožđa**: trudnice (2. i 3. trimestar): 50mg elementarnog gvožđa dnevno, najbolje prije obroka; **terapija anemije izazvane nedostatkom gvožđa**: odrasli: 100-200mg elementarnog gvožđa dnevno; odojčad uzrasta >1 mjeseca i djeca: 5-10mg gvožđa/kg/dan.

TOUJEO® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

insulin glargin | A10AE04 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Insulini i analozi, parenteralni, dugog dejstva

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| ORP | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 300j./ml, ukupno 3 pena sa uloškom SoloStar® sa po 1.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 26.09.2016.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 1 i tip 2**: odrasli: individualno, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar. Lijek se primjenjuje jednom dnevno, supkutanom injekcijom u trbušni zid, deltoidni mišić ili butinu.

TRAMADOL KRKA - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

tramadol | N02AX02 | ANALGETICI

Ostali opioidi

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRAVILNIŠTVO PODGORICA

| PRp | §▲ Rastvor za injekciju, 50mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 1ml rastvora za injekciju u blisteru (5x1ml) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

| PRp | §▲ Rastvor za injekciju, 100mg/2ml, ukupno 5 ampula sa po 2ml rastvora za injekciju u blisteru (5x1ml) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **liječenje umjerenog do jakog bola**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 50-100mg, na 4-6h, intravenski ili intramuskularno; i.v. injekcija treba da se daje sporo, u toku 2-3 minuta; u terapiji treba koristiti najmanju efikasnu dozu. Za tretman postoperativnog bola primjenjuje se inicijalni bolus od 100mg. U toku 60 minuta od inicijalnog bolusa, mogu se dati doze od 50mg, na svakih 10-20 minuta, do ukupne doze od 250mg, uključujući i inicijalni bolus. Naredne doze treba da iznose 50mg ili 100mg na 4-6h, do maksimalne dnevne doze od 600mg.

TRASOLETTE® - PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija

anastrozol | L02BG03 | ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA

Inhibitori enzima

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| Rp | Film tableta, 1mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **uznapredovali hormon-receptor pozitivni karcinom dojke kod žena u postmenopauzi**; adjuvantna terapija kod žena u postmenopauzi sa hormon-receptor pozitivnim ranim invazivnim karcinomom dojke; adjuvantna terapija ranog invazivnog hormon-receptor pozitivnog karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi, koje su 2-3 godine primale tamoksifen kao adjuvantnu terapiju: 1mg dnevno; preporučeno trajanje adjuvantne hormonske terapije je 5 godina za žene u postmenopauzi. Lijek ne treba primjenjivati istovremeno sa tamoksifonom ili lijekovima koja sadrže estrogene, s obzirom da mogu poništiti farmakološko dejstvo anastrozola.

TRAVATAN® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija | Alcon Cusi, SA - Španija

travoprost | S01EE04 | LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Analozi prostaglandina

OSMI RED-D O.O. PODGORICA

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 40mcg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 2.5ml rastvora u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **smanjenje intraokularnog pritiska** kod pacijenata koji imaju glaukom otvorenog ugla ili povišeni očni pritisak: odrasli: ukapati po jednu kap lijeka u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka jednom dnevno. Optimalni efekat se postiže ako se lijek ukapava uveče.

TRAZEM® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

nitrazepam | N05CD02 | PSIHOLEPTICI

Derivati benzodiazepina

BOSNALIJEK CRNA GORA

| Rp | ▲ Tableta, 5mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: **kratkotrajno liječenje teške nesanicе koja uzrokuje psihičku i fizičku iscrpljenost i nemogućnost obavljanja dnevnih obaveza (u slučaju kada je sedacija u toku dana prihvatljiva)**: odrasli: 5mg (1 tableta) neposredno prije spavanja, po potrebi se doza može povećati do 10mg (2 tablete); stariji pacijenti i pacijenti sa oslabljenom funkcijom bubrega ili jetre: 2,5-5mg (1/2-1 tableta) neposredno prije spavanja. Terapiju treba započeti najnižom preporučenom dozom, a trajanje terapije treba biti što kraće (maksimalno do 4 nedjelje, uključujući i period smanjivanja doze). Obavezan je postepeni prekid terapije. Poseban oprez i stalan ljekarski nadzor zahtijeva primjena kod osoba u čijoj anamnezi postoji evidencija o zloupotrebi lijekova, alkohola ili droga. Dugotrajni tretman većim dozama može dovesti do sindroma zavisnosti.

TRENTAL® - Sanofi S.P.A. - Italija

pentoksifilin | C04AD03 | PERIFERNI VAZODILATATORI

Derivati purina

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| ORp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 400mg, ukupno 20 tableta sa produženim oslobađanjem u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 06.02.2016.

Doziranje: terapija perifernog vaskularnog oboljenja, uključujući intermitentnu klaudikaciju i bolove u mirovanju: odrasli: 1 tableta tri puta dnevno. Dvije tablete dnevno mogu biti dovoljne kod pojedinih pacijenata, naročito za terapiju održavanja. Tablete treba progutati cijele tokom ili odmah nakon obroka sa dosta vode.

TRESIBA® FLEXTOUCH® - Novo Nordisk A/S - Danska

insulin degludek | A10AE06 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Insulini i analogi, parenteralni, dugog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml, ukupno 5 penova sa uloškom sa 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 200j./ml, ukupno 3 pena sa uloškom sa 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: diabetes mellitus: odrasli, adolescenti i djeca uzrasta >1 godine: lijek se primjenjuje jednom dnevno, subkutanim ubrizgavanjem u bilo koje doba dana, uz preporuku da se primjenjuje svakog dana u isto vrijeme.

TRESIBA® PENFILL® - Novo Nordisk A/S - Danska

insulin degludek | A10AE06 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Insulini i analogi, parenteralni, dugog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u ulošku, 100j./ml, ukupno 5 uložaka sa 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 06.03.2015.

Doziranje: diabetes mellitus: odrasli, adolescenti i djeca uzrasta >1 godine: lijek se primjenjuje jednom dnevno, subkutanim ubrizgavanjem u bilo koje doba dana, uz preporuku da se primjenjuje svakog dana u isto vrijeme.

TRIAPIN® - Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co.Ltd. - Mađarska

felodipin, ramipril | C09BB05 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i blokatori kalcijumskih kanala

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 5mg + 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kod pacijenata kod kojih se krvni pritisak ne može adekvatno kontrolisati primjenom samo felodipina ili ramiprila): odrasli, uključujući starije: jedna tableta dnevno, nezavisno od obroka.

TRIAPIN® MITE - Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co.Ltd. - Mađarska

felodipin, ramipril | C09BB05 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE i blokatori kalcijumskih kanala

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 2.5mg + 2.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kod pacijenata kod kojih se krvni pritisak ne može adekvatno kontrolisati primjenom samo felodipina ili ramiprila): odrasli, uključujući starije: jedna tableta dnevno, nezavisno od obroka.

TRICAL® - A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italija

glimepirid | A10BB12 | LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Derivati sulfonilureje

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| Rp | Tableta, 2mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| Rp | Tableta, 3mg, ukupno 30 tableta u blisteru (1x30) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2 (kada dijeta, fizička aktivnost i redukcija tjelesne mase nijesu dovoljni za postizanje odgovarajućih rezultata):** odrasli: 1mg dnevno; ako je potrebno, povećavati dozu u intervalima 1-2 nedjelje do 2mg, 3mg ili 4mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 6mg. Tablete treba progutati cijele sa nešto tečnosti neposredno prije ili za vrijeme obilnijeg doručka, odnosno prvog glavnog obroka.

TRIDOX® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefpodoksim | J01DD13 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKE PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Prašak za oralnu suspenziju, 40mg/5ml, ukupno 1 bočica, plastična sa praškom za pripremu 100ml suspenzije u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **infekcije gornjih respiratornih puteva, infekcije donjih respiratornih puteva, infekcije gornjeg i donjeg dijela urinarnog trakta, infekcije kože i mekih tkiva:** novorođenčad uzrasta >15 dana, odojčad i djeca: 8mg/kg/dan u dvije podijeljene doze, na 12h.

TRIDOX® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefpodoksim | J01DD13 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKE PRIMJENU

Cefalosporini, III generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

| Rp | Film tableta, 200mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.

Doziranje: **sinuzitis:** odrasli: 200mg 2 puta dnevno (ujutru i uveče); **faringitis, tonzilitis:** odrasli: 100mg 2 puta dnevno (ujutru i uveče); **ostale infekcije gornjih respiratornih puteva:** 100mg 2 puta dnevno; **infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući akutni bronhitis, relapse ili egzacerbaciju hroničnog bronhitisa i bakterijsku pneumoniju):** odrasli: 100-200mg 2 puta dnevno, u zavisnosti od težine infekcije; **nekomplikovane infekcije donjeg urinarnog trakta:** odrasli: 100mg 2 puta dnevno; **nekomplikovane infekcije gornjeg urinarnog trakta:** odrasli: 200mg 2 puta dnevno; **nekomplikovani gonokokni uretritis:** odrasli: 200mg kao pojedinačna doza; **infekcije kože i mekih tkiva:** odrasli: 200mg 2 puta dnevno. Tablete treba uzimati za vrijeme obroka sa malo tečnosti.

TRIMETACOR® - S.C. Labormed - Pharma S.A. - Rumunija

trimetazidin | C01EB15 | TERAPIJA BOLESTI SRCA

Ostali preparati u terapiji bolesti srca

ALVOGEN

| Rp | Tableta sa produženim oslobađanjem, 35mg, ukupno 60 tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.

Doziranje: **dodatna terapija u simptomatskom liječenju stabilne angine pektoris, kod pacijenata kod kojih je bolest neadekvatno kontrolisana antianginalnim lijekovima prvog izbora ili koji loše podnose takvu terapiju:** odrasli: jedna tableta dva puta na dan u toku obroka. Kod pacijenata sa umjerenim oštećenjem bubrega (klirens kreatinina 30-60ml/min), preporučena doza je 1 tableta ujutru, uz doručak.

TRINOMIA® - Ferrer Internacional, SA - Španija

atorvastatin, acetilsalicilna kiselina, ramipril | C10BX06 | SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU HIPOLIPEMICI)

Inhibitori HMG CoA reduktaze, ostale kombinacije

AMICUS PHARMA PODGORICA

- | ORp | Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 2.5mg, ukupno 28 kapsula tvrdih u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 5mg, ukupno 28 kapsula tvrdih u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 10mg, ukupno 28 kapsula tvrdih u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao supstitucionna terapija kod odraslih pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola istovremenom primjenom pojedinačnih komponenti ovog lijeka u identičnim terapijskim dozama: jedna kapsula dnevno, nakon obroka.

TRIPACEL™ - Sanofi Pasteur Ltd - Kanada

vakcina protiv difterije, tetanusa i pertusisa (acelularna), adsorbovana | J07AM51 | **VAKCINE**

Vakcine protiv tetanusa
 SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | Z | Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml + 5mcg/0.5ml + 5mcg/0.5ml + 3mcg/0.5ml + 30.i.j./0.5ml + 40i.j./0.5ml, ukupno 1 bočica (1x0.5ml) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.

Doziranje: **imunizacija djece protiv difterije, tetanusa i velikog kašlja: djeca uzrasta 2 mjeseca - 7 godina:** preporučena šema primarne imunizacije - jedna doza od 0,5ml primijenjena intramuskularno u 2., 4., 6. i 18. mjesecu života. Ukoliko je potrebno postići brzu zaštitu, prve tri doze mogu biti primijenjene u razmaku od četiri nedjelje.

TRIPLIXAM® - Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska | Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska | Egis Pharmaceuticals Plc Site 3. - Mađarska | Egis Pharmaceuticals Plc - Mađarska

perindopril, amlodipin, indapamid | C09BX01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, druge kombinacije

GLOSARIJ D.O.O.

- | ORp | Film tableta, 2.5mg + 5mg + 0.625mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru za tablete (1x30) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Film tableta, 5mg + 5mg + 1.25mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru za tablete (1x30) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Film tableta, 5mg + 10mg + 1.25mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru za tablete (1x30) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Film tableta, 10mg + 5mg + 2.5mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru za tablete (1x30) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.
 | ORp | Film tableta, 10mg + 10mg + 2.5mg, ukupno 30 film tableta u kontejneru za tablete (1x30) u kartonskoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: supstitucionna terapija esencijalne hipertenzije kod pacijenata čiji je krvni pritisak kontrolisan kombinacijom perindopril/indapamida i amlodipina, datim istovremeno i u istim dozama: odrasli: jedna film tableta dnevno, ujutru, prije doručka. Kombinacija fiksnih doza nije pogodna kao inicijalna terapija.

T

TRITACE® - Sanofi S.P.A. - Italija

ramipril | C09AA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

- | Rp | Tableta, 2.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
 | Rp | Tableta, 10mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna doza od 2,5mg dnevno može se udvostručavati svake 2-4 nedjelje, dok se postepeno ne dostigne željena vrijednost krvnog pritiska; maksimalna doza je 10mg jednom dnevno; **kardiovaskularna prevencija: odrasli:** početna doza od 2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti nakon 1. ili 2. nedjelje terapije, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljane doze održavanja od 10mg jednom dnevno; **terapija renalne bolesti: odrasli:** početna doza od 1,25-2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti poslije 2

nedjelje, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljane doze održavanja 5-10mg dnevno; **simptomatska srčana insuficijencija**: **odrasli**: početna doza od 1,25mg dnevno može se udvostručavati svake 1-2 nedjelje, do dostizanja maksimalne doze od 10mg dnevno; preporučuje se primjena lijeka dva puta dnevno; **sekundarna prevencija nakon akutnog infarkta miokarda kod pacijenata sa srčanom insuficijencijom**: **odrasli**: početna doza je 2,5mg dva puta dnevno, tokom tri dana (48h nakon infarkta miokarda). Ukoliko se doza od 2,5mg ne podnosi, treba uvesti dozu od 1,25mg dva puta dnevno, tokom dva dana, pa tek onda povećati dozu na 2,5mg i 5mg dva puta dnevno. Ukoliko se doza ne može povećati na 2,5mg dva puta dnevno, terapiju treba prekinuti.

TRITACE® COMP - Sanofi S.P.A. - Italija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE i diuretici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta, 5mg + 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
Doziranje: **hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida)**: **odrasli**: terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

TRITACE® COMP LS - Sanofi S.P.A. - Italija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE i diuretici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Rp | Tableta, 2,5mg + 12,5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 25.02.2013.
Doziranje: **hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida)**: **odrasli**: terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

TRIXIN® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

mikofenolna kiselina | L04AA06 | **IMUNOSUPRESIVI**

Selektivni imunosupresivi

FARMEGRA D.O.O.

| SZR | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 100 kapsula, tvrdih u blisteru (10x10) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.
| SZR | Film tableta, 500mg, ukupno 50 film tableta u blisteru (5x10) u kartonskoj kutiji 06.03.2015.
Doziranje: **profilaksa akutnog odbacivanja transplantata kod bolesnika koji primaju alogeni transplantat bubrega (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)**: **odrasli**: 1g dva puta dnevno (dnevna doza 2g); terapiju uvesti u prva 72h po transplantaciji jetre; **djeca i adolescenti uzrasta 2-18 godina**: preporučena doza je 600mg/m² dva puta na dan, maksimalno 2g dnevno; kapsule se propisuju samo bolesnicima čija je površina tijela najmanje 1,25m²; pacijenti površine tijela 1,25-1,5m² uzimaju terapiju dva puta na dan po 750mg (dnevna doza 1,5g); bolesnici površine tijela preko 1,5m² dva puta dnevno po 1g (dnevna doza 2g); **profilaksa akutnog odbacivanja transplantata kod bolesnika koji primaju alogeni transplantat srca (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)**: **odrasli**: 1,5g dva puta na dan (dnevna doza 3g); uvesti lijek u prvih 5 dana po transplantaciji; **profilaksa akutnog odbacivanja transplantata kod bolesnika koji primaju alogeni transplantat jetre (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)** **odrasli**: 1,5g dva puta dnevno (dnevna doza 3g). Prva 4 dana po transplantaciji lijek se primjenjuje intravenski, dok sa primjenom tableta početi čim to dozvoli stanje pacijenta. Kod bolesnika sa teškom hroničnom bubrežnom insuficijencijom (brzina glomerularne filtracije <25ml/min/1,73m²) kojima je presađen bubrež, poslije neposrednog posttransplantacionog perioda izbjegavati doze veće od 1g dva puta na dan.

TRODON - HEMOFARM A.D. - Srbija

tramadol | N02AX02 | ANALGETICI

Ostali opioidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| PZ | § ▲ Rastvor za injekciju, 50mg/ml, ukupno 5 ampula sa po 1ml rastvora (5x1ml) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.

| PZ | § ▲ Rastvor za injekciju, 100mg/2ml, ukupno 5 ampula sa po 2ml rastvora (5x2ml) u kartonskoj kutiji

12.04.2013.

Doziranje: **liječenje umjerenog do jakog bola**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 50-100mg, na 4-6h, intravenski ili intramuskularno; i.v. injekcija treba da se daje sporo, u toku 2-3 minuta; u terapiji treba koristiti najmanju efikasnu dozu. Za tretman postoperativnog bola primjenjuje se inicijalni bolus od 100mg. U toku 60 minuta od inicijalnog bolusa, mogu se dati doze od 50mg, na svakih 10-20 minuta, do ukupne doze od 250mg, uključujući i inicijalni bolus. Naredne doze treba da iznose 50mg ili 100mg na 4-6h, do maksimalne dnevne doze od 600mg.

TRODON - HEMOFARM A.D. - Srbija

tramadol | N02AX02 | ANALGETICI

Ostali opioidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | § ▲ Tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

04.10.2013.

| Rp | § ▲ Tableta sa produženim oslobađanjem, 200mg, ukupno 10 tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji

04.10.2013.

Doziranje: **liječenje umjerenog do jakog bola**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: početna doza je 50-100mg 2 puta dnevno, obično ujutru i uveče; ukoliko je potrebno doza se može povećati do 150-200mg 2 puta dnevno; u terapiji treba koristiti najmanju efikasnu dozu; dnevnu dozu od 400mg ne treba prekoračiti, osim kod određenih kliničkih stanja. Tabletu progutati cijelu, uz dovoljnu količinu tečnosti, nezavisno od obroka.

TRUSOPT® - Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska

dorzolamid | S01EC03 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Inhibitori karboanhidraze

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 2%, ukupno 1 bočica sa 5ml rastvora (1x5ml) u kartonskoj kutiji

15.06.2011.

Doziranje: **liječenje povišenog intraokularnog pritiska kod pacijenata sa okularnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla, pseudoeksfolijativnim glaukomom**: odrasli: u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 3 puta dnevno (monoterapija kod pacijenata koji ne odgovaraju na terapiju beta-blokatorima ili kod kojih je terapija beta-blokatorima kontraindikovana); u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno (dopuna terapiji beta-blokatorima za oftalmološku primjenu). Kada se dorzolamid uvodi umjesto nekog drugog oftalmološkog preparata za terapiju glaukoma, terapiju tim lijekom prekinuti na jedan dan, pa sljedećeg dana početi sa primjenom dorzolamida. Ukoliko se koristi više oftalmoloških preparata za lokalnu primjenu, treba ih primjenjivati u razmaku od najmanje 10 minuta.

TYLOL HOT® - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

pseudoefedrin, paracetamol, hlорfenamin | R01BA52 | NAZALNI PREPARATI

Simpatikomimetici

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| BRp | Oralni prašak, 60mg + 500mg + 4mg, ukupno 6 kesica sa po 20g praška u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

| BRp | Oralni prašak, 60mg + 500mg + 4mg, ukupno 12 kesica sa po 20g praška u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **liječenje prehlade, gripa i drugih infekcija gornjeg respiratornog trakta**: odrasli: sadržaj kesice rastvoriti u 160ml (obična čaša za vodu) tople vode i odmah popiti bez odlaganja. Ukoliko je potrebno, sljedeća doza se može uzeti kada prođe 6h. Maksimalna dnevna doza je 4 kesice. Ne preporučuje se kontinuirana primjena duže od 5 dana.

TYLOL HOT® ZA DJECU - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska
pseudoefedrin, paracetamol, hlорfenamin | R01BA52 | NAZALNI PREPARATI
 Simpatikomimetici

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| BRp | Oralni prašak, 30mg + 250mg + 2mg, ukupno 12 kesica sa po 10g praška u kartonskoj kutiji 28.05.2010.
 Doziranje: liječenje prehlade, gripa i drugih infekcija gornjeg respiratornog trakta: djeca uzrasta >6 godina (tjelesne mase >20kg): sadržaj kesice rastvoriti u 80ml (pola obične čaše za vodu) tople vode i odmah popiti bez odlaganja. Ukoliko je potrebno, sljedeća doza se može uzeti kada prođe 6h. Maksimalna dnevna doza je 4 kesice (za djecu uzrasta 6-12 godina), odnosno 3 puta dnevno po 2 kesice (za djecu uzrasta 12-18 godina). Ne preporučuje se kontinuirana primjena duže od 5 dana.

TYLOL HOT®-D - Nobel Ilaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska
pseudoefedrin, paracetamol, hlорfenamin | R01BA52 | NAZALNI PREPARATI
 Simpatikomimetici

NOBEL D.O.O. PODGORICA

| BRp | Oralni prašak, 60mg+500mg+4mg, ukupno 12 kesica sa po 6g praška u kartonskoj kutiji 28.05.2010.
 Doziranje: liječenje prehlade, gripa i drugih infekcija gornjeg respiratornog trakta: odrasli: sadržaj kesice rastvoriti u 160ml (obična čaša za vodu) tople vode i odmah popiti bez odlaganja. Ukoliko je potrebno, sljedeća doza se može uzeti kada prođe 6h. Maksimalna dnevna doza je 4 kesice. Ne preporučuje se kontinuirana primjena duže od 5 dana.

TYROSUR® GEL - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka
tirotricin | D06AX08 | ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU
 Ostali antibiotici za lokalnu primjenu

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Gel, 0.1%, ukupno 1 tuba sa 5g gela u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: male površinske i umjereno vlažne rane kao što su laceracije, ogrebotine i abrazije, sa prisutnom superinfekcijom izazvanom bakterijskim uzročnicima osjetljivim na tirotricin: odrasli i djeca uzrasta >1 godine: gel treba primjenjivati 2-3 puta dnevno u dovoljnoj količini da prekrije ozlijeđene djelove kože.

TYROSUR® POWDER - Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka
tirotricin | D06AX08 | ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU
 Ostali antibiotici za lokalnu primjenu

Salveo CG d.o.o. - Podgorica

| BRp | Prašak za kožu, 0.1%, ukupno 1 bočica plastična sa 5g praška za kožu u kartonskoj kutiji 06.12.2017.
 Doziranje: male površinske i umjereno vlažne rane kao što su laceracije, ogrebotine i abrazije, sa prisutnom superinfekcijom izazvanom bakterijskim uzročnicima osjetljivim na tirotricin: odrasli i djeca uzrasta >1 godine: prašak lagano posuti 1-2 puta dnevno u tankom sloju (ujutru i uveče) da prekrije ozlijeđene djelove kože i ukoliko je potrebno, prekriti zavojem.

TY SABRI® - Biogen Denmark Manufacturing ApS - Danska
natalizumab | L04AA23 | IMUNOSUPRESIVI
 Selektivni imunosupresivi

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg/15ml, ukupno 1 bočica staklena sa 15ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
 Doziranje: visoko aktivna relapsno-remitentna multipla skleroza: odrasli pacijenti uzrasta 18-65 godina: 300mg putem intravenske infuzije jednom, svake 4 sedmice. Nastavak terapije mora se pažljivo ponovo razmotriti kod pacijenata kod kojih nema vidljive koristi od primjene terapije nakon 6 mjeseci. Nakon 2 godine nastavak terapije treba razmotriti tek nakon ponovne procjene moguće koristi i rizika. Nakon razblaživanja, infuziju treba primijeniti u trajanju od približno 1 sata, a pacijente treba pratiti tokom infuzije i 1 sat nakon završetka infuzije zbog znakova i simptoma reakcija preosjetljivosti.



TYVERB® - Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

lapatinib | L01XE07 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZR | Film tableta, 250mg, ukupno 70 film tableta u blisteru (7x10) u kartonskoj kutiji 03.10.2011.

| SZR | Film tableta, 250mg, ukupno 84 film tableta u blisteru (7x12) u kartonskoj kutiji 03.10.2011.

Doziranje: u kombinaciji sa kapecitabinom kod pacijenata sa uznapredovalim ili metastatskim HER2 pozitivnim karcinomom dojke (uz prethodnu terapiju antraciklinima i taksanima, kao i trastuzumabom u metastatskoj bolesti): odrasli: 1250mg jednom dnevno u kontinuitetu, najmanje jedan sat prije, ili najmanje jedan sat nakon obroka; kapecitabin primjenjivati u dnevnoj dozi od 2000mg/m² podijeljeno u 2 doze, na 12h, od 1. do 14. dana, tokom terapijskog ciklusa koji traje 21 dan, uz obrok ili 30 minuta nakon obroka; u kombinaciji sa aromataza inhibitorom, kod postmenopausalnih žena sa HER2 pozitivnim i hormon receptor-pozitivnom metastatskim karcinomom dojke, kojima trenutno nije planirana hemoterapija: odrasli: 1500mg jednom dnevno u kontinuitetu, najmanje jedan sat prije, ili najmanje jedan sat nakon obroka.

U

ULCODIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**ranitidin** | A02BA02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Antagonisti H2-receptora

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | Film tableta, 150mg, ukupno 15 film tableta u blisteru (1x15) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

| Rp | Film tableta, 150mg, ukupno 20 film tableta u bočici, staklenoj u kartonskoj kutiji 15.07.2015.

| ORp | Film tableta, 150mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: **gastroični i duodenalni ulkusi, uključujući one usljed primjene NSAIL: odrasli:** 2 puta po 150mg ili 300mg uveče, 4-8 nedjelja; **djeca:** 2 puta po 2-4mg/kg/dan do maksimalno 300mg/dan; **postoperativni ulkusi: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno ili 300mg uveče, prije spavanja, 4-8 nedjelja; **Zollinger-Ellisonov sindrom: odrasli:** 3 puta po 150mg dnevno (doze mogu biti veće, najviše do 6g/dan); **gastroezofagealni refluks: odrasli:** 2 puta po 150mg ili 300mg uveče, 8 ili 12 nedjelja; **hronična epizodična dispepsija: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno do 6 nedjelja; **profilaksa krvarenja iz stresnih ulkusa i recidiva krvarenja iz peptičkih ulkusa: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno; **profilaksa aspiracije gastričnog sadržaja: odrasli:** u akušerstvu - 150mg na početku porođaja, ponavljanje svakih 6h; prije hirurških operacija - 150mg 2h prije uvođenja u anesteziju ili veće prije operacije; **prevencija duodenalnih ulkusa pri primjeni NSAIL: odrasli:** 2 puta po 150mg dnevno, istovremeno sa primjenom NSAIL.

ULCODIN® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**ranitidin** | A02BA02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Antagonisti H2-receptora

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju, 50mg/2ml, ukupno 5 ampula, staklenih sa 2ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **odrasli:** duodenalni ulkus, benigni želudačni ulkus, postoperativni ulkus, refluksni ezofagitis, Zollinger-Ellisonov sindrom, stanja u kojima je poželjno smanjenje želudačnog soka i smanjenje želudačne kiseline; **profilaksa krvarenja iz stres ulkusa; profilaksa rekurentnog krvarenja kod pacijenata sa krvarenjem peptičkih ulkusa; profilaksa Mendelson-ovog sindroma; djeca uzrasta >6 mjeseci:** kratkotrajno liječenje peptičkog ulkusa, liječenje gastroezofagealnog refluksa (uključujući refluksni ezofagitis i ublažavanje simptoma gastroezofagealne refluksne bolesti); doziranje zavisi od indikacije i uzrasta. Kod odraslih i adolescenata uzrasta ≥ 12 godina, lijek se primjenjuje na svakih 6-8h u vidu spore i.v. inj. (najmanje 2 minuta) u dozi do maksimalno 50mg ili intermitentne i.v. inf. (25mg/h u trajanju od 2h) ili i.m. inj. u dozi od 50mg. Kod djece uzrasta 6 mjeseci-11 godina, lijek se primjenjuje na svakih 6-8h u vidu spore i.v. inj. (preko 2 minuta) do maksimalno 50mg.

ULOM® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska**dorzolamid** | S01EC03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Inhibitori karboanhidraze

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 20mg/ml, 5ml rastvora u plastičnoj bočici sa ugrađenom kapaljkom u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **povišeni intraokularni pritisak** (kod pacijenata sa okularnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla, pseudoekfolijativnim glaukomom): **odrasli: monoterapija kod pacijenata koji ne odgovaraju na terapiju beta-blokatorima ili kod kojih je terapija beta-blokatorima kontraindikovana:** u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 3 puta dnevno; **dopuna terapiji beta-blokatorima za oftalmološku primjenu:** u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka ukapati po 1 kap 2 puta dnevno. Kada se dorzolamid uvodi umjesto nekog drugog oftalmološkog preparata za terapiju glaukoma, terapiju tim lijekom prekinuti na jedan dan, pa sljedećeg dana početi sa primjenom dorzolamida. Ukoliko se koristi više oftalmoloških preparata za lokalnu primjenu, treba ih primjenjivati u razmaku od najmanje 10 minuta.

ULTIBRO® BREEZHALER® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

indakaterol, glikopironijum bromid | R03AL04 | LIEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

Adrenergiци u kombinaciji sa antiholinergicima uključujući kombinacije sa kortikosteroidima

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| Rp | Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 85mcg + 43mcg, ukupno 30 kapsula u blisteru (5x6) u kartonskoj kutiji
06.03.2015.

Doziranje: **terapija održavanja bronhodilatatorima za ublažavanje simptoma hronične opstruktivne plućne bolesti (HOPB):** odrasli: inhalacija sadržaja jedne kapsule jednom dnevno korišćenjem Ultibro® Breezhaler® inhalatora. Preparat primjenjivati svakog dana u isto vrijeme.

ULTIVA® - GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. - Italija

remifentanil | N01AH06 | ANESTETICI

Opioidni anestetici

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| SZ | §▲ Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg, ukupno 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji
17.09.2012.

| SZ | §▲ Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 2mg, ukupno 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji
17.09.2012.

Doziranje: **uvođenje i/ili održavanje opšte anestezije; analgezija kod pacijenata na intenzivnoj njezi koji su na respiratoru:** odrasli: doza mora biti individualno prilagođena i zasnovana na odgovoru pacijenta.

ULTRAVIST® 300 - Bayer Pharma AG - Njemačka

jopromid | V08AB05 | KONTRASTNA SREDSTVA

Nefrotropna, niskoosmolarna kontrastna sredstva (X-zraci), rastvorljiva u vodi

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 623,4mg/ml, ukupno 10 bočica sa 50ml rastvora za infuziju (10x50ml) u kartonskoj kutiji
01.09.2010.

| Z | Rastvor za infuziju, 623,4mg/ml, ukupno 10 boca sa 100ml rastvora za infuziju (10x100ml) u kartonskoj kutiji
01.09.2010.

Doziranje: **snimanje tjelesnih šupljina u vidu intravaskularne primjene za pojačanje kontrasta kod kompjuterizovane tomografije (CT), digitalne subtraktivne angiografije (DSA), intravenske flebografije ekstremiteta, vizualizacije tjelesnih šupljina (npr. artrografija, histerosalpingografija, fistulografija), intravenske urografije, kod endoskopske retrogradne holangiopankreatografije (ERCP) sa izuzetkom mijelografije, ventrikulografije, cisternografije:** doziranje treba da bude prilagođeno godinama, tjelesnoj masi, minutnom volumenu srca, kliničkoj slici i tehnički ispitivanja, prirodi i veličini vaskularne regije koja se ispituje; prema protokolu.

ULTRAVIST® 370 - Bayer Pharma AG - Njemačka

jopromid | V08AB05 | KONTRASTNA SREDSTVA

Nefrotropna, niskoosmolarna kontrastna sredstva (X-zraci), rastvorljiva u vodi

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Z | Rastvor za infuziju, 768,86mg/ml, ukupno 10 bočica sa 50ml rastvora za infuziju (10x50ml) u kartonskoj kutiji
01.09.2010.

| Z | Rastvor za infuziju, 768,86mg/ml, ukupno 10 boca sa 100ml rastvora za infuziju (10x100ml) u kartonskoj kutiji
01.09.2010.

| Z | Rastvor za infuziju, 768,86mg/ml, ukupno 10 boca sa 200ml rastvora za infuziju (10x200ml) u kartonskoj kutiji
01.09.2010.

| Z | Rastvor za infuziju, 768,86mg/ml, ukupno 8 boca sa 500ml rastvora za infuziju (8x500ml) u kartonskoj kutiji
01.09.2010.

Doziranje: **snimanje tjelesnih šupljina u vidu intravaskularne primjene za pojačanje kontrasta kod kompjuterizovane tomografije (CT), digitalne subtraktivne angiografije (DSA), intravenske flebografije ekstremiteta, vi-**

zualizacije tjelesnih šupljina (npr. artrografija, histerosalpingografija, fistulografija), intravenske urografije, kod endoskopske retrogradne holangiopankreatografije (ERCP) sa izuzetkom mijelografije, ventrikulografije, cisternografije: doziranje treba da bude prilagođeno godinama, tjelesnoj masi, minutnom volumenu srca, kliničkoj slici i tehnici ispitivanja, prirodi i veličini vaskularne regije koja se ispituje; prema protokolu.

UNILAT® - Unimed Pharma, spol. s.r.o. - Slovačka
latanoprost | S01EE01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**
 Analizi prostaglandina

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| ORp | Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 2.5ml rastvora u kartonskoj kutiji
 26.09.2016.

| ORp | Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml, ukupno 3 bočice plastične (sa kapaljkom) sa po 2.5ml rastvora u kartonskoj kutiji
 26.09.2016.

Doziranje: **povišen intraokularni pritisak kod pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla, okularna hipertenzija, povišen intraokularni pritisak i glaukom kod djece: odrasli i djeca:** jedna kap se ukapava u oboljelo oko jednom dnevno, najbolje uveče. Prije primjene kapi treba skinuti kontaktna sočiva, a mogu se ponovo staviti 15 minuta nakon ukapavanja. Nijesu dostupni podaci o primjeni kod prijevremeno rođene djece (kod koje je gestaciono doba <36 nedjelja). Podaci o primjeni u uzrastu do 1 godine su veoma ograničeni.

UROREC® - Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. - Italija
silodosin | G04CA04 | **UROLOŠKI LJEKOVI**
 Antagonisti alfa-adrenoreceptora

PHARMASWISS SA, PODGORICA

| ORp | Kapsula, tvrda, 4mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
 16.01.2017.

| ORp | Kapsula, tvrda, 8mg, ukupno 30 kapsula, tvrdih u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji
 16.01.2017.

Doziranje: **terapija znakova i simptoma benigne hiperplazije prostate: odrasli muškarci:** 1 kapsula (8mg) dnevno, uz obrok, u isto vrijeme svakog dana. Kod pacijenata sa umjerenim oštećenjem bubrega preporučuje se početna doza od 4mg dnevno, koja se može povećati na 8mg dnevno nakon nedjelju dana terapije, u zavisnosti od odgovora pacijenta. Ne preporučuje se primjena ovog lijeka kod pacijenata sa teškim oštećenjem bubrega.

URSOFALK® - Dr.Falk Pharma GmbH - Njemačka
ursodeoksiholna kiselina | A05AA02 | **TERAPIJA BOLESTI ŽUČI I JETRE**
 Preparati žučnih kiselina i derivati

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Kapsula, tvrda, 250mg, ukupno 50 kapsula, tvrdih u blisteru (2x25) u kartonskoj kutiji
 28.03.2017.

Doziranje: **rastvaranje holesterolskih žučnih kamenaca u žučnoj kesi (žučni kamenci ne smiju se vidjeti kao sjenke na rendgenskom snimku i ne smiju biti veći od 15mm u prečniku, a žučna kesa bez obzira na prisustvo kamenca/kamenaca mora biti funkcionalna): odrasli i djeca:** 10mg/kg tjelesne mase, uveče pred spavanje; ukoliko se kamenci ne smanje poslije 12 mjeseci, liječenje ne treba nastaviti; **terapija bilijarnog refluksnog gastritisa: odrasli i djeca:** 1 kapsula dnevno, uveče pred spavanje, 10-14 dana; **terapija primarne bilijarne ciroze, pod uslovom da ne postoji dekompenzovana ciroza jetre: odrasli i djeca:** dnevna doza zavisi od tjelesne mase i kreće se u rasponu 3-7 tvrdih kapsula (14±2mg ursodeoksiholne kiseline po kg tjelesne mase). Tokom prva 3 mjeseca, lijek je potrebno uzimati u podijeljenim dozama. Sa poboljšanjem vrijednosti parametara funkcije jetre, dnevna doza se može uzimati jednom dnevno, uveče; **hepatobilijarni poremećaj udružen sa cističnom fibrozom: djeca uzrasta 6-18 godina:** 20mg/kg/dan podijeljeno u 2-3 doze, uz dalje povećanje na 30mg/kg/dan ako je potrebno.

URUTAL® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska
betahistin | N07CA01 | **OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVENI SISTEM**
 Preparati protiv vertiga

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Tableta, 8mg, ukupno 100 tableta u bočici, staklenoj u kartonskoj kutiji 14.02.2014.
 Doziranje: **vertigo, tinitus i oštećenje sluha udruženo sa Menijerovim sindromom: odrasli**; početna doza je 3 puta 2 tablete na dan, koje treba uzeti tokom obroka. Uobičajena doza održavanja iznosi 24-48mg na dan.

UTROGESTAN® - Besins Manufacturing Belgium - Belgija | Cyndea Pharma SL - Španija

progesteron | G03DA04 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Derivati pregnena

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapsula, meka, 100mg, ukupno 30 kapsula, mekih u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

| Rp | Kapsula, meka, 200mg, ukupno 14 kapsula, mekih u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **poremećaji uzrokovani progesteronskom insuficijencijom** (posebno predmenstrualni sindrom, nepravilnosti menstrualnog ciklusa zbog poremećaja ovulacije ili usljed anovulacije, benigne mastopatije, premenopauza); **hormonska supstituciona terapija u menopauzi (zajedno sa estrogenom); hipofertilitet ili primarni ili sekundarni sterilitet, usljed parcijalne ili totalne progesteronske insuficijencije** (posebno disovulacija, nadoknada u lutealnoj fazi u toku *in vitro* fertilizacije, u programu donacije oocita); **prijeteci pobačaj ili prevencija habitualnih pobačaja zbog ustanovljene lutealne insuficijencije, sve do 12 nedjelje trudnoće: 200-300mg dnevno, podijeljeno u 1-2 doze (200mg uveče prije spavanja i 100mg ujutru, po potrebi);** lijek je najbolje uzimati na prazan želudac. Vaginalni put primjene lijeka je alternativa oralnoj primjeni za sve indikacije u slučaju pojave neželjenih dejstava i kod kontraindikacija u slučaju oralne primjene lijeka. Jednu kapsulu od 200mg ili dvije kapsule (jedna ujutro i jedna uveče) od 100mg što dublje aplikovati u vaginu. Doza se može povećati zavisno od terapijskog odgovora.

V

VALCYTE® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

valganciklovir | J05AB14 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 450mg, ukupno 60 film tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 15.05.2017.

Doziranje: **indukciona i terapija održavanja retinitisa izazvanog citomegalovirusom (CMV) kod pacijenata sa sindromom stečene imunodeficijencije: odrasli pacijenti sa aktivnim CMV retinitisom: 900mg valganciklovira (dvije tablete) 2 puta dnevno tokom 21 dana; odrasli pacijenti nakon indukciono terapije, ili pacijenti sa neaktivnim CMV retinitisom: 900mg valganciklovira (dvije tablete) jednom dnevno; prevencija CMV bolesti kod CMV-negativnih pacijenata sa transplantiranim solidnim organom od CMV-pozitivnog donora: odrasli: 900mg (dvije tablete) jednom dnevno; djeca: doza se određuje na osnovu tjelesne površine i klirensa kreatinina. Tablete uzimati uz obrok.**

VALDOCEF® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

cefadrosil | J01DB05 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, I generacija

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| NRp | Kapsula, tvrda, 500mg, ukupno 16 kapsula trvdih u blisteru (2x8) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

| NRp | Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa granulama za pripremu 100ml oralne suspenzije uz kašičicu za doziranje u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **streptokokni faringitis i tonzilitis, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta, nekomplikovane infekcije kože i mekih tkiva: odrasli i djeca: doziranje zavisi od osjetljivosti patogena, tjelesne mase pacijenta, ozbiljnosti bolesti i kliničkog stanja pacijenta (funkcija bubrega i jetre).**

VALSACOMBI® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

valsartan, hidrohloriazid | C09DA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Film tableta, 80mg + 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 160mg + 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 160mg + 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **esencijalna hipertenzija** (kod bolesnika čiji se krvni pritisak ne može adekvatno kontrolisati monoterapijom valsartanom ili hidrohloriazidom): 1 tableta jednom dnevno; uzimati sa ili bez hrane, maksimalna doza je 320mg/25mg.

VALSACOR® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

valsartan | C09CA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| Rp | Film tableta, 160mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **hipertenzija: odrasli: početna doza je 80mg dnevno, nezavisno od obroka, sa dovoljnom količinom vode. Ukoliko je potrebno, doza se može povećati na 160mg, do maksimalno 320mg. Antihipertenzivni efekat se postiže u toku 2 nedjelje od početka primjene lijeka, maksimalni efekat se postiže tokom 4 nedjelje; djeca i adolescenti uzrasta 6-18 godina: početna doza je 40mg jednom dnevno za djecu tjelesne mase <35kg i 80mg jednom dnevno za djecu tjelesne mase >35kg; nedavni infarkt miokarda: odrasli: terapiju započeti već 12h nakon infarkta miokarda inicijalnom dozom od 20mg dva puta dnevno, zatim titrirati do 40mg, 80mg i 160mg dva puta dnevno. Maksimalna doza je 160mg dva puta dnevno. Preporuka je da se dvije nedjelje nakon infarkta miokarda dostigne doza od 80mg dva puta dnevno, dok bi maksimalna preporučena doza od 160mg dva puta dnevno,**

bila postignuta u roku od tri mjeseca. Može se koristiti kod bolesnika u postinfarktnom stanju koji su na tromboliticima, acetylsalicylicnoj kiselini, beta adrenergičkim blokatorima, statinima i diureticima, dok se kombinacija sa ACE inhibitorima ne preporučuje; **srčana insuficijencija**: odrasli: početna doza je 40mg dva puta dnevno; dozu povećavati do 80mg i 160mg dva puta dnevno u intervalu od dvije nedjelje do postizanja maksimalne doze od 320mg, u podijeljenim dozama. Može se primijeniti u kombinaciji sa drugim lijekovima za srčanu insuficijenciju; ne preporučuje se trostruka terapija: ACE inhibitor, beta adrenergički blokator i valsartan. Kod bolesnika sa blagim do umjerenim oštećenjem jetre bez holestaze, doza ne treba da bude veća od 80mg.

VANCOMYCINE - Xellia Pharmaceuticals ApS - Danska

vankomicin | J01XA01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glikopeptidni antibakterijski lijekovi

ALVOGEN

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 1g, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
16.11.2016.

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
16.11.2016.

Doziranje: **teške infekcije izazvane Gram-pozitivnim bakterijama osjetljivim na vankomicin (koje se ne mogu liječiti ili ne odgovaraju na liječenje drugim antimikrobnim lijekovima poput penicilina ili cefalosporina) kao što su: endokarditis, infekcije kostiju (osteitis, osteomijelitis) i zglobova, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta (pneumonija/nozokomijalna pneumonija izazvana bakterijama), infekcije mekih tkiva, perioperativna profilaksa bakterijskog endokarditisa: odrasli i djeca: doza se određuje individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, tjelesne mase, funkcije bubrega, prema protokolu. Lijek se primjenjuje u vidu spore i.v. infuzije (najviše 10mg/min); **stafilokokni enterokolitis i pseudomembranozni kolitis izazvan bakterijom Clostridium difficile**: oralna primjena lijeka: odrasli i stariji pacijenti: uobičajena dnevna doza je 500mg u podijeljenim dozama, tokom 7 do 10 dana, mada su u težim slučajevima primijenjene doze do 2g. Ukupna dnevna doza ne smije da premaši 2g. Svaka doza se može rekonstituisati u 30ml vode i dati pacijentu da popije ili primijeniti putem nazogastričnog tubusa; djeca: uobičajena dnevna doza je 40mg/kg u tri li četiri podijeljene doze, tokom 7 do 10 dana. Ukupna dnevna doza ne smije da premaši 2g. Da bi se poboljšao ukus u rastvor se, u vrijeme primjene lijeka, mogu dodati uobičajeni sirupi sa aromom.**

VANCOMYCIN-MIP - Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

vankomicin | J01XA01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glikopeptidni antibakterijski lijekovi

MIP PHARMA CG

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
19.09.2014.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
19.09.2014.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
19.09.2014.

| SZ | Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg, ukupno 5 bočica staklenih sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji
19.09.2014.

V

Doziranje: **teške infekcije izazvane Gram-pozitivnim bakterijama osjetljivim na vankomicin (koje se ne mogu liječiti ili ne odgovaraju na liječenje drugim antimikrobnim lijekovima poput penicilina ili cefalosporina) kao što su: endokarditis, infekcije kostiju (osteitis, osteomijelitis) i zglobova, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta (pneumonija/nozokomijalna pneumonija izazvana bakterijama), infekcije mekih tkiva, perioperativna profilaksa bakterijskog endokarditisa: odrasli i djeca: doza se određuje individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, tjelesne mase, funkcije bubrega, prema protokolu. Lijek se primjenjuje u vidu spore i.v. infuzije (najviše 10mg/min); **stafilokokni enterokolitis i pseudomembranozni kolitis izazvan bakterijom Clostridium difficile**: oralna primjena lijeka: odrasli i stariji pacijenti: uobičajena dnevna doza je 500mg u podijeljenim dozama, tokom 7 do 10 dana, mada su u težim slučajevima primijenjene doze do 2g. Ukupna dnevna doza ne smije da premaši 2g. Svaka doza se može rekonstituisati u 30ml vode i dati pacijentu da popije ili primijeniti putem nazogastričnog tubusa; djeca:**

uobičajena dnevna doza je 40mg/kg u tri li četiri podijeljene doze, tokom 7 do 10 dana. Ukupna dnevna doza ne smije da premaši 2 g. Da bi se poboljšao ukus u rastvor se, u vrijeme primjene lijeka, mogu dodati uobičajeni sirupi sa aromom.

VAXIGRIP® - Sanofi Pasteur - Francuska

vakcina protiv gripa (inaktivisana, rascijepana virusna čestica) | J07BB02 | VAKCINE

Vakcine protiv gripa (influenca)

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| Z | Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (15mcg+15mcg+15mcg)/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric u kartonskoj kutiji 28.05.2010.

Doziranje: **prevencija gripa**: odrasli i djeca uzrasta >36 mjeseci: 0,5ml u vidu i.m. ili duboke s.c. inj.; **djeca uzrasta 6-35 mjeseci**: klinički podaci su ograničeni, primjenjuju se doze od 0,25ml ili 0,5ml; djeca koja nijesu prethodno vakcinisana drugu dozu trebaju da prime poslije najmanje 4 nedjelje.

VECTIBIX® - Amgen Europe B.V. - Holandija

panitumumab | L01XC08 | ANTINEOPLASTICI

Monoklonska antitijela

AMICUS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

| OgRp | Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 20ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 06.12.2017.

Doziranje: **metastatski kolorektalni karcinom 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 hemioterapiju zasnovanu na fluoropirimidinu (izuzev irinotekana); kao monoterapija, poslije neuspjeha primijenjenih hemioterapijskih režima koji su sadržali fluoropirimidin, oksaliplatin i irinotekan): **odrasli**: 6mg/kg tjelesne mase i.v. jednom u dvije nedjelje. Prije primjene infuzije lijek mora biti rastvoren sa 9mg/mL (0,9%) natrijum hlorida, u rastvoru za injekciju, do dobijanja konačne koncentracije koja ne treba da bude veća od 10mg/mL.

VENOSAN® - Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

heparin, kombinacije | C05BA53 | VAZOPROTEKTIVI

Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

BOSNALIJEK CRNA GORA

| BRp | Gel, 100 i.j/g + 10mg/g + 10mg/g, ukupno 40g gela u tubi u kartonskoj kutiji 15.06.2011.

Doziranje: **adjuvantna terapija u liječenju: varices cruris i varikoznog sindroma, promjena na koži oko ulcus cruris-a, posttromboflebitičkog sindroma, površinskog tromboflebitisa, kontuzionih edematoznih povreda, promrzlina, smetnji venskog protoka pri dugom stajanju, uboda insekata**: **odrasli**: gel se blago nanosi u tankom sloju 2-4 puta dnevno na bolna i otečena mjesta, bez obzira na njihovu površinu. Liječenje ne bi trebalo da traje duže od 15 dana bez ponovnog ljekarskog pregleda.

VENTOLIN® - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

salbutamol | R03AC02 | LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

Selektivni agonisti beta 2-adrenergičkih receptora

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 100mcg/doza, ukupno 200 doza u inhalatoru pod pritiskom u kartonskoj kutiji 15.06.2012.

Doziranje: **ublažavanje akutnih simptoma astme (uključujući bronhospazam)**: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 1 inhalacija (100mcg) kao minimalna pojedinačna početna doza; ukoliko je potrebno, povećati na 2 inhalacije; **djeca uzrasta <12 godina**: 1 inhalacija; ukoliko je potrebno, povećati na 2 inhalacije; **prevencija bronhospazma izazvanog alergenima ili fizičkim naporom**: **odrasli i djeca uzrasta >12 godina**: 2 inhalacije 10-15 minuta prije izla-

ganja alergenu, odnosno fizičkom naporu; djeca uzrasta <12 godina: 1 inhalacija prije izlaganja alergenu, odnosno fizičkom naporu; ukoliko je potrebno, povećati na 2 inhalacije. U hroničnoj terapiji: 2 inhalacije do 4 puta dnevno. Primjena lijeka ne treba da prelazi dozu veću od 8 inhalacija u toku 24h. Primjena putem inhalacije obezbjeđuje kratkotrajnu bronhodilataciju (4-6h) koja nastaje brzo (u roku od 5 minuta) kod reverzibilne opstrukcije disajnih puteva.

VERAPAMIL - HEMOFARM A.D. - Srbija

verapamil | C08DA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati fenilalkilamina

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| ORp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: odrasli: profilaksa i/ili terapija angine pektoris (uključujući Prinzmetal-ovu anginu): 120mg 3-4 puta dnevno; profilaksa i/ili terapija supraventrikularne tahikardije: 40-120mg 3-4 puta dnevno; profilaksa i/ili terapija blage do umjerene esencijalne hipertenzije: 40-120mg 3-4 puta dnevno. Dnevna doza ne bi trebalo da pređe 480mg tokom dužeg vremenskog perioda, iako se veća doza može primjenjivati u kraćem vremenskom periodu. Ne postoji ograničenje u pogledu trajanja terapije. Postepeno smanjivati dozu pri obustavljanju terapije. Tablete uzimati sa dovoljno tečnosti, bez sisanja ili žvakanja, poželjno za vrijeme ili ubrzo nakon obroka.

VERAPAMIL ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

verapamil | C08DA01 | BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

Derivati fenilalkilamina

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Obložena tableta, 80mg, ukupno 30 obloženih tableta u blisteru (2x15) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: odrasli: profilaksa i/ili terapija angine pektoris (uključujući Prinzmetal-ovu anginu): 120mg 3-4 puta dnevno; profilaksa i/ili terapija supraventrikularne tahikardije: 40-120mg 3-4 puta dnevno; profilaksa i/ili terapija blage do umjerene esencijalne hipertenzije: 40-120mg 3-4 puta dnevno. Dnevna doza ne bi trebalo da pređe 480mg tokom dužeg vremenskog perioda, iako se veća doza može primjenjivati u kraćem vremenskom periodu. Ne postoji ograničenje u pogledu trajanja terapije. Postepeno smanjivati dozu pri obustavljanju terapije. Tablete uzimati sa dovoljno tečnosti, bez sisanja ili žvakanja, poželjno za vrijeme ili ubrzo nakon obroka.

VESICARE® - Astellas Pharma Europe B.V. - Holandija

solifenacin | G04BD08 | UROLOŠKI LJEKOVI

Urinarni spazmolitici

D.O.O. INMED PODGORICA

| ORp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

| ORp | Film tableta, 10mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 20.12.2016.

Doziranje: simptomatska terapija inkontinencije i/ili povećane učestalosti nagona za mokrenjem kod pacijenata sa sindromom prekomjerno aktivne mokraćne bešike: odrasli: 5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka. Prema potrebi, doza se može povećati na 10mg jednom dnevno.

VFEND® - Fareva Amboise - Francuska

vorikonazol | J02AC03 | ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Derivati triazola

FARMEGRA D.O.O.

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 200mg, ukupno 1 bočica, staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: invazivna aspergiloza; kandidemija kod pacijenata koji nemaju neutropeniju; invazivne infekcije Candidom (uključujući i C. krusei); gljivične infekcije izazvane vrstama iz rodova Scedosporium spp. i Fusarium spp.; profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod visokorizičnih primalaca alogenog transplantata hematopoetskih matičnih ćelija: odrasli i djeca uzrasta ≥15 godina: udarna doza (prva 24 časa) 6mg/kg kao i.v. infuzija, na 12 sati (oralna

doza kod pacijenata tjelesne mase ≥ 40 kg: 400mg na 12h, a za pacijente tjelesne mase < 40 kg: 200mg na 12h), doza održavanja 4mg/kg dva puta dnevno (oralna doza održavanja je 200mg dva puta dnevno kod pacijenta tjelesne mase ≥ 40 kg ili 100mg dva puta dnevno kod pacijenta tjelesne mase < 40 kg) ukoliko pacijent ne podnosi intravensku dozu od 4mg/kg dva puta dnevno, dozu smanjiti na 3mg/kg dva puta dnevno; djeca uzrasta 2-12 godina i adolescenati sa nižom tjelesnom masom (uzrasta 12-14 godina i tjelesne mase < 50 kg); udarna doza (u prva 24 sata): 9mg/kg svakih 12 sati, doza održavanja 8mg/kg dva puta dnevno. Lijek se primjenjuje maksimalnom brzinom od 3mg/kg/h, tokom 1-3 sata. Trajanje terapije treba da bude što kraće u zavisnosti od kliničkog i mikološkog odgovora pacijenta. Dugotrajno izlaganje vorikonazolu, duže od 180 dana (6 mjeseci) zahtjeva pažljivu procjenu odnosa koristi i rizika. Profilaksu je potrebno započeti na dan transplantacije i može se primjenjivati najviše 100 dana. Profilaksa treba da traje što kraće, u zavisnosti od rizika za razvoj invazivne gljivične infekcije definisane neutropenijom ili imunosupresijom. Smije se nastaviti najviše 180 dana nakon transplantacije samo u slučaju kontinuirane imunosupresije ili odbacivanja grafta.

VIAGRA® - Fareva Amboise - Francuska

sildenafil | G04BE03 | **UROLOŠKI LJEKOVI**

Ljekovi koji se koriste kod erektilne disfunkcije

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 25mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 50mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 1 film tableta u blisteru (1x1) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **erektilna disfunkcija**: odrasli: 50mg, oko 1h prije seksualne aktivnosti. U zavisnosti od efikasnosti i podnošljivosti, doza se može povećati na 100mg ili smanjiti na 25mg. Najveća preporučena doza je 100mg, maksimalna preporučena učestalost doziranja je jednom dnevno. Kada se lijek uzme uz jelo, može doći do odloženog početka dejstva u odnosu na lijek uzet našte. Kod starijih od 65 godina nije potrebno podešavanje doze.

VICTOZA® - Novo Nordisk A/S - Danska

liraglutid | A10BX07 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Ostali lijekovi koji snižavaju glukozu u krvi, isključujući insuline

NOVO NORDISK PODGORICA

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom peni, 6mg/ml, ukupno 3 pena sa uloškom sa 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

| Rp | Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom peni, 6mg/ml, ukupno 2 pena sa uloškom sa 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 10.07.2014.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2 (postizanje glikemijske kontrole u kombinaciji sa oralnim hipoglikemicima i/ili bazalnim insulinom kada oni, uz dijetu i fizičku aktivnost, ne obezbjeđuju adekvatnu glikemijsku kontrolu)**: odrasli: početna doza je 0,6mg dnevno, da bi se poboljšala gastrointestinalna podnošljivost. Nakon najmanje jedne nedjelje, dozu povećati na 1,2mg. Kod nekih pacijenata povećanje doze sa 1,2mg na 1,8mg može se pokazati korisno, a u zavisnosti od kliničkog odgovora poslije najmanje jedne nedjelje primjene lijeka, doza se može povećati na 1,8mg u cilju daljeg poboljšanja glikemijske kontrole. Dnevne doze veće od 1,8mg se ne preporučuju. Lijek se primjenjuje jednom dnevno u bilo koje doba dana, nezavisno od obroka, s.c. u abdomen, butinu ili nadlakticu. Mjesto i vrijeme ubrizgavanja se mogu izmijeniti bez podešavanja doze. Međutim, poželjno je da se lijek ubrizgava približno u isto vrijeme, odabrano kao najpogodnije, svakog dana. Lijek se ne smije primjenjivati i.v. ili i.m.

VICTRELIS® - Schering-Plough Labo NV - Belgija

boceprevir | J05AE12 | **ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Inhibitori proteaze (inhibitori HIV-proteinaze)

GLOSARIJ D.O.O.

| SZR | Kapsula, tvrda, 200mg, ukupno 336 kapsula, tvrdih, u 4 kartonske kutije sa po 84 kapsule u blisteru (7x12) u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **hronični hepatitis C (genotip 1, u kombinaciji sa pegilovanim interferonom alfa i ribavirinom)**: odrasli (koji nijesu liječeni ili koji nijesu odgovarali na prethodnu terapiju): 3 puta dnevno po 800mg, sa hranom (uz obrok ili laganu užinu).

VIDAZA® - Baxter Oncology GmbH - Njemačka | Celgene Europe Limited - Velika Britanija

azacitidin | L01BC07 | ANTINEOPLASTICI

Analozi pirimidina

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Prašak za suspenziju za injekciju, 100mg, ukupno 1 bočica staklena sa 100mg praška za suspenziju za injekciju u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

Doziranje: mijelodisplastični sindrom srednjeg 2 ili visokog rizika, prema međunarodnom prognostičkom numeričkom sistemu rangiranja, hronična mijelomonocitna leukemija sa 10-29% blasta u koštanoj srži bez mijeloproliferativnog poremećaja, akutna mijeloidna leukemija sa 20-30% blasta i displazijom više loza, prema klasifikaciji Svjetske zdravstvene organizacije: odrasli pacijenti kod kojih nije moguća transplantacija hematopoezih matičnih ćelija; preporučena početna doza za prvi ciklus liječenja, bez obzira na početne hematološke laboratorijske vrijednosti je 75mg/m²/dan, a primjenjuje se subkutano tokom 7 dana, nakon čega slijedi pauza od 21 dan (28-dnevni ciklus liječenja). Preporučuje se liječenje pacijenata u najmanje 6 ciklusa. Liječenje treba nastaviti sve dok pacijent pokazuje dobar odgovor ili do pojave znakova progresije bolesti.

VIKIRAX - AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka

ombitasvir, paritaprevir, ritonavir | J05AX67 | ANTIVIRUSNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali antivirusni lijekovi

GLOSARIJ D.O.O.

| OgRp | Film tableta, 12.5mg + 75mg + 50mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (7x2) u kutiji, 4 kutije u zbirnoj kutiji 28.02.2017.

Doziranje: kombinovana terapija sa drugim lijekovima za liječenje pacijenata sa hroničnim hepatitisom C: odrasli: 2 tablete, jednom dnevno, uz obrok. Lijek se ne smije uzimati kao monoterapija.

VIGAMOX® - Alcon-Couvreur N.V. - Belgija | Alcon Cusi, SA - Španija

moksifloksacin | S01AE07 | LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO

Fluorohinoloni

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| NRp | Kapi za oči, rastvor, 5mg/ml, ukupno 1 bočica plastična (sa kapaljkom) sa 5ml rastvora u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: purulentni bakterijski konjuktivitis: odrasli, uključujući starije i djecu: ukapati 1 kap u oboljelo oko/oči tri puta dnevno. Stanje se obično popravlja unutar pet dana od početka terapije koju treba nastaviti sljedeća 2-3 dana. Ako se stanje ne poboljša unutar pet dana, treba razmotriti postavljenu dijagnozu i eventualno promijeniti terapiju. Kod istovremene primjene više oftalmoloških lijekova, mora se napraviti razmak od najmanje 5 minuta između njihove primjene. Ne preporučuje se primjena kod novorođenčadi.

VINORELSIN® - S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

vinorelbin | L01CA04 | ANTINEOPLASTICI

Alkaloidi vinke i analozi

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml, ukupno 1 bočica sa 1ml koncentrata za rastvor za infuziju (1x1ml) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml, ukupno 1 bočica sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju (1x5ml) u kartonskoj kutiji 17.07.2012.

Doziranje: nemikrocelularni karcinom pluća; karcinom dojke sa metastazama (3. i 4. stadijum), kada se terapija koja uključuje antracikline i taksane pokazala neuspješnom ili neadekvatnom: odrasli: monoterapija kao i.v. bolus injekcija u dozi od 25-30mg/m² tjelesne površine jednom nedjeljno; kombinovana terapija zavisi od terapijskog protokola, uobičajeno 25-30mg/m² tjelesne površine, a učestalost primjene je ograničena na 1. i 5. dan, ili 1. i 8. dan svake 3 nedjelje, u zavisnosti od protokola; maksimalna pojedinačna tolerantna doza je 35,4mg/m² površine tijela.

VIPDOMET® - Takeda Ireland Ltd. - Irska**alogliptin, metformin** | A10BD13 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Kombinacije lijekova koji snižavaju glukozu u krvi, za oralnu primjenu

GLOSARIJ D.O.O.

| Orp | Film tableta, 12.5mg + 1000mg, ukupno 56 film tableta u blister (4x14) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

| Orp | Film tableta, 12.5mg + 850mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (4x14) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (kao dodatak dijeti i fizičkim vježbama za poboljšanje kontrole glikemije kod odraslih pacijenata koji nisu na odgovarajući način kontrolisani maksimalnom podnošljivom dozom samog metformina, ili kod onih koji se već liječe kombinacijom alogliptina i metformina; u kombinaciji sa pioglitazonom (tj. trojna kombinovana terapija), kao dodatak dijeti i fizičkim vježbama, kod odraslih pacijenata koji nisu na odgovarajući način kontrolisani maksimalnom podnošljivom dozom metformina i pioglitazona; u kombinaciji sa insulinom (tj. trojna kombinovana terapija), kao dodatak dijeti i fizičkim vježbama, za poboljšanje kontrole glikemije kod pacijenata kod kojih nije postignuta odgovarajuća kontrola insulinom u stabilnoj dozi i metforminom): odrasli i stariji: doza lijeka se određuje individualno, na osnovu već postojeće terapije.

VIPIDIA® - Takeda Ireland Ltd. - Irska**alogliptin** | A10BH04 | **LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)**

Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Film tableta, 6.25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Rp | Film tableta, 12.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

| Rp | Film tableta, 25mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2** (u kombinaciji sa drugim lijekovima za snižavanje glukoze, uključujući insulin, kad oni zajedno sa djetom i fizičkom aktivnošću ne osiguravaju odgovarajuću kontrolu glikemije): odrasli: 25mg jednom dnevno kao dodatak terapiji metforminom, tiazolidindionom, sulfonilureom ili insulinom, ili kao trostruka terapija sa metforminom i tiazolidindionom ili insulinom. Kada se alogliptin primjenjuje u kombinaciji sa metforminom i/ili tiazolidindionom, treba nastaviti sa primjenom istih doza metformina i/ili tiazolidindiona kao prije uvođenja alogliptina. Kada se alogliptin primjenjuje u kombinaciji sa sulfonilureom ili insulinom, potrebno je razmotriti primjenu niže doze sulfoniluree ili insulina kako bi se smanjio rizik od hipoglikemije. Bezbjednost i efikasnost primjene alogliptina nisu u potpunosti utvrđeni kada se primjenjuje kao trostruka terapija sa metforminom i sulfonilureom.

VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. - Srbija**retinol, ergokalciferol** | A11CB.. | **VITAMINI**

Vitamin A i D u kombinaciji

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Oralne kapi, rastvor, 22522i.j./ml + 5000i.j./ml, ukupno 1 bočica, staklena (sa kapaljkom) sa 10ml rastvora u kartonskoj kutiji 21.12.2012.

Doziranje: **profilaksa hipovitaminoze A i/ili D**: djeca uzrasta <6 mjeseci: 1 kap na dan, samo po preporuci pedijatra; djeca uzrasta 6 mjeseci-5 godina: 2 kapi na dan; djeca uzrasta >5 godina i odrasli: 2-3 kapi na dan; trudnice i dojilje: 2-3 kapi na dan, samo po preporuci ljekara; odrasli uzrasta >60 godina: 3-4 kapi na dan.

VITAMIN B6 ALKALOID® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**piridoksin** | A11HA02 | **VITAMINI**

Ostali monokomponentni vitaminski preparati

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Z | Rastvor za injekciju, 50mg/2ml, ukupno 50 ampula sa 2ml rastvora za injekciju (50x2ml) u blisteru u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **deficit piridoksina**: 50-250mg dnevno u vidu i.m. ili i.v. inj.; **idiopatska sideroblastna anemija**: 100-400mg dnevno, podijeljeno u nekoliko doza; **piridoksin-zavisne konvulzije kod novorođenčadi i male djece**: mala djeca: 10-100mg u vidu i.m. ili i.v. inj.; novorođenčad: 4mg/kg dnevno; akutna intoksikacija izoniazidom: (prim-

jenjuje se doza piridoksina koja je jednaka dozi ingestiranog izoniazida u terapiji konvulzija i/ili kome, uz potrebne antikonvulzive): 1-4g i.v., a potom 1g i.m. primjenom svakih 30 minuta do pune doze. Trajanje terapije zavisi od prirode i toka bolesti. Dugotrajna primjena velikih doza ($\geq 200\text{mg}$ dnevno) može da izazove teže neurološke neželjene efekte, pa je potrebno pažljivo odmjeriti odnos rizika i koristi.

VITAMIN C - Galenika A.D. - Srbija

askorbinska kiselina | A11GA01 | VITAMINI

Askorbinska kiselina (vitamin C), monokomponentni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| Rp | Rastvor za injekciju, 500mg/5ml, ukupno 50 ampula sa 5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
Doziranje: **terapija skorbuta (kada je otežana oralna primjena lijeka): djeca:** 100-300mg dnevno i.v. ili i.m.; **odrasli:** 500-1000mg dnevno i.v. ili i.m.

VITAMIN C - HEMOFARM A.D. - Srbija

askorbinska kiselina | A11GA01 | VITAMINI

Askorbinska kiselina (vitamin C), monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| BRp | Šumeća tableta, 1000mg, ukupno 20 šumećih tableta u tubi (2x10) u kartonskoj kutiji 12.04.2013.
Doziranje: **profilaksa i terapija deficita askorbinske kiseline (vitamina C): odrasli:** 1000mg dnevno; 1 šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode (toploj ili hladnoj) i popiti.

VITAMIN C - Galenika A.D. - Srbija

askorbinska kiselina | A11GA01 | VITAMINI

Askorbinska kiselina (vitamin C), monokomponentni

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| BRp | Tableta, 500mg, ukupno 250 tableta u stripu (25x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.
Doziranje: **skorbut: odrasli (uključujući i starije):** 500mg-1g dva ili tri puta dnevno; **djeca uzrasta >12 godina:** 500mg dva ili tri puta dnevno; **djeca uzrasta 6-12 godina:** 500mg dva puta dnevno. Lijek se uzima neposredno prije jela.

VIVACE® - Zdravlje A.D. - Srbija

ramipril | C09AA05 | LEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM

Inhibitori ACE, monokomponentni

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Tableta, 1.25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
| Rp | Tableta, 2.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
| Rp | Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
| Rp | Tableta, 10mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
Doziranje: **hipertenzija: odrasli:** početna doza od 2,5mg dnevno može se udvostručavati svake 2-4 nedjelje, dok se postepeno ne dostigne željena vrijednost krvnog pritiska; maksimalna doza je 10mg jednom dnevno; **kardiovaskularna prevencija: odrasli:** početna doza od 2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti nakon 1. ili 2. nedjelje terapije, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljane doze održavanja od 10mg jednom dnevno; **terapija renalne bolesti: odrasli:** početna doza 1,25-2,5mg jednom dnevno može se udvostručiti poslije 2 nedjelje, a zatim poslije 2-3 nedjelje još jednom do ciljane doze održavanja 5-10mg dnevno; **simptomatska srčana insuficijencija: odrasli:** početna doza od 1,25mg dnevno može se udvostručavati svake 1-2 nedjelje, do dostizanja maksimalne doze od 10mg dnevno; preporučuje se primjena lijeka dva puta dnevno; **sekundarna prevencija nakon akutnog infarkta miokarda kod pacijenata sa srčanom insuficijencijom: odrasli:** početna doza je 2,5mg dva puta dnevno, tokom tri dana (48h nakon infarkta miokarda). Ukoliko se doza od 2,5mg ne podnosi, treba uvesti dozu od 1,25mg dva puta dnevno, tokom dva dana, pa tek onda povećati dozu na 2,5mg i 5mg dva puta dnevno. Ukoliko se doza ne može povećati na 2,5mg dva puta dnevno, terapiju treba prekinuti.

VIVACE PLUS® - Zdravlje A.D. - Srbija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Tableta, 5mg + 25mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida): odrasli: terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

VIVACE PLUS L® - Zdravlje A.D. - Srbija

ramipril, hidrohlorotiazid | C09BA05 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
Inhibitori ACE i diuretici

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Tableta, 2.5mg + 12.5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 17.04.2015.

Doziranje: hipertenzija (kod pacijenata čiji krvni pritisak nije adekvatno kontrolisan pojedinačnom primjenom ramiprila ili hidrohlorotiazida): odrasli: terapiju treba započeti najnižom dostupnom dozom. Ako je potrebno, doza se može postepeno povećati da bi se dostigla ciljna vrijednost krvnog pritiska; maksimalna dozvoljena doza je 10mg ramiprila i 25mg hidrohlorotiazida dnevno. Lijek bi trebalo uzimati jednom dnevno, u isto vrijeme, obično ujutro, nezavisno od obroka.

VODA ZA INJEKCIJE - Galenika A.D. - Srbija

voda za injekcije | V07AB.. | **SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI**

Rastvarači i razblaživači, uključujući rastvore za ispiranje

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

| OgRp | Rastvarač za parenteralnu upotrebu, ukupno 50 ampula sa po 5ml rastvarača (50x5ml) u kartonskoj kutiji 08.04.2016.

Doziranje: rastvaranje, razblaživanje i priprema odgovarajućih lijekova namijenjenih za parenteralnu primjenu: doziranje i način primjene zavise od indikacije i lijeka koji se rastvara.

VOTRIENT® - Glaxo Wellcome S.A. - Španija | Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

pazopanib | L01XE11 | **ANTINEOPLASTICI**

Inhibitori protein kinaze

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Film tableta, 200mg, ukupno 30 film tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

| OgRp | Film tableta, 400mg, ukupno 60 film tableta u bočici plastičnoj u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: prva liniji terapije kod odraslih pacijenata sa uznapredovalim karcinomom bubrega i kod pacijenata koji su prethodno primali terapiju citokinima za uznapredovalu bolest; terapija odraslih pacijenata sa određenim podtipovima uznapredovalog sarkoma mekih tkiva koji su prethodno primali hemioterapiju za metastatsku bolest ili kod kojih je došlo do progresije bolesti u roku od 12 mjeseci nakon (neo)adjuvantne terapije: odrasli: 800mg jednom dnevno. Dozu treba postepeno povećavati za po 200mg, u zavisnosti od individualne podnošljivosti pacijenta, kako bi se smanjile neželjene reakcije. Maksimalna dnevna doza je 800mg.

VOXIN® - Vianex S.A. - Plant C - Grčka

vankomicin | J01XA01 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Glikopeptidni antibakterijski lijekovi

OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA

| OgRp | Prašak za rastvor za infuziju, 500mg, ukupno 1 bočica staklena sa praškom za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 10.07.2017.

Doziranje: teške infekcije izazvane Gram-pozitivnim bakterijama osjetljivim na vankomicin (koje se ne mogu liječiti ili ne odgovaraju na liječenje drugim antimikrobnim lijekovima poput penicilina ili cefalosporina) kao što su: endokarditis, infekcije kostiju (osteitis, osteomijelitis) i zglobova, infekcije donjih dijelova respiratornog trakta (pneumonija/nozokomijalna pneumonija izazvana bakterijama), infekcije mekih tkiva, perioperativna profilaksa bakterijskog endokarditisa: odrasli i djeca: doza se određuje individualno u zavisnosti od indikacije, uzrasta, tjelesne mase, funkcije bubrega, prema protokolu. Lijek se primjenjuje u vidu spore i.v. infuzije (najviše 10mg/min); stafilokokni enterokolitis i pseudomembranozni kolitis izazvan bakterijom Clostridium difficile: oralna primjena lijeka: odrasli i stariji pacijenti: uobičajena dnevna doza je 500mg u podijeljenim dozama, tokom 7 do 10 dana, mada su u težim slučajevima primijenjene doze do 2g. Ukupna dnevna doza ne smije da premaši 2g. Svaka doza se može rekonstituisati u 30ml vode i dati pacijentu da popije ili primijeniti putem nazogastričnog tubusa; djeca: uobičajena dnevna doza je 40mg/kg u tri li četiri podijeljene doze, tokom 7 do 10 dana. Ukupna dnevna doza ne smije da premaši 2g. Da bi se poboljšao ukus u rastvor se, u vrijeme primjene lijeka, mogu dodati uobičajeni sirupi sa aromom.

W

WALZERA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

valsartan | C09CA03 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 40mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 80mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | Film tableta, 160mg, ukupno 30 tableta (3x10) u blisteru u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **hipertenzija**: odrasli: početna doza je 80mg dnevno, nezavisno od obroka, sa dovoljnom količinom vode. Ukoliko je potrebno, doza se može povećati na 160mg, do maks. 320mg. Antihipertenzivni efekat se postiže u toku 2 nedjelje od početka primjene lijeka, maksimalni efekat se postiže tokom 4 nedjelje; **djeca uzrasta 6-18 godina**: početna doza je 40mg jednom dnevno za djecu tjelesne mase <35kg i 80mg jednom dnevno za djecu tjelesne mase >35kg; **nedavni infarkt miokarda**: odrasli: terapiju započeti već 12 sati nakon infarkta miokarda inicijalnom dozom od 20mg dva puta dnevno, zatim titrirati do 40mg, 80mg i 160mg dva puta dnevno. Maksimalna doza je 160mg dva puta dnevno. Preporuka je da se dvije nedjelje nakon infarkta miokarda dostigne doza od 80mg dva puta dnevno, dok bi maksimalna preporučena doza od 160mg, dva puta dnevno, trebalo da bude postignuta u roku od tri mjeseca u zavisnosti od individualne podnošljivosti lijeka. Može se koristiti kod bolesnika u postinfarktnom stanju koji su na tromboliticima, acetilsalicilnoj kiselini, beta adrenergičkim blokatorima, statinima i diureticima, dok se kombinacija sa ACE inhibitorima ne preporučuje; **srčana insuficijencija**: odrasli: početna doza je 40mg dva puta dnevno; dozu povećavati do 80mg i 160mg dva puta dnevno u intervalu od dvije nedjelje do postizanja maksimalne doze od 320mg, u podijeljenim dozama. Kod pacijenata sa blagim do umjerenim oštećenjem jetre bez holestaze, doza ne smije biti veća od 80mg.

X

XALATAN® - Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA - Belgija**latanoprost** | S01EE01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO**

Analozi prostaglandina

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Kapi za oči, rastvor, 0.005%, ukupno 1 bočica plastična sa kapaljkom sa 2.5ml rastvora u kartonskoj kutiji
19.09.2014.

Doziranje: **povišen intraokularni pritisak, glaukom**: odrasli i djeca: jedna kap se ukapava u oboljelo oko (oči) jednom dnevno, najbolje uveče. Prije ukapavanja kontaktna sočiva treba skinuti, a mogu se ponovo staviti 15 minuta nakon primjene kapi. Nijesu dostupni podaci o primjeni kod prijevremeno rođene djece (kod koje je gestaciono doba manje od 36 nedjelja). Podaci o primjeni u starosnom dobu do 1 godine su veoma ograničeni.

XANAX® - Pfizer Italia S.r.l. - Italija**alprazolam** | N05BA12 | **PSIHOLEPTICI**

Derivati benzodiazepina

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | ▲ Tableta, 0.25mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

| Rp | ▲ Tableta, 0.5mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 10.03.2014.

Doziranje: **kratkotrajna terapija teškog anksioznog poremećaja koji onesposobljava osobu u svakodnevnim aktivnostima ili je izlaže ekstremnoj patnji**: odrasli: početna doza je 0,5-1mg u podijeljenim dozama; dozu postepeno povećavati (za ne više od 1mg svakih 3-4 dana) do 3-4mg dnevno; stariji ili iscrpljeni pacijenti: početna doza je 0,25mg 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno i ukoliko pacijent podnosi, ova doza se može povećati. Ukupno trajanje terapije ne bi trebalo da bude duže od 8-12 nedjelja, uključujući period smanjenja doze. Liječenje treba prekinuti postepeno, smanjivanjem dnevne doze za ne više od 0,5mg svaka 3 dana.

XARELTO® - Bayer Pharma AG - Njemačka | Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l. - Italija**rivaroksaban** | B01AF01 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Direktni inhibitori faktora Xa

FARMEGRA D.O.O.

| SZR | Film tableta, 2.5mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (1x56) u kartonskoj kutiji 09.07.2015.

Doziranje: **prevencija aterotrombotičnih događaja nakon akutnog koronarnog sindroma sa povišenim vrijednostima srčanih biomarkera, istovremeno sa acetilsalicilnom kiselinom ili sa acetilsalicilnom kiselinom uz klopidoogrel ili tiklopidin**: odrasli: 2,5mg dva puta dnevno. Pacijenti takođe moraju svakodnevno uzimati dozu od 75-100mg acetilsalicilne kiseline ili dnevnu dozu acetilsalicilne kiseline od 75-100mg uz dodatak dnevne doze od 75mg klopidoogrela ili uobičajene dnevne doze tiklopidina. Terapiju redovno procjenjivati individualno za svakog pacijenta, odmjeravajući rizik od nastanka ishemijskih događaja u odnosu na rizik od krvarenja. Odluku o produžetku liječenja nakon perioda od 12 mjeseci, treba donijeti za svakog pacijenta individualno zbog ograničenog iskustva primjene do 24 mjeseca. Liječenje treba započeti što prije po stabilizaciji akutnog koronarnog sindroma (uključujući i procedure revaskularizacije), a najranije 24 sata nakon prijema u bolnicu i u vrijeme kada normalno treba da se prekine primjena parenteralnih antikoagulanasa.

XARELTO® - Bayer Pharma AG - Njemačka**rivaroksaban** | B01AX06 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Ostala antitrombotička sredstva

FARMEGRA D.O.O.

| SZR | Film tableta, 10mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 26.02.2010.

Doziranje: **prevencija venske tromboembolije kod osoba koje se podvrgavaju ugradnji vještačkog kuka ili koljena**: odrasli: 10mg jednom dnevno, uz obrok ili nezavisno od obroka, a početi 6-10h poslije hirurške intervencije, ako je uspostavljena hemostaza. Kod ugradnje kuka, preporučuje se da liječenje traje 5 nedjelja, a kod ugradnje

koljena 2 nedjelje. Propuštenu dozu bolesnik treba odmah da nadoknadi, a zatim da od sljedećeg dana nastavi sa uzimanjem jedne doze lijeka dnevno.

XARELTO® - Bayer Pharma AG - Njemačka | Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l. - Italija

rivaroksaban | B01AF01 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Direktni inhibitori faktora Xa

FARMEGRA D.O.O.

| NRp | Film tableta, 15mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
 | NRp | Film tableta, 15mg, ukupno 42 film tablete u blisteru (3x14) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
 | NRp | Film tableta, 20mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 18.09.2015.

Doziranje: **prevencija aterotrombotičnih događaja nakon akutnog koronarnog sindroma sa povišenim vrijednostima srčanih biomarkera, istovremeno sa acetilsalicilnom kiselinom ili sa acetilsalicilnom kiselinom uz klopidogrel ili tiklopidin**: odrasli: 2,5mg dva puta dnevno. Pacijenti takođe moraju svakodnevno uzimati dozu od 75-100mg acetilsalicilne kiseline ili dnevnu dozu acetilsalicilne kiseline od 75-100mg uz dodatak dnevne doze od 75mg klopidogrela ili uobičajene dnevne doze tiklopidina. Terapiju redovno procjenjivati individualno za svakog pacijenta, odmjeravajući rizik od nastanka ishemijskih događaja u odnosu na rizik od krvarenja. Odluku o produžetku liječenja nakon perioda od 12 mjeseci, treba donijeti za svakog pacijenta individualno zbog ograničenog iskustva primjene do 24 mjeseca. Liječenje treba započeti što prije po stabilizaciji akutnog koronarnog sindroma (uključujući i procedure revaskularizacije), a najranije 24 sata nakon prijema u bolnicu i u vrijeme kada normalno treba da se prekine primjena parenteralnih antikoagulanasa.

XEFO® RAPID - Takeda GmbH - Njemačka | Takeda Pharma A/S - Danska

lornoxikam | M01AC05 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Oksikami

GLOSARIJ D.O.O.

| NRp | Film tableta, 8mg, ukupno 20 film tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji 03.12.2015.
 Doziranje: **kratkotrajno ublažavanje akutnog blagog do umjereno jakog bola**: odrasli: 8-16mg/dan. Prvog dana liječenja 12 sati poslije početne doze od 16mg može se primijeniti doza od 8mg. Poslije prvog dana uzimanja maksimalna preporučena dnevna doza je 16mg, u jednoj ili dvije podijeljene doze.

XELODA® - F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

kapecitabin | L01BC06 | **ANTINEOPLASTICI**

Analozii pirimidina

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | △ Film tableta, 500mg, ukupno 120 film tableta u blisteru (12x10) u kartonskoj kutiji 03.10.2011.
 Doziranje: **adjuvantna terapija pacijenata nakon operacije stadijuma III (Djuksov stadijum C) karcinoma debelog crijeva; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma; prva linija terapije uznapredovalog karcinoma želuca, u kombinaciji sa terapijskim režimima na bazi platine; terapija pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim karcinomom dojke, u kombinaciji sa docetakselom, kada se terapija koja uključuje antracikline ili taksane pokazala neuspješnom ili neadekvatnom**: odrasli: doziranje se sprovodi po protokolu.

XEPLION® - Janssen Pharmaceutica N.V. - Belgija

paliperidon | N05AX13 | **PSIHOLEPTICI**

Ostali antipsihotici

INPHARM CO PODGORICA

| OgRp | ▲ Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 50mg/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.5ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.
 | OgRp | ▲ Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 75mg/0.75ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.75ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.
 | OgRp | ▲ Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 100mg/ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

| OgRp | ▲ Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 150mg/1.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 1.5ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem (sa 2 igle) u kartonskoj kutiji 16.01.2017.

Doziranje: **terapija održavanja kod pacijenata sa shizofrenijom, čija je bolest stabilizovana oralnom terapijom paliperidonom ili risperidonom; terapija kod pacijenata sa shizofrenijom koji su prethodno odgovorili na terapiju oralnim paliperidonom ili risperidonom bez prethodne stabilizacije oralnom terapijom, ako su psihotični simptomi blagi do umjereni i ako je potrebna terapija dugodjelujućim injekcionim preparatom: odrasli i stariji:** početna doza je 150mg prvog dana terapije i 100mg nedjelju dana kasnije (8. dan), primjenom u deltoidni mišić, isključivo intramuskularno. Treću dozu treba primjeniti mjesec dana nakon druge početne doze. Preporučena mjesečna doza održavanja je 75mg.

XOLAIR® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

omalizumab | R03DX05 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih bolesti disajnih puteva
NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 75mg/0.5ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 0.5ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: **teška perzistentna astma** (samo kod pacijenata sa potvrđenom IgE posredovanom astmom): odrasli i djeca uzrasta >6 godina: doza i dozni interval zavise od bazalnih koncentracija IgE u krvi i tjelesne mase pacijenta; liječenje treba započeti po preporučenoj šemi doziranja poslije ustanovljene individualne konc. IgE; doze se kreću od 75-600mg (1-4 inj. s.c., u deltoidnu regiju nadlaktice), maks. 600mg svake 2 nedjelje. Pripremljeni rastvor upotrijebiti odmah. Efekat terapije se može procijeniti poslije najmanje 12-16 nedjelja. Lijek se ne primjenjuje za liječenje akutnog napada astme, akutnog bronhospazma i status astmatikusa.

XOLAIR® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

omalizumab | R03DX05 | **LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA**

Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih bolesti disajnih puteva
NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| OgRp | Rastvor za injekciju, 150mg/ml, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: **teška perzistentna astma** (samo kod pacijenata sa potvrđenom IgE posredovanom astmom): odrasli i djeca uzrasta >6 godina: doza i dozni interval zavise od bazalnih koncentracija IgE u krvi i tjelesne mase pacijenta; liječenje treba započeti po preporučenoj šemi doziranja poslije ustanovljene individualne konc. IgE; doze se kreću od 75-600mg (1-4 inj. s.c., u deltoidnu regiju nadlaktice), maks. 600mg svake 2 nedjelje. Pripremljeni rastvor upotrijebiti odmah. Efekat terapije se može procijeniti poslije najmanje 12-16 nedjelja. Lijek se ne primjenjuje za liječenje akutnog napada astme, akutnog bronhospazma i status astmatikusa. **Hronična spontana urtikarija** (kod pacijenata sa neodgovarajućim odgovorom na liječenje antagonistima H1 histaminskih receptora): odrasli i djeca uzrasta ≥12 godina: 300mg s.c. svake četiri nedjelje. Iskustva iz kliničkih ispitivanja sa dugotrajnim liječenjem dužim od 6 mjeseci u ovoj indikaciji su ograničena.

XORIMAX® - Sandoz GmbH - Austrija

cefuroksim | J01DC02 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Cefalosporini, II generacija

GLOSARIJ D.O.O.

| Rp | Obložena tableta, 250mg, ukupno 10 obloženih tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

| Rp | Obložena tableta, 500mg, ukupno 10 obloženih tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 17.12.2014.

Doziranje: **akutni streptokokni tonzilitis i farnigitis, akutni bakterijski sinusitis, akutni otitis media, akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa, cistitis, pijelonefritis, nekomplikovane infekcije kože i mekog tkiva, terapija ranog stadijuma Lajmske bolesti: odrasli i djeca tjelesne mase ≥40 kg:** 250-500mg dva puta dnevno; **djeca tjelesne mase <40 kg:** 10-15mg/kg tjelesne mase, u zavisnosti od indikacije.

XTANDI™ - Astellas Pharma Europe B.V. - Holandija

enzalutamid | L02BB04 | ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA

Antiandrogeni

D.O.O. INMED PODGORICA

| Rp | Kapsula, meka, 40mg, ukupno 112 kapsula, mekih u blisteru (4x28) u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

Doziranje: **metastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju** (asimptomatski ili sa blagim simptomima nakon neuspješnog liječenja androgenom deprivacijom, a kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana; **metastatski karcinom prostate koji je progredirao tokom ili nakon terapije docetakselom**: odrasli; preporučena dnevna doza je 160mg (četiri kapsule od 40mg) primijenjena kao pojedinačna oralna doza. Medikamentna kastracija primjenom LHRH analoga treba nastaviti tokom čitavog trajanja liječenja kod pacijenata koji nijesu hirurški kastrirani. Ako pacijent razvije toksičnost stepena ≥ 3 ili nepodnošljivo neželjeno dejstvo, primjenu lijeka obustaviti tokom jedne nedjelje ili dok se simptomi ne poboljšaju do stepena ≤ 2 , a zatim, ukoliko je to opravdano, nastaviti istom ili smanjenom dozom (120mg ili 80mg).

XULTOPHY® - Novo Nordisk A/S - Danska

insulin degludek, liraglutid | A10AE56 | LEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

Insulini i analozi, parenteralni, dugog dejstva

NOVO NORDISK PODGORICA

| ORp | Rastvor za injekciju, 100j./ml + 3.6mg/ml, ukupno 5 napunjenih injekcionih penova sa po 3ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 02.06.2017.

Doziranje: **diabetes mellitus tip 2 u kombinaciji sa oralnim antidijabeticima kada oni sami ili u kombinaciji sa agonistom GLP-1 receptora ili bazalnim insulinom ne omogućavaju adekvatnu glikemijsku kontrolu**: odrasli; subkutano jednom dnevno, u isto vrijeme svakog dana, u skladu sa individualnim potrebama pacijenta.

Y

YASMIN® - Bayer Pharma AG - Njemačka**drospirenon, etinilestradiol** | G03AA12 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gestageni i estrogeni, fiksne kombinacije

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 3mg + 0.03mg, ukupno 21 film tableta u blisteru (1x21) u kartonskoj kutiji 21.11.2013.
 Doziranje: **oralna kontracepcija**: 1 tableta dnevno, od 1. dana menstrualnog krvarenja, 21 dan bez prekida, u isto vrijeme sa malo tečnosti, redom označenim na pakovanju. Svako naredno pakovanje lijeka započinje se nakon sedmodnevnog intervala pauze bez primjene tableta, a za to vrijeme se pojavljuje krvarenje. Krvarenje počinje 2-3 dana nakon primjene posljednje tablete i ne mora se završiti do početka primjene sljedećeg pakovanja lijeka. Ako korisnica kasni sa uzimanjem tablete **manje od 12 sati**, kontraceptivna zaštita nije smanjena; tabletu odmah uzeti čim se sjeti, a nastaviti sa uzimanjem tableta u uobičajeno vrijeme. Ako se kasni sa uzimanjem tablete **više od 12 sati**, kontraceptivna zaštita može biti smanjena. U slučaju kada se propusti uzimanje tablete, potrebno je poštovati sljedeća dva osnovna pravila: uzimanje tablete se nikada ne smije prekidati duže od 7 dana; potrebno je uzimati tablete 7 uzastopnih dana, bez prekida, da se postigne odgovarajuća supresija ose hipotalamus-hipofiza-ovarijum.

YAZ® - Bayer Weimar GmbH&Co.KG - Njemačka**drospirenon, etinilestradiol** | G03AA12 | **POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**

Gestageni i estrogeni, fiksne kombinacije

EVROPA LEK PHARMA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 3mg + 0.02mg, ukupno 24+4 (1x24+4) film tableta u blisteru u kartonskoj kutiji 30.03.2010.
 Doziranje: **oralna kontracepcija**: 1 tableta dnevno, od 1. dana menstrualnog krvarenja, 28 dana bez prekida, u isto vrijeme sa malo tečnosti, redom označenim na pakovanju. Svako naredno pakovanje lijeka započinje se sljedeći dan nakon uzimanja posljednje tablete iz prethodnog pakovanja. Krvarenje počinje 2-3 dana nakon primjene posljednje tablete i ne mora se završiti do početka primjene sljedećeg pakovanja lijeka. Ako korisnica kasni sa uzimanjem tablete **manje od 24 sata**, kontraceptivna zaštita nije smanjena; tabletu odmah uzeti čim se sjeti, a nastaviti sa uzimanjem tableta u uobičajeno vrijeme. Ako se kasni sa uzimanjem tablete **više od 24 sata**, kontraceptivna zaštita može biti smanjena. U slučaju kada se propusti uzimanje tablete, potrebno je poštovati sljedeća dva osnovna pravila: uzimanje tablete se nikada ne smije prekidati duže od 4 dana; potrebno je uzimati tablete 7 uzastopnih dana, bez prekida, da se postigne odgovarajuća supresija ose hipotalamus-hipofiza-ovarijum.

YMANA® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija**memantin** | N06DX01 | **PSIHOANALEPTICI**

Ostali lijekovi za terapiju demencije

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORp | △ Film tableta, 5mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

| ORp | △ Film tableta, 10mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

| ORp | △ Film tableta, 10mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

| ORp | △ Film tableta, 15mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

| ORp | △ Film tableta, 20mg, ukupno 7 film tableta u blisteru (1x7) u kartonskoj kutiji 11.01.2016.

Doziranje: **umjerena do teška Alchajmerova bolest: odrasli**: u cilju smanjivanja rizika od neželjenih dejstava, doza održavanja se postiže postepenom titracijom od 5mg nedjeljno tokom prve 3 nedjelje, na sljedeći način: prva nedjelja (dan 1-7): 5mg dnevno tokom 7 dana; druga nedjelja (dan 8-14): 10mg dnevno tokom 7 dana; treća nedjelja (dan 15-21): 15mg dnevno tokom 7 dana; od četvrte nedjelje: 20mg dnevno tokom 7 dana. Doza održavanja: 20mg na dan. Maksimalna dnevna doza iznosi 20mg.

YURINEX® - HEMOFARM A.D. - Srbija**bumetanid** | C03CA02 | DIURETICI

Sulfonamidski diuretici, monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Tableta, 1mg, ukupno 20 tableta u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji

28.10.2014.

Doziranje: **edemi koji prate kongestivnu srčanu insuficijenciju, hepatičnu cirozu i oboljenje bubrega (uključujući nefrotski sindrom):** odrasli: 0,5-2mg dnevno u vidu pojedinačne ili podijeljenih doza. Ukoliko je potrebno, moguće je povećati i korigovati dozu u zavisnosti od terapijskog odgovora.

Z

ZALASTA® - Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska

olanzapin | N05AH03 | PSIHOLEPTICI

Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepiini

D.S.D. KRKA D.D. NOVO MESTO - PRESTAVNIŠTVO PODGORICA

| Rp | ▲ Tableta, 10mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

| Rp | ▲ Tableta, 5mg, ukupno 28 tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 15.05.2012.

Doziranje: **šizofrenija: odrasli:** početna doza je 10mg jednom dnevno, doza održavanja kreće se u opsegu 5-20mg dnevno; **umjerene do teške manične epizode bipolarnog poremećaja: odrasli:** početna doza je 15mg jednom dnevno (monoterapija) ili 10mg jednom dnevno (kombinovana terapija), doza održavanja kreće se u opsegu 5-20mg dnevno; **prevencija rekurentnih epizoda u bipolarnim poremećajima (kod pacijenata koji su u maničnoj fazi odgovorili na terapiju ovim lijekom): odrasli:** početna doza je 10mg jednom dnevno, doza održavanja kreće se u opsegu 5-20mg dnevno; ako je pacijent prethodno primao olanzapin za liječenje manične epizode, terapiju nastaviti istom dozom, kako bi se spriječile rekurentne epizode. Povećanje doze više od preporučene početne doze dozvoljeno je samo poslije odgovarajuće kliničke procjene i u intervalima ne manjim od 24h. Postepeno smanjivati dozu kod prekida terapije. Lijek uzimati nezavisno od obroka.

ZALTRAP® - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

afibercept | L01XX44 | ANTINEOPLASTICI

Ostali antineoplastici

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 8ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml, ukupno 1 bočica, staklena sa 4ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 11.05.2015.

Doziranje: **metastatski kolorektalni karcinom, u kombinaciji sa hemoterapijom irinotekanom/5-fluorouracilom/folinskom kiselinom (FOLFIRI) kod pacijenata kod kojih je bolest rezistentna ili je napredovala nakon liječenja protokolom koji sadrži oksaliplatin: odrasli:** preporučena doza lijeka primijenjena u obliku intravenske infuzije tokom 1 sata, iznosi 4mg/kg tjelesne mase, a nakon nje se primjenjuje protokol FOLFIRI. Ciklus liječenja ponavlja se svake dvije nedjelje. Liječenje treba nastaviti do progresije bolesti ili do pojave neprihvatljive toksičnosti.

ZARZIO® - Sandoz GmbH - Austrija

filgrastim | L03AA02 | IMUNOSTIMULANSI

Faktori stimulisanja kolonije (citokini)

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu, 30M j./0.5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa iglom (1x0,5ml) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| SZ | Rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu, 48M j./0.5ml, ukupno 1 napunjen injekcioni špric sa iglom (1x0,5ml) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **neutropenija izazvana citotoksičnom hemoterapijom, mijeloablativna terapija koja prethodi transplantaciji koštane srži, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi (PBPC) kod pacijenata koji se podvrgavaju mijelosupresivnoj ili mijeloablativnoj terapiji koja prethodi autolognoj transplantaciji progenitorskih ćelija periferne krvi, mobilizacija progenitorskih ćelija periferne krvi (PBPC) kod normalnih davalaca prije alogene transplantacije progenitorskih ćelija periferne krvi, teška hronična neutropenija, reverzija neutropenije ili održavanje normalnog broja neutrofila kod pacijenata sa HIV infekcijom: odrasli i djeca:** doziranje se sprovodi po protokolu.

ZEFFIX® - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

lamivudin | J05AF05 | ANTIVIRUSNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tableta, u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 Doziranje: **hronični hepatitis B (kod pacijenata sa kompenzovanim oboljenjem jetre): odrasli:** 100mg jednom dnevno, nezavisno od obroka; **hronični hepatitis B (kod pacijenata sa dekompenzovanim oboljenjem jetre): odrasli:** primjenjivati kombinovanu terapiju sa drugim lijekom bez ukrštene rezistencije na lamivudin, u cilju smanjenja rizika od nastanka rezistencije na lamivudin i postizanja brze virusne supresije. Nije poznato optimalno trajanje terapije.

ZELBORAF® - Roche Pharma AG - Njemačka

vemurafenib | L01XE15 | ANTINEOPLASTICI

Inhibitori protein kinaze

HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 240mg, ukupno 56 film tableta u blisteru (7x8) u kartonskoj kutiji 27.06.2013.
 Doziranje: **monoterapija za liječenje neresektabilnog ili metastatskog melanoma sa pozitivnom BRAF V600 mutacijom: odrasli:** 960mg dva puta dnevno, nezavisno od obroka, ali konzistentno uzimanje obje dnevne doze na prazan želudac treba izbjegavati. Terapiju vemurafenibom treba nastaviti do progresije bolesti ili do razvoja neprihvatljive toksicnosti.

ZENIX - HEMOFARM A.D. - Srbija

linezolid | J01XX08 | ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Ostali antibakterijski lijekovi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 600mg, ukupno 10 film tableta u blisteru (1x10) u kartonskoj kutiji 30.03.2010.
 | SZ | Rastvor za infuziju, 2mg/ml, ukupno 1 boca staklena sa 300ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 24.04.2014.
 | SZ | Rastvor za infuziju, 2mg/ml, ukupno 1 boca, staklena sa 100ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **nozokomijalna pneumonija, vanbolnički stečena pneumonija, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane osjetljivim Gram-pozitivnim bakterijama: odrasli:** preporučene doze za rastvor za infuziju i tablete su iste i iznose: 600mg dva puta dnevno, 10-14 uzastopnih dana. Trajanje liječenja zavisi od uzročnika, lokalizacije, težine infekcije i kliničkog odgovora bolesnika na terapiju (maksimalno do 28 dana). Terapiju započeti u bolničkim uslovima, nakon konsultacije sa odgovarajućim specijalistom (mikrobiolog ili infektolog), na osnovu rezultata mikrobioloških analiza i u skladu sa zvaničnim smjernicama o racionalnoj upotrebi antibiotika.

ZERLON - HEMOFARM A.D. - Srbija

finasterid | G04CB01 | UROLOŠKI LJEKOVI

Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze

HEMOMONT D.O.O.

| Rp | Film tableta, 5mg, ukupno 30 film tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 25.02.2010.
 Doziranje: **liječenje i kontrola benigne hiperplazije prostate: odrasli:** 5mg jednom dnevno, nezavisno od obroka, tabletu progutati cijelu. Terapija treba da traje najmanje 6 mjeseci da bi se procijenilo da li je postignut odgovarajući odgovor na lijek.

ZIAGEN™ - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska | Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

abakavir | J05AF06 | ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze

GSK EXPORT LIMITED PODGORICA

| Rp | Film tableta, 300mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (6x10) u kartonskoj kutiji 30.08.2013.
 Doziranje: **HIV infekcija (u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima): odrasli i djeca uzrasta >12 godina:** 600mg dnevno (u jednoj dozi ili u dvije podijeljene doze); **djeca uzrasta 3 mjeseca-12 godina:** preporučuje se doziranje u zavisnosti od tjelesne mase pacijenta: 300mg dva puta dnevno (djeca tjelesne mase >30kg); polovina tablete ujutru (150mg) i cijela tableta uveče (300mg) (djeca tjelesne mase 21-30kg); polovina tablete (150mg)

dva puta dnevno (djeca tjelesne mase 14-21kg). Tabletu je najbolje progutati i ne drobiti; kod pacijenata koji nisu u mogućnosti da progutaju tablete, tableta se može zdrobiti i dodati maloju količini polučvrste hrane ili tečnosti, koju je potrebno odmah upotrijebiti u cjelini.

ZINERYT® - Astellas Pharma Europe B.V. - Holandija

eritromicin, cink acetat | D10AF52 | **PREPARATI PROTIV AKNI**

Antiinfektivi za liječenje akni

D.O.O. INMED PODGORICA

| ORp | Prašak i rastvarač za rastvor za kožu, 40mg/ml + 12mg/ml, ukupno 1 boca sa praškom za rastvor za kožu i 1 boca sa rastvaračem u kartonskoj kutiji

18.10.2016.

Doziranje: **acne vulgaris**: djeca i odrasli: dva puta dnevno namazati problematične površine kože. Liječenje traje 10-12 nedjelja.

ZIPANTOLA® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Gastrorezistentna tableta, 40mg, ukupno 14 gastrorezistentnih tableta u blisteru (1x14) u kartonskoj kutiji

16.11.2016.

| ORp | Gastrorezistentna tableta, 40mg, ukupno 28 gastrorezistentnih tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

16.11.2016.

Doziranje: **refluksni ezofagitis**: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 40mg (izuzetno 80mg) jednom dnevno, tokom 4 nedjelje, a po potrebi 8 nedjelja; **eradikacija bakterije Helicobacter pylori u kombinaciji sa odgovarajućom antibakterijskom terapijom, kod pacijenata sa ulkusom uzrokovanim ovom bakterijom**: odrasli: 2 puta dnevno po 40mg (1h prije doručka i 1h prije večere), tokom 1 nedjelje, a po potrebi 2 nedjelje, u kombinaciji sa amoksicilin+klaritromicin, metronidazol+klaritromicin ili amoksicilin+metronidazol, po protokolu; **gastroični ulkus**: odrasli: 40mg (izuzetno 80mg), tokom 4 nedjelje, a po potrebi 8 nedjelja; **duodenalni ulkus**: odrasli: 40mg (izuzetno 80mg), tokom 2 nedjelje, a po potrebi 4 nedjelje; **Zollinger-Ellisonov sindrom i ostala oboljenja praćena patološkom hipersekrecijom želudačne kiseline**: odrasli: početna doza je 80mg jednom dnevno; doza se zatim individualno titrira, u zavisnosti od sekrecije želudačne kiseline; kod doza većih od 80mg dnevno, primijeniti u 2 podijeljene doze; moguće je i privremeno povećanje doze iznad 160mg - ne primjenjivati duže nego što je potrebno da bi se postigla adekvatna kontrola sekrecije želudačne kiseline; terapiju primjenjivati onoliko dugo koliko to klinički pokazatelji zahtijevaju. Tabletu popiti cijelu, sa vodom, 1h prije obroka.

ZIPANTOLA® - Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonске pumpe

FARMEGRA D.O.O.

| ORp | Gastrorezistentna tableta, 20mg, ukupno 28 gastrorezistentnih tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji

16.11.2016.

Doziranje: **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest**: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina: 20mg na dan, tokom 2-4 nedjelje, 1h prije obroka. Pojava recidiva simptoma se može kontrolisati uzimanjem 20mg dnevno po potrebi. **Dugotrajna terapija i prevencija relapsa refluksnog ezofagitisa**: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina: 20mg na dan; u slučaju relapsa 40mg na dan. Nakon oporavka od rekurentne epizode, doza se ponovo može smanjiti na 20mg dnevno. **Prevenција gastroduodenalnih ulkusa uzrokovanih primjenom neselektivnih nesteroidnih antiinflamatornih lijekova** (kod rizičnih grupa pacijenata kojima je potrebno kontinuirano liječenje): odrasli: preporučena doza je 20mg na dan.

ZODOL® - HEMOFARM A.D. - Srbija

ketorolak | M01AB15 | **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI**

Derivati sićretne kiseline i srodne supstance

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| SZ | Rastvor za injekciju, 30mg/ml, ukupno 5 ampula sa 1ml rastvora za injekciju u kartonskoj kutiji 29.05.2013.
 Doziranje: **kratkotrajno liječenje akutnog postoperativnog bola umjerenog do jakog intenziteta: odrasli i djeca uzrasta >16 godina:** 10-30mg na svakih 4-6h kao i.m. ili i.v. bolus injekcija (tokom najmanje 15 sekundi), maksimalna dnevna doza 90mg, odnosno 60mg za osobe preko 65 godina, osobe sa oštećenom funkcijom bubrega ili tjelesnom masom <50kg. Analgetički efekat se postiže 30 minuta nakon injekcije; maksimalna analgezija se postiže za 1-2h i obično traje 4-6h. Doziranje zavisi od intenziteta bola i odgovora bolesnika. Lijek može da se koristi najviše 2 uzastopna dana.

ZOFECARD® - A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italija

zofenopril | C09AA15 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO

| ORp | Film tableta, 7.5mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

| ORp | Film tableta, 30mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

| ORp | Film tableta, 30mg, ukupno 60 film tableta u blisteru (4x15) u kartonskoj kutiji 18.10.2016.

Doziranje: **blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: odrasli:** terapiju treba započeti dozom od 15mg jednom dnevno i titrirati prema višim dozama kako bi se postigla optimalna kontrola krvnog pritiska. Uobičajena efikasna dnevna doza iznosi 30mg jednom dnevno. Maksimalna doza je 60mg dnevno i primjenjuje se kao pojedinačna doza ili podijeljena u dvije doze. U slučaju neadekvatnog odgovora pacijenta, mogu se dodati i drugi antihipertenzivni lijekovi kao što su diuretici; **akutni infarkt miokarda: odrasli:** terapiju treba započeti u toku 24 sata od prvih simptoma akutnog infarkta miokarda i sprovesti je 6 nedjelja. Doziranje treba da bude po sljedećem režimu: prvi i drugi dan: 7,5mg na svakih 12 sati; treći i četvrti dan : 15mg na svakih 12 sati; od petog dana pa na dalje: 30mg na svakih 12 sati. Dnevnu dozu ne treba povećavati u slučaju niskog sistolnog pritiska (≤ 120 mm Hg) na početku terapije ili tokom prva tri dana od infarkta miokarda. U slučaju hipotenzije (≤ 100 mm Hg) terapija se može nastaviti dozom koju je pacijent prethodno tolerisao. U slučaju teške hipotenzije (sistolni krvni pritisak niži od 90 mm Hg, u dva uzastopna mjerenja u razmaku od najmanje 1 sat), terapiju treba prekinuti.

ZOLADEX® - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

goserelin | L02AE03 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Analozi hormona koji oslobađaju gonadotropin

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Implant, 3.6mg, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 3.6mg implanta u kesici u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **karcinom prostate, karcinom dojke, endometrioza, miomi materice, stanjivanje endometrijuma, asistirana reprodukcija: odrasli:** 3,6mg u s.c. inj. u prednji trbušni zid, svakih 28 dana. Prilagođavanje doze nije potrebno kod starijih osoba, kod osoba sa oštećenom funkcijom bubrega i jetre.

ZOLADEX® LA - AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

goserelin | L02AE03 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Analozi hormona koji oslobađaju gonadotropin

GLOSARIJ D.O.O.

| SZ | Implant, 10.8mg, ukupno 1 napunjeni injekcioni špric sa 10.8mg implanta u kesici u kartonskoj kutiji 13.01.2014.

Doziranje: **karcinom prostate, endometrioza, miomi materice: odrasli:** na svakih 12 nedjelja implantirati lijek s.c. u prednji trbušni zid, prema uputstvu za primjenu. Prilagođavanje doze nije potrebno kod starijih osoba, kod osoba sa oštećenom funkcijom bubrega i jetre.

ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA® - Hospira Enterprises B.V. - Holandija

zoleđronska kiselina | M05BA08 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Bifosfonati

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/5ml, ukupno 1 bočica plastična sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 28.10.2014.

Doziranje: **prevencija komplikacija na kostima (patološke frakture, kompresija kičme, zračenje ili operacija kostiju ili tumorom izazvane hiperkalcijemije) kod pacijenata sa uznapredovalim malignitetom koji zahvata i kosti: odrasli:** 4mg svake 3-4 nedjelje, pacijenti treba svakodnevno da dobijaju i 500mg suplemenata kalcijuma oralno i 400i.j. vitamina D; **hiperkalcijemija usljed malignih bolesti:** odrasli: jedna doza od 4mg. Lijek se razblažuje u 100ml sterilnog rastvora 0,9% NaCl ili 5% glukoze i daje kao jednokratna i.v. infuzija u trajanju od najmanje 15 minuta.

ZOLOFT® - Haupt Pharma Latina S.r.l. - Italija

sertralín | N06AB06 | **PSIHOANALEPTICI**

Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | △ Film tableta, 50mg, ukupno 28 film tabletea u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

| Rp | △ Film tableta, 100mg, ukupno 28 film tabletea u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 24.04.2014.

Doziranje: **odrasli:** **depresija i opsesivno-kompulsivni poremećaj:** početna doza je 50mg dnevno; **panični poremećaj, socijalni anksiozni poremećaj i posttraumatski stresni poremećaj:** početna doza je 25mg dnevno, nakon jedne nedjelje dozu treba povećati na 50mg jednom dnevno. Ukoliko odgovor nije postignut dozom od 50mg, dozu povećavati postepeno za po 50mg u intervalima ne kraćim od jedne nedjelje, maksimalna dnevna doza je 200mg; promjene u doziranju ne treba da budu češće od jednom nedjeljno. Terapijski efekat se može vidjeti već tokom prvih 7 dana; potreban je duži period da bi se vidio terapijski odgovor, posebno kod bolesnika sa opsesivno-kompulsivnim poremećajem. **Djeca i adolescenti: opsesivno-kompulsivni poremećaj: uzrast 13-17 godina:** početna doza je 50mg jednom dnevno; **uzrast 6-12 godina:** početna doza je 25mg jednom dnevno, doza se može povećati do 50mg jednom dnevno, poslije jedne nedjelje po potrebi postepeno povećati za po 50mg tokom perioda od nekoliko nedjelja, maksimalna dnevna doza je 200mg. Efikasnost lijeka nije dokazana kod pedijatrijskih pacijenata sa velikim depresivnim poremećajem. Ne postoje podaci o primjeni lijeka kod djece uzrasta <6 godina. Nagli prekid terapije izbjegavati; ukoliko je neophodan prekid, dozu postepeno smanjivati tokom perioda od najmanje 1-2 nedjelje.

ZOLTEX® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 40mg, ukupno 14 tableta u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **refluksni ezofagitis: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina:** 40mg dnevno tokom 4 nedjelje; po potrebi, produžiti još 4 nedjelje; **ulkus želuca: odrasli:** 40mg dnevno, tokom 4 nedjelje; terapija se može produžiti još 4 nedjelje; **ulkus duodenuma: odrasli:** 40mg dnevno, tokom 2 nedjelje; terapija se može produžiti još 2 nedjelje; **Zollinger-Ellisonov sindrom i druga stanja patološke hipersekrecije: odrasli:** preporučena početna doza je 80mg dnevno; doza se može individualno titrirati u zavisnosti od sekrecije želudačne kiseline. Moguće je i privremeno povećanje doze iznad 160mg (2 puta po 2 tablete dnevno), ali je ne treba primjenjivati duže nego što to zahtijeva odgovarajuća kontrola želudačne kiseline. Terapiju treba primjenjivati koliko to klinički pokazatelji zahtijevaju. **Eradikacija Helicobacter pylori** kod pacijenata sa potvrđenom infekcijom, koji imaju gastrični i duodenalni ulkus: daje se u kombinaciji sa dva odgovarajuća antibiotika (prema protokolu): 40mg pantoprazola dva puta na dan, prvu tabletu uzeti prije doručka, drugu tabletu 1h prije večere. Kombinovana terapija traje obično 7 dana, a može se produžiti za još 7 dana do ukupno dvije nedjelje trajanja terapije.

ZOLTEX® - Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

pantoprazol | A02BC02 | **LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA**

Inhibitori protonske pumpe

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Gastrozistentna tableta, 20mg, ukupno 28 tableta u blisteru (2x14) u kartonskoj kutiji 12.02.2015.

Doziranje: **simptomatska gastroezofagealna refluksna bolest: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina:** 20mg na dan, tokom 2-4 nedjelje, 1h prije obroka. Pojava recidiva simptoma se može kontrolisati uzimanjem

20mg dnevno po potrebi. **Dugotrajna terapija i prevencija relapsa refluksnog ezofagitisa: odrasli i adolescenti uzrasta 12-18 godina:** 20mg na dan; u slučaju relapsa 40mg na dan. Nakon oporavka od rekurentne epizode, doza se ponovo može smanjiti na 20mg dnevno. **Prevencija gastroduodenalnih ulkusa uzrokovanih primjenom neselektivnih nesteroidnih antiinflamatornih lijekova** (kod rizičnih grupa pacijenata kojima je potrebno kontinuirano liječenje): **odrasli:** preporučena doza je 20mg na dan.

ZOMETA® - Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

zledronska kiselina | M05BA08 | **LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU**

Bifosfonati

NOVARTIS PHARMA PODGORICA

| SZ | Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/5ml, ukupno 1 bočica sa 5ml koncentrata za rastvor za infuziju u kartonskoj kutiji 20.12.2012.

| SZ | Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 4mg, ukupno 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem u kartonskoj kutiji 20.12.2012.

Doziranje: **prevencija komplikacija na kostima (patološke frakture, kompresija kičme, zračenje ili operacija kostiju ili tumorom izazvane hiperkalcijemije)** kod pacijenata sa uznapredovalim malignitetom koji zahvata i kosti: odrasli: 4mg svake 3-4 nedjelje, pacijenti treba svakodnevno da dobijaju i 500mg suplemenata kalcijuma oralno i 400i.j. vitamina D; **hiperkalcijemija usljed malignih bolesti:** odrasli: jedna doza od 4mg. Lijek se razblažuje u 100ml sterilnog rastvora 0,9% NaCl ili 5% glukoze i daje kao jednokratna i.v. infuzija u trajanju od najmanje 15 minuta.

ZORKAPTIL - HEMOFARM A.D. - Srbija

kaptopril | C09AA01 | **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

Inhibitori ACE, monokomponentni

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Tableta, 12.5mg, ukupno 40 tableta u bočici u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| Rp | Tableta, 25mg, ukupno 40 tableta u blisteru (2x20) u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

| Rp | Tableta, 50mg, ukupno 40 tableta u bočici u kartonskoj kutiji 31.07.2013.

Doziranje: **odrasli: hipertenzija:** početna doza je 25-50mg u 2 podijeljene doze; po potrebi povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje, do 100-150mg dnevno (u 2 podijeljene doze); maksimalna dnevna doza je 150mg. **Srčana insuficijencija:** početna doza je 6,25-12,5mg, 2-3 puta dnevno (pod strogim medicinskim nadzorom); doza se može postepeno povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje do 75-150mg dnevno; maksimalna dnevna doza je 150mg, u podijeljenim dozama. **Infarkt miokarda (kratkotrajna terapija kod hemodinamski stabilnih bolesnika):** započeti terapiju što prije nakon pojave znakova i/ili simptoma, u bolničkim uslovima; primijeniti test dozu od 6,25mg, nakon 2h dati 12,5mg, a 12h kasnije 25mg. Od narednog dana, primjenjivati u dozi od 100mg dnevno, u 2 podijeljene doze, tokom 4 nedjelje. **Infarkt miokarda (hronična terapija):** ukoliko terapija nije započeta u prva 24h nakon akutnog infarkta miokarda, primijeniti između 3. i 16. dana 6,25mg, zatim 12,5mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, a zatim 25mg 3 puta dnevno; za efikasnu kardioprotekciju tokom dugotrajne primjene potrebno je 75-150mg dnevno, podijeljeno u 2-3 doze. **Dijabetička nefropatija:** 75-100mg dnevno, u podijeljenim dozama. **Djeca:** početna doza je oko 0,3mg/kg tjelesne mase, odnosno 0,15mg/kg tjelesne mase (prijevremeno rođena djeca, novorođenčad i odojčad), pod stalnim medicinskim nadzorom. Lijek se uzima 3 puta dnevno, doziranje se prilagođava individualno.

ZYGLIP® - Alkaloid AD Skopje - Makedonija

fenofibrat | C10AB05 | **SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)**

Fibrati

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

| ORP | Tableta, 145mg, ukupno 30 tableta u blisteru (3x10) u kartonskoj kutiji 02.02.2016.

Doziranje: **teška hipertrigliceridemija sa ili bez sniženog nivoa HDL holesterola; mješovita hiperlipidemija (kada je terapija statinima kontraindikovana ili se ne toleriše), mješovita hiperlipidemija kod pacijenata sa visokim rizikom od pojave kardiovaskularnih bolesti (kao dodatak terapiji statinima, kada vrijednosti triglicerida i HDL holesterola nisu adekvatno kontrolisane): odrasli:** 160mg jednom dnevno; kapsulu treba progutati cijelu, tokom jela.

ZYLLT® - Krka d.d., Novo mesto - Slovenija | Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska | Krka-Farma d.o.o. - Hrvatska klopidoogrel | B01AC04 | **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

FARMEGRA D.O.O.

| Rp | Film tableta, 75mg, ukupno 28 film tableta u blisteru (4x7) u kartonskoj kutiji 03.10.2011.
 Doziranje: **prevencija aterotrombotskih događaja nakon infarkta miokarda** (od nekoliko dana do najviše 35 dana nakon nastanka infarkta), **ishemijskog moždanog udara** (od 7 dana do najviše 6 mjeseci) ili **potvrđene periferne arterijske bolesti: odrasli i stariji pacijenti**: pojedinačna dnevna doza od 75mg; **prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom sa ili bez elevacije ST-segmenta**: liječenje započeti jednokratnom udarnom dozom od 300mg, a zatim nastaviti sa 75mg jednom dnevno (u kombinaciji sa acetylsalicilnom kiselinom); **prevencija aterotrombotskih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijalnom fibrilacijom** koji imaju najmanje jedan faktor rizika za nastanak vaskularnih događaja, nizak rizik za nastanak krvarenja i kod kojih nije pogodna terapija antagonistima vitamina K: **odrasli i stariji pacijenti**: pojedinačna dnevna doza od 75mg (u kombinaciji sa acetylsalicilnom kiselinom).

ZYBAKTAR - HEMOFARM A.D. - Srbija

klaritromicin | J01FA09 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Granule za oralnu suspenziju, 125mg/5ml, ukupno 1 plastična bočica sa granulama za pripremu 100ml oralne suspenzije u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
 | Rp | Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml, ukupno 1 plastična bočica sa granulama za pripremu 100ml oralne suspenzije u kartonskoj kutiji 21.12.2012.
 Doziranje: **infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva, kože i adneksa kože, akutni otitis media: djeca uzrasta 6 mjeseci-12 godina: djeca tjelesne mase <8kg: 7,5mg/kg na 12h; djeca tjelesne mase 8-11kg (približno uzrasta 1-2 godine): 2,5ml na 12h; djeca tjelesne mase 12-19kg (približno uzrasta 3-6 godina): 5ml na 12h; djeca tjelesne mase 20-29kg (približno uzrasta 7-9 godina): 7ml na 12h; djeca tjelesne mase 30-40kg (približno uzrasta 10-12 godina): 10ml na 12h. Doze od 500mg na 12h koriste se u terapiji teških oblika infekcije. Uobičajena dužina trajanja terapije je 5-10 dana, u zavisnosti od uzročnika i težine infekcije.**

ZYBAKTAR® - HEMOFARM A.D. - Srbija

klaritromicin | J01FA09 | **ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

Makrolidi

HEMOFARM P.J. PODGORICA

| Rp | Film tableta, 250mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.
 | Rp | Film tableta, 500mg, ukupno 14 film tableta u blisteru (2x7) u kartonskoj kutiji 19.09.2014.
 Doziranje: **infekcije donjeg respiratornog trakta (akutni i hronični bronhitis), pneumonija, infekcije gornjeg respiratornog trakta (sinuzitis i faringitis), inicijalna terapija vanbolničkih respiratornih infekcija, lakše i umjereno teške infekcije kože i mekih tkiva: odrasli i djeca uzrasta >12 godina: 250mg (500mg kod težih infekcija) dva puta dnevno; trajanje terapije 6-14 dana; eradikacija H. pylori kod pacijenata s duodenalnim ulkusom (u kombinaciji sa drugim lijekovima): odrasli: doziranje zavisni od izbora lijekova sa kojima se primjenjuje klaritromicin.**

ZYTIGA® - Janssen Cilag S.p.A. - Italija

abirateron | L02BX03 | **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

Ostali hormonski antagonisti i srodni lijekovi

INPHARM CO PODGORICA

| OgRp | Tableta, 250mg, ukupno 120 tableta u boci, plastičnoj u kartonskoj kutiji 18.09.2015.
 Doziranje: **metastatski karcinom prostate**, rezistentan na kastraciju, kod odraslih muškaraca koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi nakon neuspjeha sa androgen deprivationom terapijom, kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana; kod odraslih muškaraca kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije hemioterapijskog režima zasnovanog na docetakselu: 1000mg (četiri tablete od 250mg) kao pojedinačna dnevna doza, istovremeno sa prednizonom ili prednizolonom u dnevnoj dozi od 10mg. Tablete treba progutati cijele sa vodom, najmanje dva sata poslije jela, i najmanje sat vremena nakon uzimanja tableta ne smije se uzeti nikakva hrana.

5

5-FLUOROURACIL EBEWE® - Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

fluorouracil | L01BC02 | **ANTINEOPLASTICI**

Analozi pirimidina

GLOSARIJ D.O.O.

- | SZ | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 250mg/5ml, ukupno 1 bočica staklena sa 5ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
- | SZ | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/10ml, ukupno 1 bočica staklena sa 10ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.
- | SZ | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg/20ml, ukupno 1 bočica staklena sa 20ml koncentrata za rastvor za injekciju/infuziju u kartonskoj kutiji 10.06.2014.

Doziranje: **terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma, adjuvantna terapija kod karcinoma kolona i rektuma, terapija uznapredovalog karcinoma želuca, terapija uznapredovalog karcinoma pankreasa, terapija uznapredovalog karcinoma ezofagusa, terapija uznapredovalog ili metastatskog karcinoma dojke, adjuvantna terapija kod pacijenata sa operabilnim primarno invazivnim karcinomom dojke, terapija inoperabilnog lokalno uznapredovalog skvamocelularnog karcinoma glave i vrata kod prethodno neliječenih pacijenata, terapija lokalno rekurentnog ili metastatskog skvamocelularnog karcinoma glave i vrata: doziranje po protokolu, u zavisnosti od indikacije.**

ABECEDNI SPISAK LJEKOVA UPISANIH U REGISTAR

U skladu sa Zakonom o lijekovima („Sl. list CG“ br. 56/11 i 06/13), Agencija vodi Registre homeopatskih i tradicionalnih biljnih lijekova odnosno vrši upis u navedene Registre lijekova koji ispunjavaju predviđene uslove. Upis u Registar podrazumijeva poseban, jednostavniji postupak registracije za pojedine homeopatske i biljne (tradicionalne) lijekove na osnovu određenih karakteristika koje ovi lijekovi posjeduju.

Registar homeopatskih lijekova

Homeopatski lijek je lijek izrađen od homeopatskih sirovina u skladu sa homeopatskim postupkom izrade, po metodama zvaničnih farmakopeja a može se upisati u Registar homeopatskih lijekova ako ispunjava sljedeće uslove:

- namijenjen je za oralnu ili spoljnu upotrebu;
- na njegovom pakovanju niti u bilo kojoj drugoj informaciji koja se odnosi na lijek nema navedenih konkretnih terapijskih indikacija;
- prisutan je dovoljan stepen razblaženja lijeka koji garantuje terapijsku bezbjednost lijeka.

Agencija do kraja 2017. godine nije upisala u Registar nijedan homeopatski lijek.

Registar tradicionalnih biljnih lijekova

Tradicionalni biljni lijek je lijek koji može biti zasnovan na naučnim principima i rezultat je tradicije ili drugih tradicionalnih terapijskih pristupa i koji ispunjava sljedeće uslove:

- ima indikacije koje su karakteristične za tradicionalne biljne lijekove koji su po svom sastavu i namjeni predviđeni za primjenu bez ljekarskog nadzora;
- predviđen je isključivo za primjenu u skladu sa propisanom jačinom i doziranjem;
- namijenjen je za oralnu upotrebu, spoljnu upotrebu i/ili inhalaciju;
- postoji period tradicionalne upotrebe ovakvog lijeka - najmanje 30 godina upotrebe od čega najmanje 15 godina upotrebe na teritoriji Evropske unije;
- postoji dovoljno podataka o tradicionalnoj upotrebi lijeka, odnosno pokazano je da je lijek neškodljiv pri propisanim uslovima primjene, kao i da se može očekivati njegova efikasnost na osnovu njegove dugotrajne upotrebe i iskustva.

Spisak tradicionalnih biljnih lijekova upisanih u registar

BRONCHICUM® ELIKSIR S - A. Nattermann & Cie. GmbH - Njemačka

timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe, jagorčevina (Primulae radix), tečni ekstrakt korijena

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

|BRp| Oralni rastvor, 50mg/g + 25mg/g, ukupno 1 bočica staklena sa 130g oralnog rastvora u kartonskoj kutiji
10.07.2017.

Doziranje: tradicionalno se koristi kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom: adolescenti uzrasta >12 godina, odrasli i stariji: 6 puta na dan po 5ml; djeca uzrasta 4-12 godina: 3-5 puta na dan po 5ml.

BRONCHICUM® PASTILE - A. Nattermann & Cie. GmbH - Njemačka | Sanofi-Aventis Sp. z o.o. - Poljska

timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

|BRp| Komprimovana lozenga, 100mg, ukupno 20 komprimovanih lozengi u blisteru (2x10) u kartonskoj kutiji
10.07.2017.

Doziranje: tradicionalno se koristi kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom: adolescenti uzrasta >12 godina, odrasli i stariji: 2 komprimovane lozenge 5 puta dnevno.

BRONCHICUM® SIRUP S - A. Nattermann & Cie. GmbH - Njemačka

timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe

SANOFI-AVENTIS PODGORICA

|BRp| Sirup, 150mg/ml, ukupno 1 bočica staklena sa 100ml sirupa u kartonskoj kutiji
10.07.2017.

Doziranje: tradicionalno se koristi kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom: adolescenti uzrasta >12 godina, odrasli i stariji: 3 puta dnevno po 10ml (1-4g tečnog ekstrakta), što odgovara dnevnoj dozi od 30ml (1-14g); djeca uzrasta 4-12 godina: dnevna doza 2.5-4ml, podijeljeno u 3-5 pojedinačnih doza (pojedinačna doza 0.5-0.9ml). Promućkati sirup prije upotrebe.

ABECEDNI SPISAK INTERNACIONALNIH NEZAŠTIĆENIH NAZIVA REGISTROVANIH LJEKOVA

A

abakavir

ZIAGEN™, Film tableta, 300mg

abakavir, lamivudin

KIVEXA®, Film tableta, 600mg + 300mg

abirateron

ZYTIGA®, Tableta, 250mg

aceklofenak

AFLAMIL®, Film tableta, 100mg

acetilcistein

ACC® AKUT 200, Šumeća tableta, 200mg

ACC® AKUT 600, Šumeća tableta, 600mg

ACC® 100, Prašak za oralni rastvor, 100mg

ACC® 200, Prašak za oralni rastvor, 200mg

FLUIMUCIL® 100, Granule za oralni rastvor, 100mg

FLUIMUCIL® 200, Granule za oralni rastvor, 200mg

FLUIMUCIL® 600, Šumeća tableta, 600mg

acetilcistein, tuaminoheptan

RINOFUIMUCIL®, Sprej za nos, rastvor, 1% + 0.5%

acetilsalicilna kiselina

ANDOL®, Tableta, 100mg

ANDOL®, Tableta, 300mg

ANDOL®PRO, Gastrozistentna tableta, 75mg

ANDOL®PRO, Gastrozistentna tableta, 100mg

ASPIRIN® PROTECT, Gastrozistentna tableta, 100mg

ASPIRIN® ZIPP, Granule, 500mg

ASPIRIN® 500, Tableta, 500mg

CARDIOPIRIN®, Gastrozistentna tableta, 75mg

CARDIOPIRIN®, Gastrozistentna tableta, 100mg

MIDOL®, Gastrozistentna tableta, 100mg

MIDOL, Tableta, 300mg

acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina

ASPIRIN® PLUS C, Šumeća tableta, 400mg + 240mg

aciclovir

ACIKLOVIR, Tableta, 200mg

HERPLEX®, Krem, 50mg/g

adalimumab

HUMIRA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mg/0.4ml

HUMIRA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mg/0.8ml

HUMIRA®, Rastvor za injekciju, 40mg/0.8ml

adapalen

SONA®, Krem, 0.1%

afibercept

EYLEA®, Rastvor za injekciju, 40mg/ml

ZALTRAP®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml

agalizidaza beta

FABRAZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za

infuziju, 5mg

FABRAZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za

infuziju, 35mg

agomelatin

MELITOR®, Film tableta, 25mg

aklidiinijum bromid

BRETARIS® GENUAIR®, Prašak za inhalaciju, 322mcg

aksitinib

INLYTA®, Film tableta, 1mg

INLYTA®, Film tableta, 5mg

albumin, humani

ALBUNORM 5%, Rastvor za infuziju, 50g/l

ALBUNORM 20%, Rastvor za infuziju, 200g/l

alemrozumab

LEMTRADA®, Koncentrat za rastvor za infuziju,

12mg/1.2ml

alendronska kiselina

FOSAMAX®, Tableta, 70mg

alendronska kiselina, holekalciferol

FOSAVANCE®, Tableta, 70mg + 5600i.j.

alfakalcidol

ALPHA D3®, Kapsula, meka, 0.25mcg

ALPHA D3®, Kapsula, meka, 0.5mcg

ALPHA D3®, Kapsula, meka, 1mcg

algukozidaza alfa

MYOZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za

infuziju, 50mg

alklometazon

AFLODERM® KREM, Krem, 0.5mg/g

AFLODERM® MAST, Mast, 0.5mg/g

alogliptin

VIPIDIA®, Film tableta, 6.25mg
 VIPIDIA®, Film tableta, 12.5mg
 VIPIDIA®, Film tableta, 25mg

alogliptin, metformin

VIPDOMET®, Film tableta, 12.5mg + 850mg
 VIPDOMET®, Film tableta, 12.5mg + 1000mg

alopurinol

ALOPURINOL BELUPO, Tableta, 100mg
 ALOPURINOL, Tableta, 100mg

alprazolam

KSALOL®, Tableta, 0.25mg
 KSALOL®, Tableta, 0.5mg
 KSALOL®, Tableta, 1mg
 XANAX®, Tableta, 0.25mg
 XANAX®, Tableta, 0.5mg

alteplaza

ACTILYSE®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/
 infuziju, 50mg/50ml

aluminijum hidroksid- magnezijum karbonat gel, magezijum hidroksid

GASTAL®, Tableta, 450mg + 300mg

aluminijum hidroksid, magnezijum oksid

MAGALOX®, Tableta za žvakanje, 333.3mg + 158.4mg

amantadin

PK-MERZ®, Film tableta, 100mg
 PK-MERZ®, Rastvor za infuziju, 200mg/500ml

ambroksol

FLAVAMED®, Oralni rastvor, 15mg/5ml
 FLAVAMED®, Tableta, 30mg

amikacin

AMIKACIN, Rastvor za injekciju/infuziju, 100mg/2ml
 AMIKACIN, Rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/2ml
 LIKACIN®, Rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/2ml

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol

STREPSILS® COOL, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg
 STREPSILS® MED I LIMUN, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, askorbinska kiselina, natrijum askorbat
 STREPSILS® POMORANDŽA SA VITAMINOM C,
 Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 33.5mg + 74.9mg

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol

NEO-ANGIN® BEZ ŠEĆERA, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg
 + 5.72mg
 NEO-ANGIN®, Lozenga, 1.2mg + 5.9mg + 0.6mg
 STREPSILS® MENTOL I EUKALIPTUS, Lozenga, 0.6mg
 + 1.2mg + 8mg

amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, lidokain

STREPSILS® PLUS, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 10mg

aminokiseline

AMINOSOL 10%, Rastvor za infuziju, 14g/l + 12g/l + 5.1g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7.4g/l + 6.6g/l + 4.3g/l + 11.2g/l + 6.5g/l + 1g/l + 0.4g/l + 4.4g/l + 2g/l + 6.2g/l
 AMINOSOL 15 %, Rastvor za infuziju, 5.2g/l + 8.9g/l + 5.5g/l + 11.1g/l + 3.8g/l + 8.6g/l + 5.5g/l + 1.6g/l + 20g/l + 7.3g/l + 25g/l + 18.5g/l + 17g/l + 9.6g/l + 0.4g/l + 2g/l
 HEPASOL 8%, Rastvor za infuziju, 4.64g/l + 10.72g/l + 0.52g/l + 0.88g/l + 5.82g/l + 2.8g/l + 10.4g/l + 13.09g/l + 6.88g/l + 1.1g/l + 5.73g/l + 2.24g/l + 4.4g/l + 0.7g/l + 10.08g/l

aminokiseline i elektroliti

AMINOSOL 10% E, Rastvor za infuziju, 15g/l + 12g/l + 5.1g/l + 14g/l + 3g/l + 5g/l + 7.4g/l + 6.6g/l + 4.3g/l + 15g/l + 4.4g/l + 2g/l + 6.2g/l + 9.28g/l + 9.18g/l + 0.735g/l + 0.286g/l + 1.683g/l

amjodaron

AMIODARON, Tableta, 200mg
 CORDARONE®, Tableta, 200mg

amlodipin

AMLODIPIN ALKALOID®, Tableta, 10mg
 AMLODIPIN REPLEK FARM, Tableta, 10mg
 AMLOGAL®, Tableta, 5mg
 AMLOGAL®, Tableta, 10mg
 AMLOPIN®, Tableta, 5mg
 AMLOPIN®, Tableta, 10mg
 NORVASC®, Tableta, 5mg
 NORVASC®, Tableta, 10mg

amlodipin, indapamid

NATRIXAM®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 5mg + 1.5mg
 NATRIXAM®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 10mg + 1.5mg

amoksisilin

ALMACIN®, Kapsula, tvrda, 500mg
 ALMACIN®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml
 AMOKSICILIN, Kapsula, tvrda, 250mg
 AMOKSICILIN, Kapsula, tvrda, 500mg

AMOXICILIN, Kapsula, tvrda, 250mg
 AMOXICILIN, Kapsula, tvrda, 500mg
 MOXILEN®, Kapsula, 250mg
 MOXILEN®, Kapsula, 500mg
 OSPAMOX® DT, Tableta za oralnu suspenziju, 500mg
 OSPAMOX® DT, Tableta za oralnu suspenziju, 1000mg
 OSPAMOX®, Prašak za oralnu suspenziju, 500mg/5ml
 SINACILIN®, Kapsula, tvrda, 250mg
 SINACILIN®, Kapsula, tvrda, 500mg
 SINACILIN®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

amoksicilin, klavulanska kiselina

AMOKSIKLAV®, Film tableta, 500mg + 125mg
 AMOKSIKLAV®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg + 200mg
 AMOKSIKLAV® 2X, Prašak za oralnu suspenziju, 400mg/5ml + 57mg/5ml
 AUGMENTIN®, Film tableta, 875mg + 125mg
 PANKLAV®, Film tableta, 250mg + 125mg
 PANKLAV, Film tableta, 500mg + 125mg
 PANKLAV, Prašak za oralnu suspenziju, 125mg/5ml + 31.25mg/5ml
 PANKLAV FORTE, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml + 62.5mg/5ml
 PANKLAV 2X, Film tableta, 875mg + 125mg
 PANKLAV 2X, Granule za oralnu suspenziju, 400mg/5ml + 57mg/5ml

ampicilin

PENTREXYL®, Kapsula, tvrda, 500mg

anastrozol

AREMED®, Film tableta, 1mg
 TRASOLETTE®, Film tableta, 1mg

apiksaban

ELIQUIS®, Film tableta, 2.5mg
 ELIQUIS®, Film tableta, 5mg

aprepitant

EMEND®, Kapsula, tvrda, 80mg, 125mg

askorbinska kiselina

VITAMIN C, Rastvor za injekciju, 500mg/5ml
 VITAMIN C, Tableta, 500mg
 VITAMIN C, Šumeća tableta, 1000mg

atenolol

ORMIDOL®, Film tableta, 100mg
 PRINORM®, Tableta, 100mg

atorvastatin

ETORA®, Film tableta, 10mg
 ETORA®, Film tableta, 20mg

ETORA®, Film tableta, 40mg
 ETORA®, Film tableta, 80mg
 HIPOLIP, Film tableta, 10mg
 HIPOLIP, Film tableta, 20mg
 HIPOLIP, Film tableta, 40mg
 LIPIDRA®, Film tableta, 10mg
 LIPIDRA®, Film tableta, 20mg
 LIPIDRA®, Film tableta, 40mg
 SORTIS®, Film tableta, 10mg
 SORTIS®, Film tableta, 20mg
 SORTIS®, Film tableta, 40mg
 SORTIS®, Film tableta, 80mg

atorvastatin, acetilsalicilna kiselina, ramipril

TRINOMIA®, Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 2.5mg
 TRINOMIA®, Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 5mg
 TRINOMIA®, Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 10mg

atropin

ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M., Rastvor za injekciju, 1mg/ml

azacitidin

VIDAZA®, Prašak za suspenziju za injekciju, 100mg

azelastin

ALLERGODIL®, Kapi za oči, rastvor, 0.5mg/ml

azitromicin

HEMOMYCIN, Film tableta, 500mg
 HEMOMYCIN, Granule za oralnu suspenziju, 100mg/5ml
 HEMOMYCIN, Granule za oralnu suspenziju, 200mg/5ml
 HEMOMYCIN, Kapsula, tvrda, 250mg
 HEMOMYCIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
 SUMAMED®, Film tableta, 500mg
 SUMAMED® FORTE, Prašak za oralnu suspenziju, 200mg/5ml
 SUMAMED®, Kapsula, tvrda, 250mg
 SUMAMED®, Prašak za oralnu suspenziju, 100mg/5ml
 SUMAMED® 500mg INJEKCIJE, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg

B

bacilus IP 5832

FLONIVIN BS®, Kapsula, 35mg

bacitracin, neomicin

ENBECIN®, Mast za oči, 500i.j./g + 3.3mg/g

bendamustin

RIBOMUSTIN®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg

RIBOMUSTIN®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

benfotiamin, piridoksin

MILGAMMA®, Obložena tableta, 100mg + 100mg

benzalkonijum hlorid

SEPTOLETE® D, Lozenga, 1mg

SEPTOLETE®, Lozenga, 1mg

benzidamin

TANTUM® LEMON, Lozenga, 3mg

TANTUM® VERDE, Lozenga, 3mg

TANTUM® VERDE, Rastvor za ispiranje usta, 0.15%

TANTUM® VERDE, Sprej za usnu sluznicu, rastvor, 0.15%

benzidamin, cetilpiridinijum

SEPTOLETE® TOTAL, Lozenga, 3mg + 1mg

SEPTOLETE® TOTAL, Sprej za usnu sluznicu, rastvor, 1.5mg/ml + 5mg/ml

benzilpenicilin

PAN-PENI G SODIUM, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1Mi.j.

benzilpenicilin, prokain benzilpenicilin

PANCILLIN®, Prašak za suspenziju za injekciju, 200 000i.j. + 600 000i.j.

betahistin

BETASERC®, Tableta, 24mg

URUTAL®, Tableta, 8mg

betametazon

BELODERM®, Krem, 0.5mg/g

BELODERM®, Mast, 0.5mg/g

betametazon, gentamicin

BELOGENT®, Krem, 0.5mg/g + 1mg/g

BELOGENT®, Mast, 0.5mg/g + 1mg/g

DIDERMAL®, Krem, 0.5mg/g + 1mg/g

DIDERMAL®, Mast, 0.5mg/g + 1mg/g

betametazon, salicilna kiselina

BELOSALIC®, Mast, 0.5mg/g + 30mg/g

BELOSALIC®, Rastvor za kožu, 0.5mg/g + 20mg/g

bevacizumab

AVASTIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml

bikalutamid

BICADEX®, Film tableta, 50mg

biperiden

MENDILEX®, Tableta, 2mg

bisakodil

DULCOLAX®, Gastrorezistentna tableta, 5mg

DULCOLAX®, Supozitorija, 10mg

PANLAX®, Gastrorezistentna tableta, 5mg

PANLAX®, Supozitorija, 10mg

bisoprolol

CONCOR® COR, Film tableta, 2.5mg

CONCOR® COR, Film tableta, 5mg

CONCOR® COR, Film tableta, 10mg

CONCOR®, Film tableta, 5mg

CONCOR®, Film tableta, 10mg

TENSEC®, Film tableta, 5mg

TENSEC®, Film tableta, 10mg

bisoprolol, amlodipin

CONCOR® AM, Tableta, 5mg + 5mg

CONCOR® AM, Tableta, 5mg + 10mg

CONCOR® AM, Tableta, 10mg + 5mg

CONCOR® AM, Tableta, 10mg + 10mg

bisoprolol, hidrohloriazid

LODOZ®, Film tableta, 2.5mg + 6.25mg

LODOZ®, Film tableta, 5mg + 6.25mg

LODOZ®, Film tableta, 10mg + 6.25mg

TENSEC® PLUS, Film tableta, 5mg + 12.5mg

boceprevir

VICTRELIS®, Kapsula, tvrda, 200mg

bortezomib

BORTEZOMIB PLIVA, Prašak za rastvor za injekciju, 1mg

BORTEZOMIB PLIVA, Prašak za rastvor za injekciju, 3.5mg

brinzolamid

AZOPT®, Kapi za oči, suspenzija, 10mg/ml

bromazepam

BROMAZEPAM, Tableta, 1.5mg

BROMAZEPAM, Tableta, 3mg

BROMAZEPAM, Tableta, 6mg

LEXAURIN®, Tableta, 1.5mg

LEXAURIN®, Tableta, 3mg

LEXAURIN®, Tableta, 6mg

LEXILIMUM®, Tableta, 1.5mg

LEXILIMUM®, Tableta, 3mg

LEXILIUM®, Tableta, 6mg

bromheksin

BISOLEX®, Tableta, 8mg

BISOLEX® F, Tableta, 16mg

BISOLEX® 2MG/ML RASTVOR, Oralne kapi, rastvor, 2mg/ml

BISOLVON®, Oralni rastvor/koncentrat za rastvor za raspršivanje, 2mg/ml

BISOLVON®, Tableta, 8mg

BISOLVON®, Sirup, 4mg/5ml

bršljan (*Hedera helix*), suvi ekstrakt lista

PROSPAN® KAPI, Oralne kapi, rastvor, 20mg/ml

PROSPAN® LIQUID, Oralni rastvor, 35mg/5ml

PROSPAN®, Pastila, 26mg

PROSPAN®, Sirup, 7mg/ml

PROSPAN®, Šumeća tableta, 65mg

budesonid

PULMICORT®, Suspenzija za raspršivanje, 0.25mg/ml

PULMICORT®, Suspenzija za raspršivanje, 0.5mg/ml

PULMICORT®TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 200mcg/doza

PULMICORT®TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 400mcg/doza

bumetanid

YURINEX®, Tableta, 1mg

bupivakain

MARCAINE® SPINAL 0.5%, Rastvor za injekciju, 5mg/ml

MARCAINE® 0.5%, Rastvor za injekciju, 5mg/ml

buprenorfin

BUPRENORFIN ALKALOID®, Sublingvalna tableta, 0.4mg

BUPRENORFIN ALKALOID®, Sublingvalna tableta, 2mg

BUPRENORFIN ALKALOID®, Sublingvalna tableta, 8mg

butamirat

OMNITUS, Sirup, 0.8mg/ml

OMNITUS®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 20mg

OMNITUS®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 50mg

SINETUS®, Oralni rastvor, 4mg/5ml

butokonazol

GYNOFORT®, Vaginalni krem, 20mg/g

C

cabazitaksel

JEVTANA®, Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 60mg/1.5ml

cefadroksil

VALDOCEF®, Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

VALDOCEF®, Kapsula, tvrda, 500mg

cefahlor

ALFACET®, Kapsula, tvrda, 500mg

ALFACET®, Prašak za oralnu suspenziju, 125mg/5ml

ALFACET®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

cefaleksin

CEFALEKSIN, Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

CEFALEKSIN, Kapsula, tvrda, 250mg

CEFALEKSIN, Kapsula, tvrda, 500mg

CEFALEXIN ALKALOID®, Kapsula, tvrda, 500mg

CEFALEXIN ALKALOID®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

CEFALEXIN REMEDICA, Kapsula, tvrda, 250mg

CEFALEXIN REMEDICA, Kapsula, tvrda, 500mg

PALITREX®, Kapsula, tvrda, 500mg

PALITREX®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

cefazolin

PRIMACEPH®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

cefepim

PIMEF®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

PIMEF®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g

cefiksim

PANCEF®, Film tableta, 400mg

PANCEF®, Granule za oralnu suspenziju, 100mg/5ml

cefpodoksim

TRIDOX®, Film tableta, 100mg

TRIDOX®, Film tableta, 200mg

TRIDOX®, Prašak za oralnu suspenziju, 40mg/5ml

ceftazidim

CEFAZ®, Prašak za rastvor za injekciju, 500mg

CEFAZ®, Prašak za rastvor za injekciju, 1g

CEFTAZIDIM SANDOZ®, Prašak za rastvor za injekciju, 1g

FORCAS®, Prašak za rastvor za injekciju, 1000mg

ceftributen

CEDAX[®], Kapsula, tvrda, 400mg
CEDAX[®], Prašak za oralnu suspenziju, 36mg/ml

ceftriakson

CEFTRIAXON-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g
CEFTRIAXON-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g
LENDACIN[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

cefuroksim

CEFUROXIM-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju, 750mg
CEFUROXIM-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1500mg
FUREXA[®], Prašak za rastvor za injekciju, 250mg
FUREXA[®], Prašak za rastvor za injekciju, 750mg
FUREXA[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1.5g
NILACEF[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 750mg
NILACEF[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1500mg
XORIMAX[®], Obložena tableta, 250mg
XORIMAX[®], Obložena tableta, 500mg

cetilpiridinijum

SEPTOLETE[®] **DIVLJA TREŠNJA**, Lozenga, 1.2mg
SEPTOLETE[®] **LIMUN**, Lozenga, 1.2mg
SEPTOLETE[®] **ZELENA JABUKA**, Lozenga, 1.2mg

cetilpiridinijum, benzokain

SEPTOLETE[®] **PLUS**, Lozenga, 1mg + 5mg
SEPTOLETE[®] **PLUS MED I LIMETA**, Lozenga, 1mg+5mg
SEPTOLETE[®] **PLUS**, Sprej za usnu sluznicu, rastvor, 2mg/ml + 10mg/ml

cetoreliks

CETROTIDE[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 0.25mg/ml

cetuksimab

ERBITUX[®], Rastvor za infuziju, 5mg/ml

cijela svježa biljka divljeg renca, etanolni ekstrakt, korijen anđelike, etanolni ekstrakt, list matičnjaka, etanolni ekstrakt, plod kima, etanolni ekstrakt, nadzemni dio ruse, etanolni ekstrakt, korijen sladića, etanolni ekstrakt, cvijet kamilice, etanolni ekstrakt, list nane, etanolni ekstrakt, plod gujine trave, etanolni ekstrakt

IBEROGAST[®], Oralne kapi, rastvor, (15ml+10ml+10ml+10ml+10ml+10ml+20ml+5ml+10ml)/100ml

ciklesonid

ALVESCO[®], Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 80mcg/doza
ALVESCO[®], Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 160mcg/doza

ciklosporin

SANDIMMUN NEORAL[®], Kapsula, meka, 25mg
SANDIMMUN NEORAL[®], Kapsula, meka, 50mg
SANDIMMUN NEORAL[®], Kapsula, meka, 100mg
SANDIMMUN NEORAL[®], Oralni rastvor, 100mg/ml

cilazapril, hidrohloriazid

PRILAZID[®] **PLUS**, Film tableta, 5mg + 12.5mg

cinhokain, polikrezulen

FAKTU[®], Mast, 10mg/g + 50mg/g
FAKTU[®], Supozitorija, 2.5mg + 100mg

ciprofibrat

LIPANOR[®], Kapsula, tvrda, 100mg

ciprofloksacin

CIPRINOL[®], Film tableta, 250mg
CIPRINOL[®], Film tableta, 500mg
CIPRINOL[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml
CIPROCINAL[®], Film tableta, 250mg
CIPROCINAL[®], Film tableta, 500mg
CITERAL[®], Film tableta, 250mg
CITERAL[®], Film tableta, 500mg
CITERAL[®], Kapi za uši/oči, rastvor, 3mg/ml
CITERAL[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml
MAROCEN, Kapi za oči, rastvor, 0.3%

ciproteron

ANDROCUR[®], Tableta, 50mg

ciproteron, etinilestradiol

DIANE-35[®], Obložena tableta, 2mg + 0.035mg

cisatrakurijum

NIMBEX[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 2mg/ml

cisplatin

CISPLATIN EBEW[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/20ml
CISPLATIN EBEW[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/50ml
CISPLATIN EBEW[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/100ml
SINPLATIN[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 1mg/ml

D

dabigatraneteksilat

PRADAXA®, Kapsula, tvrda, 75mg
PRADAXA®, Kapsula, tvrda, 110mg
PRADAXA®, Kapsula, tvrda, 150mg

dabrafenib

TAFINLAR®, Kapsula, tvrda, 50mg
TAFINLAR®, Kapsula, tvrda, 75mg

dakarbazin

DACIN®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 100mg
DACIN®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 200mg

dapagliflozin

FORXIGA®, Film tableta, 5mg
FORXIGA®, Film tableta, 10mg

darbepoetin alfa

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 10mcg/0.4ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 20mcg/0.5ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 30mcg/0.3ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mcg/0.4ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mcg/0.5ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 60mcg/0.3ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 80mcg/0.4ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 100mcg/0.5ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 150mcg/0.3ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 300mcg/0.6ml
ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 500mcg/ml

dasabuvir

EXVIERA, Film tableta, 250mg

deferasirok

EXJADE®, Tableta za oralnu suspenziju, 125mg
EXJADE®, Tableta za oralnu suspenziju, 250mg
EXJADE®, Tableta za oralnu suspenziju, 500mg

deksametazon

DEXAMETHASON KRKA, Rastvor za injekciju, 4mg/ml

DEXASON®, Rastvor za injekciju, 4mg/ml

DEXASON®, Tableta, 0.5mg

deksametazon, neomicin

DEXAMETHASON-NEOMYCIN, Kapi za uši/oči, rastvor, 0.1% + 0.35%
NEODEKSACIN, Kapi za oči, rastvor, 0.1% + 0.35%

deksametazon, tobramicin

TOBRADEX®, Kapi za oči, suspenzija, 1mg/ml + 3mg/ml

deksketoprofen

DEKSALGIN®, Gel, 12.5mg/g

dekspantenol

PANTHENOL, Mast, 5%

denosumab

PROLIA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 60mg/ml

desloratadin

AERIUS®, Film tableta, 5mg
AERIUS®, Oralni rastvor, 0.5mg/ml
LORDES®, Film tableta, 5mg

dezmopresin

EMOSINT, Rastvor za injekciju, 20mcg/ml
EMOSINT, Rastvor za injekciju, 4mcg/0.5ml
MINIRIN®, Sprej za nos, rastvor, 100mcg/ml
MINIRIN®, Tableta, 200mcg

diazepam

APAURIN®, Obložena tableta, 2mg
APAURIN®, Obložena tableta, 5mg
APAURIN®, Rastvor za injekciju/infuziju, 10mg/2ml
APAURIN®, Tableta, 10mg
BENSEDIN®, Tableta, 2mg
BENSEDIN®, Tableta, 5mg
BENSEDIN®, Tableta, 10mg
BENSEDIN®, Rastvor za injekciju, 10mg/2ml
DIAZEPAM, Tableta, 2mg
DIAZEPAM, Tableta, 5mg
DIAZEPAM, Tableta, 10mg
DIAZEPAM ALKALOID®, Rastvor za injekciju, 10mg

difenhidramin

DERMODRIN, Krem, 20mg/g

digoksin

DILACOR®, Rastvor za injekciju/infuziju, 0.25mg/2ml
DILACOR®, Tableta, 0.25mg
LANIBOS®, Tableta, 0.25mg

diklofenak

DIKLORAPID[®], Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 75mg
DIKLOFEN[®], Gastrorezistentna tableta, 50mg
DIKLOFEN[®], Gel, 1%
DIKLOFEN[®], Rastvor za injekciju, 75mg/3ml
DIKLOFEN[®], Supozitorija, 50mg
DIKLOFENAK, Film tableta, 50mg
DIKLOFENAK, Gel, 1 %
DIKLOFENAK, Rastvor za injekciju, 75mg/3ml
RAPTEN DUO, Tableta, 75mg
RAPTEN[®] **FORTE**, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 100mg
RAPTEN-K[®], Obložena tableta, 50mg

diltiazem

ALDIZEM[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 90mg
CORTIAZEM RETARD, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 90mg

dimenhidrinat

DRAMINA[®], Tableta, 50mg
RODAVAN N[®], Tableta, 50mg

dimetilfumarat

TECFIDERA[®], Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 120mg
TECFIDERA[®], Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 240mg

diosmektit

SMECTA[®], Prašak za oralnu suspenziju, 3g

diosmin

PHLEBODIA[®], Film tableta, 600mg

diosmin, hesperidin

DETRALEX[®], Film tableta, 500mg

dobutamin

DOBUTAMINE PANPHARMA, Koncentrat za rastvor za infuziju, 250mg/20ml

docetaksel

DOCETAKSEL PLIVA, Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 20mg
DOCETAKSEL PLIVA, Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 80mg
DOCETAXEL EBEWE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg/16ml
DOCETAXEL EBEWE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/2ml
DOCETAXEL EBEWE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/8ml
DOCETAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg/16ml

DOCETAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/2ml

DOCETAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/8ml

TAXOTERE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/ml

TAXOTERE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/4ml

doksazosin

DOXAT[®], Tableta, 2mg
DOXAT[®], Tableta, 4mg
KAMIREN[®], Tableta, 1mg
KAMIREN[®], Tableta, 2mg
KAMIREN[®], Tableta, 4mg

doksiciklin

DOVICIN[®], Kapsula, tvrda, 100mg

doksorubicin

DOXORUBICIN EBEWE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/5ml
DOXORUBICIN EBEWE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/25ml
SINDROXOCIN[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 10mg
SINDROXOCIN[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg

dolutegravir

TIVICAY[®], Film tableta, 50mg

dorzolamid

TRUSOPT[®], Kapi za oči, rastvor, 2%
ULOM[®], Kapi za oči, rastvor, 20mg/ml

dronedaron

MULTAQ[®], Film tableta, 400mg

drospirenon, etinilestradiol

YASMIN[®], Film tableta, 3mg + 0.03mg
YAZ[®], Film tableta, 3mg + 0.02mg

dutasterid

AVODART[®], Kapsula, meka, 0.5mg

dutasterid, tamsulosin

DUODART[®], Kapsula, tvrda, 0.5mg + 0.4mg

E**efavirenz**

STOCRIN[®], Film tableta, 600mg

efedrin

REUKAP®, Kapi za nos, rastvor, 1%
REUKAP®P, Kapi za nos, rastvor, 0.5%

eksemestan

AROMASIN®, Obložena tableta, 25mg

elektroliti

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM,
 Rastvor za infuziju, 8.6g/l + 0.3g/l + 0.33g/l

elektroliti, ugljeni hidrati

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE CUM GLUCOSO 5%,
 Rastvor za infuziju, 50g/l + 9g/l

eliglustat

CERDELGA®, Kapsula, tvrda, 84mg

enalapril

ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS, Tableta, 10mg
ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS, Tableta, 20mg
ENAP®, Tableta, 5mg
ENAP®, Tableta, 10mg
ENAP®, Tableta, 20mg
PRILENAP, Tableta, 10mg
PRILENAP, Tableta, 20mg

enalapril, hidrohloriazid

ENALAPRIL HCT, Tableta, 20mg + 6mg
ENALAPRIL HCT, Tableta, 20mg + 12.5mg
ENAP®-H, Tableta, 10mg + 25mg
PRILENAP H, Tableta, 10mg + 25mg
PRILENAP HL, Tableta, 10mg + 12.5mg

enoksaparin natrijum

CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 2000i.j. anti-Xa/0.2ml
CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 4000i.j. anti-Xa/0.4ml
CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 6000i.j. anti-Xa/0.6ml
CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 8000i.j. anti-Xa/0.8ml

enzalutamid

XTANDI™, Kapsula, meka, 40mg

epirubicin

EPISINDAN®, Liofilizat za rastvor za infuziju, 10mg
EPISINDAN®, Liofilizat za rastvor za infuziju, 50mg

epoetin alfa

BINOCRIT®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 10000i.j./ml

BINOCRIT®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 2000i.j./ml

EPREX®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 10000i.j./ml

EPREX®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 2000i.j./0.5ml

eptakog alfa (aktivirani)

NOVOSEVEN®, Prašak i rastvarač za rastvor za
 injekciju, 1mg (50Ki.j.)

NOVOSEVEN®, Prašak i rastvarač za rastvor za
 injekciju, 5mg (250Ki.j.)

eritromicin

ERITROMICIN, Film tableta, 250mg

ERITROMICIN, Film tableta, 500mg

eritromicin, cink acetat

ZINERYT®, Prašak i rastvarač za rastvor za kožu, 40mg/
 ml + 12mg/ml

eritropoetin

NEORECORMON®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 2000i.j./0.3ml

NEORECORMON®, Rastvor za injekciju u napunjenom
 injekcionom špricu, 10000i.j./0.6ml

erlotinib

TARCEVA®, Film tableta, 150mg

ertapenem

INVANZ®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju,
 1g

escitalopram

CITRAM®, Film tableta, 10mg

ELORYQA®, Film tableta, 5mg

ELORYQA®, Film tableta, 10mg

ELORYQA®, Film tableta, 15mg

ELORYQA®, Film tableta, 20mg

esomeprazol

EMANERA®, Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg

EMANERA®, Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 40mg

NEXIUM®, Gastrorezistentna tableta, 20mg

NEXIUM®, Gastrorezistentna tableta, 40mg

NEXIUM®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 40mg

estramustin

ESTRACYT®, Kapsula, tvrda, 140mg

etanercept

ENBREL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 25mg/ml

ENBREL®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mg/ml

ENBREL®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mg/ml

etodolak

ETOL® FORT, Film tableta, 400mg

etopozid

ETOPOSID EBWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

SINTOPOZID®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

etorikoksib

ARCOXIA®, Film tableta, 30mg

ARCOXIA®, Film tableta, 60mg

ARCOXIA®, Film tableta, 90mg

ARCOXIA®, Film tableta, 120mg

everolimus

AFINITOR®, Tableta, 5mg

AFINITOR®, Tableta, 10mg

F**famotidin**

FAMOTIDIN ALKALOID®, Film tableta, 20mg

FAMOTIDIN ALKALOID®, Film tableta, 40mg

FAMOTIDIN, Film tableta, 20mg

FAMOTIDIN, Film tableta, 40mg

febuksostat

ADENURIC® 120, Film tableta, 120mg

ADENURIC® 80, Film tableta, 80mg

feksofenadin

ALERIX®, Film tableta, 120mg

ALLEGRA®, Film tableta, 120mg

felodipin, ramipril

TRIAPIN® MITE, Tableta sa produženim oslobađanjem, 2.5mg + 2.5mg

TRIAPIN®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 5mg + 5mg

fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina

COLDREX® HOTREM LEMON, Prašak za oralni rastvor, 10mg + 750mg + 60mg

COLDREX® HOTREM MED I LIMUN, Prašak za oralni rastvor, 10mg + 750mg + 60mg

COLDREX® MAXGRIP ŠUMSKO VOĆE SA MENTOLOM, Prašak za oralni rastvor, 10mg + 1000mg + 70mg

fenilefrin, paracetamol, kofein, terpin, askorbinska kiselina

COLDREX®, Tableta, 5mg + 500mg + 25mg + 20mg + 30mg

feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina

FERVEX® ZA DJECU, Granule za oralni rastvor, 10mg + 280mg + 100mg

FERVEX® ZA ODRASLE BEZ ŠEĆERA, Granule za oralni rastvor, 25mg + 500mg + 200mg

FERVEX® ZA ODRASLE, Granule za oralni rastvor, 25mg + 500mg + 200mg

fenobarbital

PHENOBARBITON, Tableta, 100mg

fenofibrat

FENOLIP®, Kapsula, tvrda, 160mg

ZYGLIP®, Tableta, 145mg

fenoterol, ipratropijum bromid

BERODUAL N®, Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 0.05mg/doza + 0.021mg/doza

BERODUAL®, Rastvor za raspršivanje, 0.5mg/ml + 0.25mg/ml

fantanil

DUROGESIC®, Transdermalni flaster, 25mcg/h

DUROGESIC®, Transdermalni flaster, 50mcg/h

DUROGESIC®, Transdermalni flaster, 100mcg/h

FENTAGESIC®, Transdermalni flaster, 25mcg/h

FENTAGESIC®, Transdermalni flaster, 50mcg/h

FENTAGESIC®, Transdermalni flaster, 100mcg/h

FENTANYL PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 0.1mg/2ml

FENTANYL PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 0.5mg/10ml

fibrinogen humani, trombin humani

TACHOSIL®, Ljekoviti sunđer, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (3.0cm x 2.5cm)

TACHOSIL®, Ljekoviti sunđer, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (4.8cm x 4.8cm)

TACHOSIL®, Ljekoviti sunđer, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (9.5cm x 4.8cm)

filgrastim

NEUPOGEN®, Rastvor za injekciju/infuziju, 48M j./0.5ml

NIVESTIM®, Rastvor za injekciju/infuziju, 12M j./0.2ml

NIVESTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 30M j./0.5ml

NIVESTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 48M j./0.5ml

TEVAGRASTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju,

48M i.j./0.8ml

ZARZIO[®], Rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu, 30M j./0.5ml

ZARZIO[®], Rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu, 48M j./0.5ml

finasterid

MOSTRAFIN[®], Film tableta, 5mg

PROSCAR[®], Film tableta, 5mg

ZERLON, Film tableta, 5mg

flingolimod

GILENYA[®], Kapsula, tvrda, 0.5mg

fludarabin

FLUDARA[®], Film tableta, 10mg

FLUDARABIN EBEBEWE[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/2ml

flufenazin

MODITEN[®] DEPO, Rastvor za injekciju, 25mg/ml

MODITEN[®], Obložena tableta, 1mg

MODITEN[®], Obložena tableta, 2.5mg

MODITEN[®], Obložena tableta, 5mg

flukonazol

DIFLUCAN[®], Kapsula, tvrda, 50mg

DIFLUCAN[®], Kapsula, tvrda, 150mg

DIFLUCAN[®], Rastvor za infuziju, 2mg/ml

FLUCONAL[®], Kapsula, tvrda, 150mg

FLUCONAL[®], Rastvor za infuziju, 2mg/ml

FUNZOL[®], Kapsula, tvrda, 50mg

FUNZOL[®], Kapsula, tvrda, 100mg

FUNZOL[®], Kapsula, tvrda, 150mg

fluocinolon acetonid

SINODERM[®], Gel, 0.25mg/g

SINODERM[®], Krem, 0.25mg/g

SINODERM[®], Mast, 0.25mg/g

fluocinolon acetonid, neomicin

SINODERM[®] N, Krem, 0.25mg/g + 3.3mg/g

SINODERM[®] N, Mast, 0.25mg/g + 3.3mg/g

fluoksetin

FLUNISAN, Tableta, 20mg

FLUSETIN[®], Film tableta, 20mg

fluorouracil

5-FLUOROURACIL EBEBEWE[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg/20ml

5-FLUOROURACIL EBEBEWE[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 250mg/5ml

5-FLUOROURACIL EBEBEWE[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/10ml

flutikazon

FLIXOTIDE[®], Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 50mcg/doza

FLIXOTIDE[®], Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 125mcg/doza

FLIXOTIDE[®], Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 250mcg/doza

flutikazon furoat

AVAMYS[®], Sprej za nos, suspenzija, 27.5mcg/doza

folitropin alfa

GONAL-F[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j./ml

GONAL-F[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 300i.j./0.5ml

GONAL-F[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 450i.j./0.75ml

GONAL-F[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 900i.j./1.5ml

folitropin beta

PUREGON[®], Rastvor za injekciju, 50i.j./0.5ml

PUREGON[®], Rastvor za injekciju, 100i.j./0.5ml

PUREGON[®], Rastvor za injekciju, 300i.j./0.36ml

PUREGON[®], Rastvor za injekciju, 600i.j./0.72ml

PUREGON[®], Rastvor za injekciju, 900i.j./1.08ml

folna kiselina

FOLACIN[®], Tableta, 5mg

fondaparinuks

ARIXTRA[®], Rastvor za injekciju, 2.5mg/0.5ml

formoterol, budesonid

SYMBICORT[®] TURBUHALER[®], Prašak za inhalaciju, 4.5mcg/doza + 80mcg/doza

SYMBICORT[®] TURBUHALER[®], Prašak za inhalaciju, 4.5mcg/doza + 160mcg/doza

SYMBICORT[®] TURBUHALER[®], Prašak za inhalaciju, 9mcg/doza + 320mcg/doza

fosamprenavir

TELZIR[™], Film tableta, 700mg

fosaprepitant

IVEMEND[®], Prašak za rastvor za infuziju, 150mg

fosfomicin

MONURAL[®], Granule za oralni rastvor, 3g

fosinopril

FOSINOPRIL TEVA, Tableta, 10mg
FOSINOPRIL TEVA, Tableta, 20mg
FOSINOPRIL ZENTIVA®, Tableta, 10mg
FOSINOPRIL ZENTIVA®, Tableta, 20mg
MONOPRIL®, Tableta, 10mg
MONOPRIL®, Tableta, 20mg

fosinopril, hidrohloriazid

FOSINOPRIL PLUS ZENTIVA®, Tableta, 20mg + 12.5mg
MONOPRIL PLUS, Tableta, 20mg + 12.5mg

fulvestrant

FASLODEX®, Rastvor za injekciju, 250mg/5ml

furosemid

FUROSEMID ALKALOID®, Rastvor za injekciju, 20mg/2ml
FURSEMID, Tableta, 40mg
LASIX®, Rastvor za injekciju, 20mg/2ml
LASIX®, Tableta, 40mg
LODIX®, Tableta, 40mg

G**gabapentin**

GABAGAMMA® 100, Kapsula, tvrda, 100mg
GABAGAMMA® 300, Kapsula, tvrda, 300mg
KATENA®, Kapsula, tvrda, 100mg
NEURONTIN®, Kapsula, tvrda, 300mg

gadobutrol

GADOVIST®, Rastvor za injekciju, 1.0mmol/ml

gadoksetinska kiselina

PRIMOVIST®, Rastvor za injekciju, 0.25mmol/ml

gadopentetska kiselina

MAGNEVIST®, Rastvor za injekciju, 0.5mmol/ml

ganireliks

ORGALUTRAN®, Rastvor za injekciju, 0.25mg/0.5ml

gefitinib

IRESSA®, Film tableta, 250mg

gemcitabin

GEMCITABIN EBewe®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 1000mg/100ml
GEMCITABIN EBewe®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/20ml
GEMCITABIN PLIVA, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

GEMCITABIN PLIVA, Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg

GEMCITABINE, Koncentrat za rastvor za infuziju, 38mg/ml

GEMNIL, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

GEMNIL, Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg

GEMZAR®, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

GEMZAR®, Prašak za rastvor za infuziju, 1g

GITRABIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

GITRABIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 1g

gentamicin

GENTAMICIN ALKALOID®, Rastvor za injekciju, 40mg/2ml

GENTAMICIN ALKALOID®, Rastvor za injekciju, 80mg/2ml

GENTAMICIN ALKALOID®, Rastvor za injekciju, 120mg/2ml

GENTAMICIN, Mast, 0.1%

GENTAMICIN, Rastvor za injekciju, 80mg/2ml

GENTOKULIN, Kapi za oči, rastvor, 0.3%

gestoden, etinilestradiol

LOGEST®, Obložena tableta, 75mcg +20mcg

ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista

BILOBIL®, Kapsula, tvrda, 40mg

TANAKAN®, Obložena tableta, 40mg

glatiramer acetat

COPAXONE, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 20mg/ml

glibenklamid

DIABOS®, Tableta, 5mg

MANINIL® 3.5, Tableta, 3.5mg

gliceriltrinitrat

NIRMIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/1.6ml

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M., Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/1.5ml

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M., Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/50ml

gliklazid

DIAPREL® MR, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 60mg

GLIORAL®, Tableta, 80mg

glikopironijum bromid

SEEBRI® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 44mcg

glimepirid

AMARYL®, Tableta, 2mg

AMARYL®, Tableta, 3mg

TRICAL®, Tableta, 2mg

TRICAL®, Tableta, 3mg

glukagon

GLUCAGEN®**HYPOKIT**®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1mg/ml

glukoza

GLUCOSI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju, 5%

GLUCOSI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju, 10%

golimumab

SIMPONI®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mg

SIMPONI®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 100mg

SIMPONI®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mg

goserelin

ZOLADEX®, Implant, 3.6mg

ZOLADEX® **LA**, Implant, 10.8mg

granisetron

GRAFTOR®, Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml

GRAFTOR®, Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 3mg/3ml

GRANISETRON HEXAL, Film tableta, 1mg

GRANISETRON HEXAL, Film tableta, 2mg

KYTRIL®, Film tableta, 1mg

KYTRIL®, Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml

RASETRON®, Film tableta, 2mg

gvožđe (II) fumarat

HEFEROL®, Kapsula, tvrda, 350mg

gvožđe (II) glukonat, mangan glukonat, bakar glukonat

TOT'HEMA®, Oralni rastvor, 50mg/10ml +

1.33mg/10ml + 0.7mg/10ml

gvožđe (III) hidroksid polimaltozni kompleks

FERRUM SANDOZ®, Sirup, 50mg/5ml

FERRUM SANDOZ®, Tableta za žvakanje, 100mg

gvožđe (III) hidroksid saharoza kompleks

FERROVIN®, Rastvor za injekciju/infuziju, 100mg/5ml

gvožđe (III) proteinsukcinilat

LEGOFER®, Oralni rastvor, 800mg/15ml

H

haloperidol

HALDOL® **DEPO**, Rastvor za injekciju, 50mg/ml

HALDOL®, Rastvor za injekciju, 5mg/ml

HALDOL®, Tableta, 2mg

HALDOL®, Tableta, 10mg

HALOPERIDOL, Tableta, 2mg

HALOPERIDOL, Tableta, 10mg

heksetidin

HEXORAL, Rastvor za usnu sluznicu, 1mg/ml

STOMATIDIN®, Rastvor za usnu sluznicu, 0.1%

heparin

HEPARIN PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 25000i.j./5ml

HEPARIN, Rastvor za injekciju, 25000i.j./5ml

HEPARIN, Rastvor za injekciju, 5000i.j./ml

heparin, dimetilsulfoksid, dekspentanol

SINEDOL, Gel, 500i.j./g + 150mg/g + 25mg/g

heparin, kombinacije

VENOSAN®, Gel, 100i.j./g + 10mg/g + 10mg/g

heparin natrijum

HEPALPAN®, Gel, 300i.j./g

HEPALPAN®, Krem, 300i.j./g

HEPATHROMBIN, Gel, 300i.j./g

HEPATHROMBIN, Gel, 500i.j./g

HEPATHROMBIN, Krem, 300i.j./g

HEPATHROMBIN, Krem, 500i.j./g

LIOTON 1000, Gel, 1000i.j./g

heparin, prednizolon, polidokanol

HEPATHROMBIN H, Rektalna mast, 65i.j. + 2.233mg + 30mg

HEPATHROMBIN H, Supozitorija, 120i.j. + 1.675mg + 30mg

hidrokortizon

HYDROCORTISON, Mast za oči, 1%

HYDROCORTISON, Mast, 2.5%

hidrokortizon, bacitracin

CORTICIN®, Mast za oči, 10mg/g + 1000i.j./g

hidrokortizon, lidokain

LIDOPROCT®, Rektalna mast, 2.5mg/g + 50mg/g

hidrokortizon, oksitetraciklin

HYDROCYCLIN®, Mast, 10mg/g + 30mg/g

hidroksietilskrob, natrijum-hlorid**HETASORB 6%**, Rastvor za infuziju, 60g/l + 9g/l**HETASORB 10%**, Rastvor za infuziju, 100g/l + 9g/l**hidroksiprogesteron****PROGESTERON DEPO**, Rastvor za injekciju, 250mg/ml**hidroksokobalamin****OH12**, Rastvor za injekciju, 2500mcg/2ml**hidrotalcit****RUPURUT**[®], Tableta za žvakanje, 500mg**RUTACID**[®], Tableta za žvakanje, 500mg**hioscin butilbromid****BUSCOPAN**[®], Obložena tableta, 10mg**BUSCOPAN**[®], Rastvor za injekciju, 20mg/ml**hipromeloza****HEMODROPS**, Kapi za oči, rastvor, 0.5%**hloramfenikol****CHLORAMPHENICOL ALKALOID**[®], Mast za oči, 10mg/g**hloropiramin****SYNOPEN**[®], Mast, 10mg/g**hlorpromazin****HLORPROMAZIN**, Film tableta, 25mg**horigonadotropin alfa****OVITRELLE**[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 250mcg/0.5ml**OVITRELLE**[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 250mcg/0.5ml**horijski gonadotropin****CHORIOMON**[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5000i.j.**PREGNYL**[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1500i.j.**PREGNYL**[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5000i.j.**ibandronska kiselina****ALVODRONIC**[®], Film tableta, 150mg**ALVODRONIC**[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 2mg/2ml**ALVODRONIC**[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 6mg/6ml**BONDRONAT**[®], Film tableta, 50mg**BONDRONAT**[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 2mg/2ml**BONDRONAT**[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 6mg/6ml**BONNEDRA**[®], Film tableta, 150mg**BONVIVA**[®], Film tableta, 150mg**BONVIVA**[®], Rastvor za injekciju, 3mg/3ml**ibrutinib****IMBRUVICA**[®], Kapsula, tvrda, 140mg**ibuprofen****BLOKMAX**[®], Film tableta, 200mg**BLOKMAX**[®] FORTE, Film tableta, 400mg**BLOKMAX**[®] ZA DJECU, Oralna suspenzija, 100mg/5ml**BRUFEN**[®], Film tableta, 200mg**BRUFEN**[®], Film tableta, 400mg**BRUFEN**[®], Film tableta, 600mg**BRUFEN**[®], Sirup, 100mg/5ml**CAFFETIN MENSTRUAL**[®], Film tableta, 200mg**IBALGIN**[®] BABY, Oralna suspenzija, 100mg/5ml**IBALGIN**[®] GEL, Gel, 2.5g/50g**IBALGIN**[®] 200, Film tableta, 200mg**IBALGIN**[®] 400, Film tableta, 400mg**IBUPROFEN**, Film tableta, 400mg**RAPIDOL**[®], Film tableta, 400mg**RAPIDOL**[®], Film tableta, 600mg**RAPIDOL**[®]S, Kapsula, meka, 200mg**RAPIDOL**[®]S, Kapsula, meka, 400mg**SPEDIFEN**[®] 400, Granule za oralni rastvor, 400mg**idarucizumab****PRAXBIND**[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 2.5g/50ml**imatinib****GLIVEC**[®], Film tableta, 100mg**GLIVEC**[®], Film tableta, 400mg**GLIVEC**[®], Kapsula, tvrda, 100mg**IMAKREBIN**[®], Film tableta, 100mg**IMAKREBIN**[®], Film tableta, 400mg**IMATINIB TEVA**, Film tableta, 100mg**imigluceraza****CEREZYME**[®], Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 400j.**imipenem, cilastatin****IMIPENEM/CILASTATIN**, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg**MIPECID**[®], Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg**TIENAM**[®]I.V., Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg

imunoglobulin humani anti D (Rho)

IMMUNORHO, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 300mcg/2ml

imunoglobulin humani antitetanusni

TETANUS GAMMA, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 250i.j./ml

imunoglobulin, normalni, humani, za intravaskularnu primjenu

IG VENA®, Rastvor za infuziju, 50g/l

indakaterol

ONBREZ® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 150mcg

ONBREZ® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 300mcg

indakaterol, glikopironijum bromid

ULTIBRO® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 85mcg + 43mcg

indapamid

INDAPAMID SR ALKALOID®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 1.5mg

INDAPRES, Film tableta, 2.5mg

infliksimab

INFLECTRA®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

REMICADE®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

insulin aspart

NOVOMIX®30 FLEXPEN®, Suspenzija za injekciju u penu sa uloškom, 100j./ml

NOVORAPID® FLEXPEN®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

insulin degludek

TRESIBA® FLEXTOUCH®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

TRESIBA® FLEXTOUCH®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 200j./ml

TRESIBA® PENFILL®, Rastvor za injekciju u ulošku, 100j./ml

insulin degludek, insulin aspart

RYZODEG® FLEXTOUCH®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

RYZODEG® PENFILL®, Rastvor za injekciju u ulošku, 100j./ml

insulin degludek, liraglutid

XULTOPHY®, Rastvor za injekciju, 100j./ml + 3.6mg/ml

insulin detemir

LEVEMIR® FLEXPEN®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100 j./ml

insulin glargin

LANTUS®SOLOSTAR®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100 j./ml

TOUJEO®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 300j./ml

insulin glulizin

APIDRA®SOLOSTAR®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

insulin (humani)

ACTRAPID® PENFILL®, Rastvor za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

HUMULIN® M3, Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

HUMULIN® NPH, Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

HUMULIN® R, Rastvor za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

INSULATARD® PENFILL®, Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

INSUMAN® BASAL SOLOSTAR®, Suspenzija za injekciju, 100i.j./ml

INSUMAN® COMB 25 SOLOSTAR®, Suspenzija za injekciju, 100i.j./ml

INSUMAN® RAPID SOLOSTAR®, Rastvor za injekciju, 100i.j./ml

MIXTARD® 30 PENFILL®, Suspenzija za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

interferon alfa-2a

ROFERON®-A, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 3M i.j./0.5ml

interferon beta-1a

AVONEX®, Rastvor za injekciju, 30mcg/0.5ml

REBIF®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 22mcg/0.5ml

REBIF®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 44mcg/0.5ml

interferon beta-1b

BETAFERON®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 250mcg/ml

irinotekan

IRINOTECAN EBWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml

IRINOTECAN EBWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

IRINOTESIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml

IRINOTESIN[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

IRINOTESIN[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg/25ml

IRITEC, Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml

IRITEC, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

ivabradin

CORAXAN[®], Film tableta, 5mg

CORAXAN[®], Film tableta, 7.5mg

izosorbid dinitrat

CORNILAT[®], Tableta, 20mg

ISOSORB RETARD[®], Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 20mg

izosorbid mononitrat

ISOCARD[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 40mg

MONIZOL, Tableta, 20mg

MONIZOL, Tableta, 40mg

J

jopromid

ULTRAVIST[®] 300, Rastvor za infuziju, 623,4mg/ml

ULTRAVIST[®] 370, Rastvor za infuziju, 768,86mg/ml

K

kalcijum, holekalciferol

CALDEOSS[®], Tableta za žvakanje, 1000mg + 880i.j.

IDEOS[®], Tableta za žvakanje, 500mg + 400i.j.

kalcijum karbonat, magnezijum karbonat

GASTROGUARD[®], Tableta za žvakanje, 680mg + 80mg

kalcijum pantotenat

PANTHENOL, Komprimovana lozenga, 120mg

kamfor, metil salicilat, benzil nikotinat, mentol

KAMFART[®], Krem, (20mg + 10mg+ 10mg + 10mg)/g

kapecitabin

ECANSYA[®], Film tableta, 150mg

ECANSYA[®], Film tableta, 300mg

ECANSYA[®], Film tableta, 500mg

KAPECITABIN TEVA, Film tableta, 150mg

KAPECITABIN TEVA, Film tableta, 500mg

XELODA[®], Film tableta, 500mg

kaptopril

KAPTOPRIL KRKA, Tableta, 12.5mg

KAPTOPRIL KRKA, Tableta, 25mg

KAPTOPRIL KRKA, Tableta, 50mg

KATOPILO[®], Tableta, 25mg

KATOPILO[®], Tableta, 50mg

ZORKAPTIL, Tableta, 12.5mg

ZORKAPTIL, Tableta, 25mg

ZORKAPTIL, Tableta, 50mg

karbamazepin

KARBAPIN[®], Tableta, 200mg

TEGRETOL[®] CR, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 400mg

karboplatin

CARBOPLASIN[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml

karvedilol

CARVETREND[®], Tableta, 6.25mg

CARVETREND[®], Tableta, 12.5mg

CARVETREND[®], Tableta, 25mg

CORYOL[®], Tableta, 6.25mg

CORYOL[®], Tableta, 12.5mg

CORYOL[®], Tableta, 25mg

DILATREND[®], Tableta, 6.25mg

DILATREND[®], Tableta, 12.5mg

DILATREND[®], Tableta, 25mg

MILENOL, Tableta, 12.5mg

MILENOL, Tableta, 25mg

kaspofungin

CANCIDAS[®], Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg

CANCIDAS[®], Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 70mg

ketokonazol

MYCOSEB, Šampon, 2%

ketoprofen

FASTUM[®] GEL, Gel, 2.5%

KETONAL[®] FORTE, Film tableta, 100mg

KETONAL[®], Gel, 2.5%

KETONAL[®], Rastvor za injekciju, 100mg/2ml

ketorolak

ZODOL[®], Rastvor za injekciju, 30mg/ml

ketotifen

GALITIFEN[®], Sirup, 1mg/5ml

kiseonik

MEDICINSKI KISEONIK, Medicinski gas, djelimično tečni, 100%v/v

MEDICINSKI KISEONIK, Medicinski gas, komprimovani, 100%v/v

kladribin

LITAK[®], Rastvor za injekciju, 2mg/ml

klaritromicin

FROMLID[®], Film tableta, 500mg

ZYMLAKTAR[®], Film tableta, 250mg

ZYMLAKTAR[®], Film tableta, 500mg

ZYMLAKTAR, Granule za oralnu suspenziju, 125mg/5ml

ZYMLAKTAR, Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

klindamicin

CLINDAMYCIN-MIP[®], Film tableta, 300mg

CLINDAMYCIN-MIP[®], Film tableta, 600mg

CLINDAMYCIN-MIP[®], Rastvor za injekciju, 600mg/4ml

KLINDAMICIN, Rastvor za injekciju, 300mg/2ml

klindamicin, benzoil peroksid

DUAC[®], Gel, 10mg/g + 50mg/g

klomipramin

ANAFRANIL[®], Obložena tableta, 25mg

klonazepam

KLONAZEPAM REMEDICA, Tableta, 2mg

RIVOTRIL[®], Tableta, 2mg

klopidogrel

ANTIAGREX[®], Film tableta, 75mg

CLOPIDIX, Film tableta, 75mg

CLOPIGAL[®], Film tableta, 75mg

PLAVIX[®], Film tableta, 75mg

SYNETRA[®], Film tableta, 75mg

ZYLLT[®], Film tableta, 75mg

klopidogrel, acetilsalicilna kiselina

DUOPLAVIN[®], Film tableta, 75mg + 100mg

klotrimazol

CANESTEN[®], Krem, 1%

CANESTEN[®], Rastvor za kožu, 1%

CANESTEN[®] 3, Vaginalna tableta, 200mg

CANESTEN[®] 3, Vaginalni krem, 2%

klozapin

CLOZAPIN SANDOZ[®], Tableta, 25mg

CLOZAPIN SANDOZ[®], Tableta, 100mg

CLOZAPINE, Tableta, 25mg

CLOZAPINE, Tableta, 100mg

LEPONEX[®], Tableta, 25mg

LEPONEX[®], Tableta, 100mg

koagulacioni faktor IX

AIMAFIX, Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 500i.j./10ml

OCTANINE[®] F, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 250i.j./5ml

OCTANINE[®] F, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 500i.j./5ml

OCTANINE[®] F, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1000i.j./10ml

koagulacioni faktor VIII, humani

EMOCLOT[®], Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 500i.j./10ml

KOATE[®]-DVI, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 250i.j./5ml

KOATE[®]-DVI, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 500i.j./5ml

OCTANATE[®]250, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 50i.j./ml

OCTANATE[®]500, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 50i.j./ml

OCTANATE[®]1000, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 100i.j./ml

kobimetinib

COTELLIC[®], Film tableta, 20mg

kodergokrin mezilat

REDERGIN[®], Tableta, 1.5mg

REDERGIN[®], Tableta, 4.5mg

REDIZORK, Tableta, 1.5mg

REDIZORK, Tableta, 4.5mg

korifolitropin alfa

ELONVA[®], Rastvor za injekciju, 100mcg/0.5ml

ELONVA[®], Rastvor za injekciju, 150mcg/0.5ml

ksilometazolin

MERALYS, Sprej za nos, rastvor, 0.5mg/ml

MERALYS, Sprej za nos, rastvor, 1mg/ml

SNUP[®], Sprej za nos, rastvor, 0.05%

SNUP[®], Sprej za nos, rastvor, 0.1%

kvetiapin

SEROQUEL[®], Film tableta, 100mg

SEROQUEL[®], Film tableta, 200mg

SEROQUEL®, Film tableta, 25mg

kvinapril

HEMOKVIN®, Film tableta, 10mg

HEMOKVIN®, Film tableta, 20mg

kvinapril, hidrohloriazid

HEMOKVIN PLUS®, Film tableta, 20mg + 12.5mg

L

laktuloza

DUPHALAC®, Oralni rastvor, 667g/l

LACTULOSE-MIP, Sirup, 65g/100ml

PORTALAK®, Sirup, 66.7g/100ml

lamivudin

EPIVIR®, Film tableta, 150mg

ZEFFIX®, Film tableta, 100mg

lamotrigin

DANOPTIN®, Tableta, 25mg

DANOPTIN®, Tableta, 50mg

DANOPTIN®, Tableta, 100mg

LAMAL®, Tableta, 25mg

LAMAL®, Tableta, 50mg

LAMAL®, Tableta, 100mg

LAMICTAL®, Tableta, 25mg

LAMICTAL®, Tableta, 50mg

LAMICTAL®, Tableta, 100mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 5mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 25mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 50mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 100mg

lanreotid

SOMATULINE® AUTOGEL®, Rastvor za injekciju u napunjenom injeksionom špricu, 90mg

SOMATULINE® AUTOGEL®, Rastvor za injekciju u napunjenom injeksionom špricu, 120mg

lansoprazol

LANZUL® S, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 15mg

LANZUL®, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 30mg

SABAX, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 15mg

SABAX, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 30mg

lapatinib

TYVERB®, Film tableta, 250mg

laronidaza

ALDURAZYME®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100j./ml

latanoprost

LATANOX®, Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml

UNILAT®, Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml

XALATAN®, Kapi za oči, rastvor, 0.005%

leflunomid

ARAVA®, Film tableta, 20mg

lenalidomid

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 2.5mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 5mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 10mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 15mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 25mg

lerkanidipin

CORNELIN, Film tableta, 10mg

CORNELIN, Film tableta, 20mg

LERCANIL® 10, Film tableta, 10mg

LERCANIL® 20, Film tableta, 20mg

letrozol

AVOMIT®, Film tableta, 2.5mg

FEMARA®, Film tableta, 2.5mg

FEMOZOL®, Film tableta, 2.5mg

LORTANDA®, Film tableta, 2.5mg

levetiracetam

EPILEV®, Film tableta, 500mg

EPILEV®, Film tableta, 1000mg

KEPPRA®, Film tableta, 250mg

KEPPRA®, Film tableta, 500mg

KEPPRA®, Film tableta, 1000mg

LYVAM®, Film tableta, 250mg

LYVAM®, Film tableta, 500mg

LYVAM®, Film tableta, 750mg

LYVAM®, Film tableta, 1000mg

levodopa, benzerazid

MADOPAR®, Tableta, 200mg + 50mg

levofloksacin

ALVOLAMID®, Rastvor za infuziju, 500mg/100ml

ALVOLAMID® T, Film tableta, 500mg

ALVOLAMID®T, Film tableta, 250mg

LEBEL®, Film tableta, 500mg

LEVALOX®, Film tableta, 250mg

LEVALOX®, Film tableta, 500mg

LEVALOX®, Rastvor za infuziju, 5mg/ml

LEVOXA®, Film tableta, 250mg

LEVOXA®, Film tableta, 500mg

levonorgestrel

ESCAPELLE®, Tableta, 1.5mg

levonorgestrel, etinilestradiol

MICROGYNON® 30, Obložena tableta, 0.15mg + 0.03mg

levotiroksin natrijum

EUTHYROX®, Tableta, 25mcg

EUTHYROX®, Tableta, 50mcg

EUTHYROX®, Tableta, 75mcg

EUTHYROX®, Tableta, 100mcg

EUTHYROX®, Tableta, 125mcg

EUTHYROX®, Tableta, 150mcg

lidokain

LIDOKAIN-HLORID 1%, Rastvor za injekciju, 35mg/3.5ml

LIDOKAIN-HLORID 2%, Rastvor za injekciju, 40mg/2ml

lidokain, adrenalin

LIDOKAIN 2% - ADRENALIN, Rastvor za injekciju, 40mg/2ml + 0.025mg/2ml

liksisenatid

LYXUMIA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 10mcg/0.2ml

LYXUMIA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 20mcg/0.2ml

linezolid

ZENIX, Film tableta, 600mg

ZENIX, Rastvor za infuziju, 2mg/ml

liraglutid

VICTOZA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 6mg/ml

lizinopril

IRUMED®, Tableta, 5mg

IRUMED®, Tableta, 10mg

IRUMED®, Tableta, 20mg

LIZINOPRIL REPLEK FARM, Tableta, 5mg

LIZINOPRIL REPLEK FARM, Tableta, 10mg

LIZINOPRIL REPLEK FARM, Tableta, 20mg

LOPRIL®, Tableta, 5mg

LOPRIL®, Tableta, 10mg

LOPRIL®, Tableta, 20mg

SKOPRYL®, Tableta, 5mg

SKOPRYL®, Tableta, 10mg

SKOPRYL®, Tableta, 20mg

lizinopril, amlodipin

LISONORM®, Tableta, 10mg + 5mg

lizinopril, hidrohloriazid

IRUZID®, Tableta, 10mg + 12.5mg

IRUZID®, Tableta, 20mg + 12.5mg

LOPRIL® H, Tableta, 10mg + 12.5mg

LOPRIL® H, Tableta, 20mg + 12.5mg

SKOPRYL PLUS®, Tableta, 20mg + 12.5mg

lizozim hidrohlorid, piridoksin

LYSOBACT®, Komprimovana lozenga, 20mg + 10mg

loperamid

LOPERAMID, Tableta, 2mg

lopinavir, ritonavir

ALUVIA®, Film tableta, 200mg + 50mg

loratadin

PRESSING, Sirup, 5mg/5ml

PRESSING, Tableta, 10mg

lorazepam

LORAZEPAM, Tableta, 1mg

LORAZEPAM, Tableta, 2.5mg

LORSILAN®, Tableta, 1mg

LORSILAN®, Tableta, 2.5mg

lornoksikam

XEFO® RAPID, Film tableta, 8mg

losartan

ERYNORM, Film tableta, 50mg

ERYNORM, Film tableta, 100mg

LORISTA®, Film tableta, 50mg

LORISTA®, Film tableta, 100mg

LOTAR®, Film tableta, 50mg

LOTAR®, Film tableta, 100mg

losartan, amlodipin

TENLORIS®, Film tableta, 50mg + 5mg

TENLORIS®, Film tableta, 50mg + 10mg

TENLORIS®, Film tableta, 100mg + 5mg

TENLORIS®, Film tableta, 100mg + 10mg

losartan, hidrohloriazid

LORISTA® H, Film tableta, 50mg + 12.5mg

LORISTA® H 100, Film tableta, 100mg + 12.5mg

LORISTA HD®, Film tableta, 100mg + 25mg

lutropin alfa

LUVERIN®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j.

M**magaldrat**

RIOPAN®, Oralna suspenzija, 1600mg/10ml

RIOPAN®, Oralna suspenzija, 800mg/10ml

makrogol, natrijum hlorid, kalijum hlorid, natrijum hidrogenkarbonat, natrijum sulfat

FORTTRANS®, Prašak za oralni rastvor, 64g + 1.46g + 0.75g + 1.68g + 5.7g

mala testerasta palma (Serenoa repens (Bartram) Small), meki ekstrakt ploda

PROSTAMOL® UNO, Kapsula, meka, 320mg

manitol

MANITOL, Rastvor za infuziju, 10%

MANITOL, Rastvor za infuziju, 20%

manitol, sorbitol

ISPIROL®, Rastvor za ispiranje beške, 5.4g/l + 27g/l

maprotilin

MAPROTILIN, Film tableta, 25mg

MAPROTILIN, Film tableta, 50mg

mebendazol

SOLTRIK®, Oralna suspenzija, 100mg/5ml

mebeverin

COLOSPA® RETARD, Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 200mg

meloksikam

MELOX® FORT, Tableta, 15mg

MOVALIS®, Rastvor za injekciju, 15mg/1.5ml

MOVALIS®, Tableta, 15mg

memantin

MEMANDO®, Film tableta, 10mg

MEMANDO®, Film tableta, 20mg

YMANA®, Film tableta, 5mg

YMANA®, Film tableta, 10mg

YMANA®, Film tableta, 15mg

YMANA®, Film tableta, 20mg

menotrofin

MENOPUR®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j.

MERIONAL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j.

MERIONAL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 150i.j.

meropenem

MEROCID®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg

MEROPENEM, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg

MEROPENEM, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

mesalazin

PENTASA®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 500mg

SALOFALK®, Rektalna suspenzija, 4g/60ml

SALOFALK® 500, Gastrorezistentna tableta, 500mg

metadon

METADON ALKALOID®, Oralne kapi, rastvor, 10mg/ml

METADON ALKALOID®, Oralni rastvor, 10mg/ml

metamizol natrijum

ANALGIN®, Rastvor za injekciju, 1g/2ml

ANALGIN®, Rastvor za injekciju, 2.5g/5ml

ANALGIN®, Tableta, 500mg

metformin

GLUCOPHAGE®, Film tableta, 500mg

GLUCOPHAGE®, Film tableta, 850mg

GLUCOPHAGE®, Film tableta, 1000mg

GLUCOPHAGE® XR, Tableta sa produženim oslobađanjem, 500mg

GLUCOPHAGE® XR, Tableta sa produženim oslobađanjem, 750mg

GLUCOPHAGE® XR, Tableta sa produženim oslobađanjem, 1000mg

METFOGAMMA® 500, Film tableta, 500mg

METFOGAMMA® 850, Film tableta, 850mg

METFOGAMMA® 1000, Film tableta, 1000mg

SIOFOR® 500, Film tableta, 500mg

SIOFOR® 850, Film tableta, 850mg

SIOFOR® 1000, Film tableta, 1000mg

TEFOR®, Film tableta, 500mg

metformin, sitagliptin

JANUMET®, Film tableta, 850mg + 50mg

JANUMET®, Film tableta, 1000mg + 50mg

metiklotiazid, amilorid

LOMETAZID®, Tableta, 5mg + 10mg

metildopa

METHYLDOPA, Film tableta, 250mg

metilergometrin

METHYLERGOMETRIN, Oralne kapi, rastvor, 0.25mg/ml

METHYLERGOMETRIN, Rastvor za injekciju, 0.1mg/ml

METHYLERGOMETRIN, Rastvor za injekciju, 0.2mg/ml

metilprednizolon

LEMOD-DEPO, Suspenzija za injekciju, 40mg/ml

LEMOD-SOLU, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 20mg/ml

LEMOD®-SOLU, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/7.8ml

MEDROL®, Tableta, 4mg

SOLU-MEDROL, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 40mg/ml

SOLU-MEDROL, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 125mg/2ml

SOLU-MEDROL, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 500mg/7.8ml

metoklopramid

KLOMETOL®, Oralni rastvor, 5mg/5ml

KLOMETOL®, Rastvor za injekciju, 10mg/2ml

KLOMETOL®, Tableta, 10mg

REGLAN®, Tableta, 10mg

metoksipolietilenglikol-epoetin beta

MIRCERA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 200mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 50mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 75mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 100mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 120mcg/0.3ml

metoprolol

BLOXAN®, Tableta, 100mg

CORVITOL® 50, Tableta, 50mg

CORVITOL® 100, Tableta, 100mg

METOPROLOL XL SANDOZ®, Film tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 47.5mg

METOPROLOL XL SANDOZ®, Film tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 95mg

PRESOLOL®, Film tableta, 50mg

PRESOLOL®, Film tableta, 100mg

PRESOLOL®, Rastvor za injekciju, 5mg/5ml

metotreksat

METHOTREXAT EBEWE®, Tableta, 2.5mg

METHOTREXAT EBEWE®, Tableta, 5mg

metronidazol

EFLORAN®, Rastvor za infuziju, 500mg/100ml

EFLORAN®, Tableta, 400mg

MEDAZOL® 250MG TABLETE, Tableta, 250mg

MEDAZOL® 400MG TABLETE, Tableta, 400mg

MEDAZOL® 500MG VAGINALNE TABLETE, Vaginalna tableta, 500mg

METROZOL®, Film tableta, 250mg

ORVAGIL® D, Film tableta, 400mg

ORVAGIL®, Film tableta, 400mg

ORVAGIL®, Rastvor za infuziju, 500mg/100ml

ORVAGIL®, Tableta, 250mg

metronidazol, mikonazol

NEO-PENOTRAN® FORTE, Vagitorija, 750mg + 200mg

midazolam

MIDAZOLAM PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 1mg/ml

MIDAZOLAM PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 5mg/ml

mikofenolna kiselina

CELLCEPT®, Film tableta, 500mg

CELLCEPT®, Kapsula, tvrda, 250mg

MYFORTIC®, Gastrorezistentna tableta, 180mg

MYFORTIC®, Gastrorezistentna tableta, 360mg

TRIXIN®, Film tableta, 500mg

TRIXIN®, Kapsula, tvrda, 250mg

mikonazol

DAKTANOL®, Krem, 2%

DAKTANOL®, Oralni gel, 2%

GINO-DAKTANOL®, Vagitorija, 200mg

ROJAZOL®, Krem, 20mg/g

ROJAZOL®, Oralni gel, 20mg/g

minoksidil

PILFUD®, Rastvor za kožu, 2%

PILFUD®, Sprej za kožu, rastvor, 5%

mirtazapin

CALIXTA®, Film tableta, 30mg

REMERON®, Film tableta, 30mg

mliječnokiselinske bakterije, žive liofilizovane

LINEX®, Kapsula, tvrda, 1.2 x 10⁷

moksifloksacin

CENOMAR®, Rastvor za infuziju, 400mg/250ml

MOLOXIN®, Film tableta, 400mg

VIGAMOX®, Kapi za oči, rastvor, 5mg/ml

moksonidin

MOXOGAMMA 0.2, Film tableta, 0.2mg

MOXOGAMMA 0.3, Film tableta, 0.3mg

MOXOGAMMA 0.4, Film tableta, 0.4mg

mometazon

NASONEX®, Sprej za nos, suspenzija, 0.05%

montelukast

ALVOKAST®, Film tableta, 10mg

ALVOKAST®, Tableta za žvakanje, 4mg

ALVOKAST®, Tableta za žvakanje, 5mg

SINGULAIR®, Film tableta, 10mg

SINGULAIR®, Granule, 4mg

SINGULAIR®, Tableta za žvakanje, 4mg

SINGULAIR®, Tableta za žvakanje, 5mg

morfin

ORAMORPH®, Oralne kapi, rastvor, 20mg/ml

ORAMORPH®, Oralni rastvor, 10mg/5ml

ORAMORPH®, Oralni rastvor, 30mg/5ml

ORAMORPH®, Sirup, 10mg/5ml

N

nadroparin

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 2850i.j. anti Xa/0.3ml

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 3800i.j. anti Xa/0.4ml

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 5700i.j. anti Xa/0.6ml

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 7600i.j. anti Xa/0.8ml

nafazolin

HEMOKULIN, Kapi za oči, rastvor, 0.03%

NAFAZOL, Kapi za nos, rastvor, 0.1%

nafazolin, borna kiselina

PROCULIN®, Kapi za oči, rastvor, 0.3mg/ml + 15mg/ml

naftifin

EXODERIL®, Krem, 1%

EXODERIL®, Rastvor za kožu, 1%

naproksen

NAPROKSEN, Film tableta, 375mg

natalizumab

TYSABRI®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg/15ml

natrijum hlorid

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju, 0.9%

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju, 9g/l

natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, natrijum laktat

JONOLACTAT, Rastvor za infuziju, 6g/l + 0.4g/l + 0.134g/l + 0.203g/l + 3.05g/l

natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, natrijum laktat

HARTMANOV RASTVOR, Rastvor za infuziju, 6.02g/l + 0.373g/l + 0.294g/l + 6.276g/l

natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza

BALANCE 1.5% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA, Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 15g/l

BALANCE 2.3% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA, Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l

BALANCE 4.25% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA, Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 42.5g/l

CAPD 2 SLEEP SAFE, Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.786g/l + 7.847g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 15g/l

CAPD 4 SLEEP SAFE, Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.786g/l + 7.847g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l

neбиволол

BARIOS®, Tableta, 5mg

NEBILET®, Tableta, 5mg

NIBEL, Tableta, 5mg

neostigmin

NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA, Rastvor za injekciju, 0.5mg/ml

nifuroksazid

ENTEROFURYL®, Kapsula, tvrda, 100mg

ENTEROFURYL®, Kapsula, tvrda, 200mg

ENTEROFURYL®, Oralna suspenzija, 200mg/5ml

NIFUROKSAZID ALKALOID®, Kapsula, tvrda, 100mg

NIFUROKSAZID ALKALOID®, Kapsula, tvrda, 200mg

NIFUROKSAZID ALKALOID®, Oralna suspenzija, 200mg/5ml

nilotinib

TASIGNA®, Kapsula, tvrda, 150mg

TASIGNA®, Kapsula, tvrda, 200mg

nimesulid

ACTASULID®, Tableta, 100mg

nimodipin

NIMOTOP®S, Rastvor za infuziju, 10mg/50ml

nistatin

NYSTATIN, Mast, 100 000i.j./g

NYSTATIN, Obložena tableta, 500 000i.j.

NYSTATIN, Prašak za oralnu suspenziju, 100 000i.j./ml

nistatin, neomicin, polimiksin B

POLYGYNAX®, Vaginalna kapsula, meka, 100 000i.j. + 35 000i.j. + 35 000i.j.

nitrazepam

TRAZEM®, Tableta, 5mg

nitroksolin**NITROXOLIN FORTE**, Kapsula, meka, 250mg**norgestrel, estradiol****CYCLO-PROGYNOVA**®, Obložena tableta, 0.5mg+2mg/2mg**O****obinutuzumab****GAZYVARO**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 1000mg/40ml**oksaceprol****ARTROMED**®, Film tableta, 200mg**oksaliplatin****ELOXATIN**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml**OXALIPLATIN EBEWE**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/10ml**OXALIPLATIN EBEWE**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/20ml**OXALIPLATIN PLIVA**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml**SINOXAL**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/10ml**SINOXAL**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/20ml**SINOXAL**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/40ml**SINOXAL**®, Prašak za rastvor za infuziju, 50mg**SINOXAL**®, Prašak za rastvor za infuziju, 100mg**oksimetazolin****OPERIL**®, Kapi za nos, rastvor, 0.05%**OPERIL® P**, Kapi za nos, rastvor, 0.025%**OPERIL® P**, Sprej za nos, rastvor, 0.025%**OPERIL**®, Sprej za nos, rastvor, 0.05%**oktreotid****OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M.**, Rastvor za injekciju/infuziju, 0.1mg/ml**SANDOSTATIN® LAR**®, Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju, 10mg**SANDOSTATIN® LAR**®, Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju, 20mg**SANDOSTATIN® LAR**®, Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju, 30mg**SANDOSTATIN**®, Rastvor za injekciju/infuziju, 0.1mg/ml**olanzapin****SIZAP**®, Film tableta, 5mg**SIZAP**®, Film tableta, 10mg**ZALASTA**®, Tableta, 5mg**ZALASTA**®, Tableta, 10mg**olaparib****LYNPARZA**®, Kapsula, tvrda, 50mg**olopatadin****KYARA**®, Kapi za oči, rastvor, 1mg/ml**omalizumab****XOLAIR**®, Rastvor za injekciju, 75mg/0.5ml**XOLAIR**®, Rastvor za injekciju, 150mg/ml**ombitasvir, paritaprevir, ritonavir****VIEKIRAX**, Film tableta, 12.5mg + 75mg + 50mg**omega-3 kiselina etil estri 90****OMACOR**®, Kapsula, meka, 1000mg**omeprazol****OMEPROL**®, Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg**OMEZOL**®, Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg**ORTANOL**®, Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20mg**ornitin aspartat****HEPA-MERZ**®, Granule za oralni rastvor, 3g**HEPA-MERZ**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 5g/10ml**osušeni sok herbe purpurne ehinacee****IMMUNAL**®, Tableta, 80mg**P****paklitaksel****ABRAXANE**®, Prašak za suspenziju za infuziju, 100mg**PACLITAXEL PHARMASWISS**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml**PACLITAXEL PLIVA**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml**PATAXEL**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/16.7ml**PATAXEL**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml**PATAXEL**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg/50ml**SINDAXEL**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml**SINDAXEL**®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/16.67ml

paliperidon

XEPLION®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 50mg/0.5ml

XEPLION®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 75mg/0.75ml

XEPLION®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 100mg/ml

XEPLION®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 150mg/1.5ml

palivizumab

SYNAGIS®, Rastvor za injekciju, 100mg/ml

palonosetron

ALOXI®, Rastvor za injekciju, 250 mcg/5ml

palonosetron, netupitant

AKYNZEO®, Kapsula, tvrda, 0.5mg + 300mg

panitumumab

VECTIBIX®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/ml

pankreatin

KREON® 10 000, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 150mg

KREON® 25 000, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 300mg

KREON® 40 000, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 400mg

pantoprazol

CONTROLOC CONTROL®, Gastrozistentna tableta, 20mg

CONTROLOC®, Gastrozistentna tableta, 20mg

CONTROLOC®, Gastrozistentna tableta, 40mg

CONTROLOC® I.V., Prašak za rastvor za injekciju, 40mg

NOLPAZA®, Gastrozistentna tableta, 20mg

NOLPAZA®, Gastrozistentna tableta, 40mg

NOLPAZA®, Prašak za rastvor za injekciju, 40mg

PANTOPRAZOL SANDOZ®, Gastrozistentna tableta, 20mg

PANTOPRAZOL SANDOZ®, Gastrozistentna tableta, 40mg

PANTOPRAZOL SANDOZ®, Prašak za rastvor za injekciju, 40mg

PULCET®, Gastrozistentna tableta, 40mg

ZIPANTOLA®, Gastrozistentna tableta, 20mg

ZIPANTOLA®, Gastrozistentna tableta, 40mg

ZOLTEX®, Gastrozistentna tableta, 20mg

ZOLTEX®, Gastrozistentna tableta, 40mg

paracetamol

EFFERALGAN®, Oralni rastvor, 30mg/ml

EFFERALGAN®, Supozitorija, 80mg

EFFERALGAN®, Supozitorija, 150mg

EFFERALGAN®, Šumeća tableta, 500mg

FEBRICET, Sirup, 120mg/5ml

FEBRICET, Tableta, 500mg

PANADOL® ADVANCE, Film tableta, 500mg

PANADOL® BABY, Oralna suspenzija, 120mg/5ml

PARACETAMOL ALKALOID®, Oralni rastvor, 120mg/5ml

PARACETAMOL PHARMASWISS, Rastvor za infuziju, 10mg/ml

PARACETAMOL, Sirup, 120mg/5ml

PARACETAMOL, Tableta, 500mg

PLICET® FORTE, Tableta, 1000mg

PLICET® P, Tableta, 500mg

paracetamol, askorbinska kiselina

EFFERALGAN® SA VITAMINOM C, Šumeća tableta, 330mg + 200mg

FEBRICET C, Šumeća tableta, 330mg + 200mg

paracetamol, fenilefrin

CAFFETIN COLDMAX®, Prašak za oralni rastvor, 1000mg + 12.2mg

PARALEN® HOT DRINK LIMUN, Granule za oralni rastvor, 650mg + 10mg

paracetamol, fenilefrin, hlorfenamin

RHINOBOSS®, Tableta, 325mg + 5mg + 2mg

paracetamol, kofein

PANADOL® EXTRA ADVANCE, Film tableta, 500mg + 65mg

paracetamol, propifenazon, kofein

CAFFETIN SC®, Tableta, 250mg + 210mg + 50mg

KOFAN INSTANT®, Tableta, 200mg + 200mg + 50mg

paracetamol, propifenazon, kofein, kodein

CAFFETIN®, Tableta, 250mg + 210mg + 50mg + 10mg

PLIVADON®, Tableta, 210mg + 250mg + 25mg + 10mg

paracetamol, pseudoefedrin, hlorfenamin

RHINOSTOP®, Sirup, (101mg + 20.2mg + 1.01mg)/5ml

RHINOSTOP®, Tableta, 251mg + 61.2mg + 2.54mg

paroksetin

SEROXAT®, Film tableta, 20mg

pazopanib

VOTRIENT®, Film tableta, 200mg

VOTRIENT®, Film tableta, 400mg

peginterferon alfa-2a

PEGASYS®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 135mcg/0.5ml

PEGASYS[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 180mcg/0.5ml

peginterferon alfa-2b

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 80mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 120mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 150mcg/0.5ml

pembrolizumab

KEYTRUDA[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml

KEYTRUDA[®], Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg

pemetreksed

ALIMTA[®], Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg

pentaeritritil tetranitrat

DILCORAN[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 80mg

pentoksifilin

TRENTAL[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 400mg

perindopril

PRENESSA[®], Tableta, 2mg

PRENESSA[®], Tableta, 4mg

PRENESSA[®], Tableta, 8mg

PREXANIL[®], Film tableta, 5mg

PREXANIL[®], Film tableta, 10mg

RELIKA[®], Tableta, 2mg

RELIKA[®], Tableta, 4mg

RELIKA[®], Tableta, 8mg

perindopril, amlodipin

PREXANOR[®], Tableta, 5mg + 5mg

PREXANOR[®], Tableta, 5mg + 10mg

PREXANOR[®], Tableta, 10mg + 5mg

PREXANOR[®], Tableta, 10mg + 10mg

perindopril, amlodipin, indapamid

TRIPLIXAM[®], Film tableta, 2.5mg + 5mg + 0.625mg

TRIPLIXAM[®], Film tableta, 5mg + 5mg + 1.25mg

TRIPLIXAM[®], Film tableta, 5mg + 10mg + 1.25mg

TRIPLIXAM[®], Film tableta, 10mg + 5mg + 2.5mg

TRIPLIXAM[®], Film tableta, 10mg + 10mg + 2.5mg

perindopril, indapamid

PRENEWEL[®], Tableta, 2mg + 0.625mg

PRENEWEL[®], Tableta, 4mg + 1.25mg

PRENEWEL[®], Tableta, 8mg + 2.5mg

PREXANIL[®] **COMBI**, Film tableta, 5mg + 1.25mg

PREXANIL[®] **COMBI HD**, Film tableta, 10mg + 2.5mg

PREXANIL[®] **COMBI LD**, Film tableta, 2.5mg + 0.625mg

pertuzumab

PERJETA[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 420mg

pilocarpin

MIOKARPIN, Kapi za oči, rastvor, 2%

pimekrolimus

ELIDEL[®], Krem, 1%

pinaverijum bromid

DICETEL[®], Film tableta, 100mg

pipemidna kiselina

PALIN[®], Kapsula, tvrda, 200mg

PIPEGAL[®], Kapsula, tvrda, 200mg

PIPEM, Kapsula, tvrda, 200mg

piperacilin, tazobaktam

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA, Prašak za rastvor za infuziju, 4 g + 500mg

piracetam

OIKAMID[®], Kapsula, tvrda, 400mg

PIRACETAM SOTEX, Rastvor za injekciju/infuziju, 200mg/ml

pirfenidon

ESBRIET[®], Kapsula, tvrda, 267mg

piridoksin

BEDOXIN[®], Rastvor za injekciju, 50mg/2ml

BEDOXIN[®], Tableta, 20mg

VITAMIN B6 ALKALOID[®], Rastvor za injekciju, 50mg/2ml

pirosikam

LUBOR[®], Kapsula, tvrda, 20mg

pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana

SYNFLORIX[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (1mcg+3mcg+1mcg+1mcg+1mcg+1mcg+1mcg+3mcg+3mcg+1mcg)/0.5ml

polikrezulen

ALBOTHYL®, Vagitorija, 90mg

polirezistentne spore Bacillus clausiiENTEROGERMINA®, Kapsula, tvrda, 2 milijarde
ENTEROGERMINA®, Oralna suspenzija, 2
milijarde/5ml**povidon jod**BETADINE®, Rastvor za grgljanje/ispiranje usta, 1%
BETADINE®, Rastvor za kožu, 7.5%
BETADINE®, Rastvor za kožu, 10%
BETADINE®, Vagitorija, 200mg
IZOSEPT® D, Sprej za kožu, rastvor, 10%
POVIDON JOD, Pjena za kožu, 7.5%
POVIDON JOD, Rastvor za kožu, 10%
POVIDON JOD, Vagitorija, 200mg**pramipeksol**MIRAPEXIN®, Tableta, 0.25mg
MIRAPEXIN®, Tableta, 1mg**pravastatin**PRALIP®, Tableta, 20mg
PRALIP®, Tableta, 40mg
PRAVACOR®, Tableta, 20mg
PRAVACOR®, Tableta, 40mg**prazepam**

DEMETRIN, Tableta, 10mg

prednizolon

OFTALMOL, Kapi za oči, suspenzija, 0.5%

prednizolon, tirotricin, tetrakainOTOL H, Kapi za uši, rastvor, 1mg/g + 0.1mg/g +
10mg/g**prednizon**NIZON®, Tableta, 5mg
PRONISON®, Tableta, 20mg**pregabalin**LYRICA®, Kapsula, tvrda, 75mg
LYRICA®, Kapsula, tvrda, 150mg
LYRICA®, Kapsula, tvrda, 225mg
LYRICA®, Kapsula, tvrda, 300mg**progesteron**PROGESTOGEL®, Gel, 10mg/g
UTROGESTAN®, Kapsula, meka, 100mg
UTROGESTAN®, Kapsula, meka, 200mg**promazin**

PRAZINE®, Obložena tableta, 100mg

PRAZINE®, Obložena tableta, 25mg

propafenonPROPAFEN, Film tableta, 150mg
PROPAFEN, Film tableta, 300mg
PROPAFENON ALKALOID®, Film tableta, 150mg**propifenazon, kofein, mekloksamin, kamilofin, ergotamin**NOMIGREN®, Film tableta, 200mg + 80mg + 20mg
+25mg + 0.75mg**propiltiouracil**

PTU®, Tableta, 50mg

propofol

DIPRIVAN®, Emulzija za injekciju/infuziju, 10mg/ml

propranololPROPRANOLOL REMEDICA, Film tableta, 40mg
PROPRANOLOL, Tableta, 40mg**pseudoefedrin, acetilsalicilna kiselina**ASPIRIN® COMPLEX, Granule za oralnu suspenziju,
30mg + 500mg
ASPIRIN® COMPLEX HOT, Granule za oralnu
suspenziju, 30mg + 500mg**pseudoefedrin, desloratadin**AERINAZE®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem,
120mg + 2.5mg**pseudoefedrin, ibuprofen**DEFRINOL®, Film tableta, 30mg + 200mg
DEFRINOL®, Sirup, 30mg/5ml + 100mg/5ml**pseudoefedrin, kombinacije**CAFFETIN COLD®, Film tableta, 500mg + 30mg +
15mg + 60mg**pseudoefedrin, paracetamol, hlordenamin**TYLOL HOT®, Oralni prašak, 60mg + 500mg + 4mg
TYLOL HOT® ZA DJECU, Oralni prašak,
30mg+250mg+2mg
TYLOL HOT®-D, Oralni prašak, 60mg+500mg+4mg**R****raltegravir**

ISENTRESS®, Film tableta, 400mg

ramipril

AMPRILOL®, Tableta, 1.25mg

AMPRILO[®], Tableta, 2.5mg
AMPRILO[®], Tableta, 5mg
AMPRILO[®], Tableta, 10mg
PIRAMILO[®], Tableta, 2.5mg
PIRAMILO[®], Tableta, 5mg
TRITACE[®], Tableta, 2.5mg
TRITACE[®], Tableta, 5mg
TRITACE[®], Tableta, 10mg
VIVACE[®], Tableta, 1.25mg
VIVACE[®], Tableta, 2.5mg
VIVACE[®], Tableta, 5mg
VIVACE[®], Tableta, 10mg

ramipril, hidrohlorotiazid

AMPRILO[®] HL, Tableta, 2.5mg + 12.5mg
AMPRILO[®] HD, Tableta, 5mg + 25mg
PIRAMILO[®] H, Tableta, 2.5mg + 12.5mg
PIRAMILO[®] H, Tableta, 5mg + 25mg
TRITACE[®] COMP LS, Tableta, 2.5mg + 12.5mg
TRITACE[®] COMP, Tableta, 5mg + 25mg
VIVACE PLUS L[®], Tableta, 2.5mg + 12.5mg
VIVACE PLUS[®], Tableta, 5mg + 25mg

ranibizumab

LUCENTIS[®], Rastvor za injekciju, 10mg/ml

ranitidin

RANISAN[®], Film tableta, 150mg
RANISAN[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/5ml
RANITIDIN, Film tableta, 150mg
RANITIDIN, Šumeća tableta, 75mg
RANITIDIN, Šumeća tableta, 150mg
ULCODIN[®], Film tableta, 150mg
ULCODIN[®], Rastvor za injekciju, 50mg/2ml

ranolazin

RANEXA[®] 375, Tableta sa produženim oslobađanjem, 375mg
RANEXA[®] 500, Tableta sa produženim oslobađanjem, 500mg
RANEXA[®] 750, Tableta sa produženim oslobađanjem, 750mg

remifentanil

ULTIVA[®], Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg
ULTIVA[®], Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 2mg

retinol, ergokalciferol

VITAMIN AD, Oralne kapi, rastvor, 22522i.j./ml + 5000i.j./ml

retinol, hoplekalciferol, askorbinska kiselina, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, nikotinamid, dekspanatenol

PIKOVIT[®], Sirup, (900 i.e. + 100 i.e. + 50mg + 1mg + 1mg + 0.6mg + 1mcg + 5mg + 2mg)/5ml

retinol, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, askorbinska kiselina, hoplekalciferol, alfa-tokoferolacetat, kalcijum-pantotenat, biotin, folna kiselina, nikotinamid, gvožđe, kalcijum, bakar, magnezijum, mangan, fosfor, cink

ELEVIT PRONATAL[®], Film tableta, 3600i.j. + 1.55mg + 1.8mg + 2.6mg + 4mcg + 100mg + 500i.j. + 15mg + 10mg + 200mcg + 0.8mg + 19mg + 60mg + 125mg + 1mg + 100mg + 1mg + 125mg + 7.5mg

ribavirin

COPEGUS[®], Film tableta, 200mg
REBETOL[®], Kapsula, tvrda, 200mg

riluzol

RILUTEK[®], Film tableta, 50mg

risperidon

RISPERIDON REPLEK FARM, Film tableta, 2mg
RISPERIDON REPLEK FARM, Film tableta, 3mg
RISPOLEPT[®] CONSTA[®], Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 25mg
RISPOLEPT[®] CONSTA[®], Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 37.5mg
RISPOLEPT[®] CONSTA[®], Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 50mg
RISSAR[®], Film tableta, 1mg
RISSAR[®], Film tableta, 2mg
RISSAR[®], Film tableta, 3mg
TORENDO[®], Film tableta, 1mg
TORENDO[®], Film tableta, 2mg
TORENDO[®], Film tableta, 3mg

ritonavir

NORVIR[®], Film tableta, 100mg

rituksimab

MABTHERA[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml
MABTHERA[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg/50ml
MABTHERA[®], Rastvor za injekciju, 1400mg/11.7ml

rivaroksaban

XARELTO[®], Film tableta, 2.5mg
XARELTO[®], Film tableta, 10mg
XARELTO[®], Film tableta, 15mg
XARELTO[®], Film tableta, 20mg

rivastigminEXELON[®], Transdermalni flaster, 4.6mg/24hEXELON[®], Transdermalni flaster, 9.5mg/24h**roflumilast**DAXAS[®], Film tableta, 500mcg**rokuronijum bromid**ESMERON[®], Rastvor za injekciju, 50mg/5mlESMERON[®], Rastvor za injekciju, 100mg/10ml**ropinirol**REQUIP[®] MODUTAB[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 2mgREQUIP[®] MODUTAB[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 4mgREQUIP[®] MODUTAB[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 8mg**rosuvastatin**CRESTOR[®], Film tableta, 5mgCRESTOR[®], Film tableta, 10mgCRESTOR[®], Film tableta, 20mgCRESTOR[®], Film tableta, 40mgROSWERA[®], Film tableta, 5mgROSWERA[®], Film tableta, 10mgROSWERA[®], Film tableta, 15mgROSWERA[®], Film tableta, 20mgROSWERA[®], Film tableta, 30mgROSWERA[®], Film tableta, 40mg**ruksolitinib**JAKAVI[®], Tableta, 5mgJAKAVI[®], Tableta, 15mgJAKAVI[®], Tableta, 20mg**S****saksagliptin**ONGLYZA[®], Film tableta, 5mg**salbutamol**SPALMOTIL[®], Oralni rastvor, 2mg/5mlVENTOLIN[®], Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 100mcg/doza**salmeterol**SEREVENT[™]INHALER CFC-FREE, Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 25mcg/doza**salmeterol, flutikazon**SERETIDE[®]DISKUS[®], Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 100mcg/dozaSERETIDE[®]DISKUS[®], Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 250mcg/dozaSERETIDE[®]DISKUS[®], Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 500mcg/doza**sekukinumab**COSENTYX[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 150mg/ml**sertralín**SIGENE[®], Film tableta, 50mgSIGENE[®], Film tableta, 100mgZOLOFT[®], Film tableta, 50mgZOLOFT[®], Film tableta, 100mg**sevelamer**REVELA[®], Film tableta, 800mg**sevofluran**SEVORANE[®], Para za inhalaciju, tečnost, 100%**sildenafil**DINAMICO[®], Tableta za žvakanje, 50mgDINAMICO[®], Tableta za žvakanje, 100mgERNAFIL[®], Film tableta, 50mgERNAFIL[®], Film tableta, 100mg

SILDENA, Film tableta, 25mg

SILDENA, Film tableta, 50mg

SILDENA, Film tableta, 100mg

VIAGRA[®], Film tableta, 25mgVIAGRA[®], Film tableta, 50mgVIAGRA[®], Film tableta, 100mg**silodosin**UROREC[®], Kapsula, tvrda, 4mgUROREC[®], Kapsula, tvrda, 8mg**simetikon**ESPUMISAN[®], Kapsula, meka, 40mgESPUMISAN[®] L, Oralna emulzija, 40mg/ml**simvastatin**

CHOLIPAM, Film tableta, 10mg

CHOLIPAM, Film tableta, 20mg

HOLLESTA[®], Film tableta, 10mgHOLLESTA[®], Film tableta, 20mg**sinakalcet**MIMPARA[®], Film tableta, 30mgMIMPARA[®], Film tableta, 60mgMIMPARA[®], Film tableta, 90mg**sitagliptin**JANUVIA[®], Film tableta, 100mg

sok svježe ubranih biljki purpurne ehinacee**IMMUNAL**[®], Oralni rastvor, 0.8ml/ml**solifenacin****VESICARE**[®], Film tableta, 5mg**VESICARE**[®], Film tableta, 10mg**somatropin****NORDITROPIN**[®] **NORDILET**[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 15mg/1.5ml**OMNITROPE**[®], Rastvor za injekciju u ulošku, 5mg/1.5ml**OMNITROPE**[®], Rastvor za injekciju u ulošku, 10mg/1.5ml**OMNITROPE**[®], Rastvor za injekciju u ulošku, 15mg/1.5ml**SAIZEN**[®], Rastvor za injekciju, 5.83mg/ml**SAIZEN**[®], Rastvor za injekciju, 8mg/ml**sorafenib****NEXAVAR**[®], Film tableta, 200mg**spironolakton****SPIRONOLAKTON**, Tableta, 25mg**SPIRONOLAKTON**, Tableta, 100mg**sugamadeks****BRIDION**[®], Rastvor za injekciju, 100mg/ml**sulfametoksazol, trimetoprim****ESBESUL**[®], Sirup, 200mg/5ml + 40mg/5ml**ESBESUL**[®], Tableta, 400mg + 80mg**sulfasalazin****SALAZOPYRIN**[®] **EN**, Gastrozistentna tableta, 500mg**SULFASALAZIN KRKA EN**, Gastrozistentna tableta, 500mg**sulpirid****BOSNYL**[®], Kapsula, tvrda, 50mg**EGLONYL**[®], Kapsula, tvrda, 50mg**EGLONYL**[®] **FORTE**, Tableta, 200mg**sumatriptan****IMIGRAN**[®], Film tableta, 50mg**sunitinib****SUTENT**[®], Kapsula, tvrda, 12.5mg**SUTENT**[®], Kapsula, tvrda, 25mg**SUTENT**[®], Kapsula, tvrda, 50mg**T****tadalafil****BILIVE**[®], Film tableta, 5mg**BILIVE**[®], Film tableta, 10mg**BILIVE**[®], Film tableta, 20mg**CIALIS**[®], Film tableta, 20mg**tafluprost****SAFLUTAN**[®], Kapi za oči, rastvor, 15mcg/ml**takrolimus****ADVAGRAF**[®], Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 0.5mg**ADVAGRAF**[®], Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 1mg**ADVAGRAF**[®], Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 3mg**ADVAGRAF**[®], Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 5mg**PROGRAF**[®], Kapsula, tvrda, 0.5mg**PROGRAF**[®], Kapsula, tvrda, 1mg**PROGRAF**[®], Kapsula, tvrda, 5mg**PROTOPIC**[®], Mast, 0.03%**PROTOPIC**[®], Mast, 0.1%**TAKROLIMUS SANDOZ**[®], Kapsula, tvrda, 0.5mg**TAKROLIMUS SANDOZ**[®], Kapsula, tvrda, 1mg**TAKROLIMUS SANDOZ**[®], Kapsula, tvrda, 5mg**tamoksifen****NOLVADEX**[®], Film tableta, 10mg**tamsulosin****FLOSIN**[®], Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 0.4mg**TAMLOS**[®], Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 0.4mg**TAMSOL**[®], Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 0.4mg**tečni ekstrakt crnog luka, heparin natrijum, alantoin****CONTRACTUBEX**[®], Gel, 0.1g/g + 50i.j./g + 0.01g/g**telmisartan****TOLURA**[®], Tableta, 20mg**TOLURA**[®], Tableta, 40mg**TOLURA**[®], Tableta, 80mg**telmisartan, hidrohloriazid****TOLUCOMBI**[®], Tableta, 40mg + 12.5mg**TOLUCOMBI**[®], Tableta, 80mg + 12.5mg**TOLUCOMBI**[®], Tableta, 80mg + 25mg

tenekteplaza

METALYSE®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10 000i.j./10ml

teofilin

DUROFILIN®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 125mg

DUROFILIN®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 250mg

terazosin

KORNAM®, Tableta, 2mg

KORNAM®, Tableta, 5mg

terbinafin

MYCOCUR®, Sprej za kožu, rastvor, 1%

MYCOCUR®, Tableta, 250mg

MYCOFIN®, Krem, 1%

teriflunomid

AUBAGIO®, Film tableta, 14mg

teriparatid

FORTEO®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 20mcg/80ml

testosteron

NEBIDO®, Rastvor za injekciju, 1000mg/4ml

TESTOSTERON DEPO®, Rastvor za injekciju, 250mg/ml

tetraciklin

AMRACIN®, Kapsula, tvrda, 500mg

tetrakain

TETRAKAIN, Kapi za oči, rastvor, 0.5%

tetrizolin

MONTEVIZIN, Kapi za oči, rastvor, 0.05%

tiamazol

FAVISTAN®, Tableta, 20mg

THYROZOL®, Film tableta, 20mg

tiamin, piridoksin, cijankobalamin

MILGAMMA®N, Rastvor za injekciju, 50mg/ml + 50mg/ml + 0.50mg/ml

NEUROBION® FORTE, Obložena tableta, 100mg + 200mg + 200mcg

NEUROBION®, Rastvor za injekciju, 100mg/3ml + 100mg/3ml + 1mg/3ml

tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum pantotenat, cijanokobalamin

B-COMPLEX, Obložena tableta, 4mg + 5mg + 2mg + 25mg + 5mg + 0.001mg

B-COMPLEX, Obložena tableta, 4mg + 5mg + 2mg + 25mg + 5mg + 0.001mg

BEVIPLEX®, Prašak za rastvor za injekciju, 40mg + 4mg + 8mg + 100mg + 10mg + 0.004mg

tikagrelor

BRILIQUE®, Film tableta, 90mg

tiklopidin

TICLODIX®, Film tableta, 250mg

timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe

BRONCHICUM® PASTILE, Komprimovana lozenga, 100mg

BRONCHICUM® SIRUP S, Sirup, 150mg/ml

timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe,

jagorčevina (Primulae radix), tečni ekstrakt korijena

BRONCHICUM® ELIKSIR S, Oralni rastvor, 50mg/g + 25mg/g

timolol

GLAUMOL®, Kapi za oči, rastvor, 0.5%

TIMADREN, Kapi za oči, rastvor, 0.5%

timolol, brinzolamid

AZARGA®, Kapi za oči, suspenzija, 5mg/ml + 10mg/ml

timolol, dorzolamid

COSOPT® BEZ KONZERVANSA, Kapi za oči, rastvor, 0.5% + 2%

COSOPT®, Kapi za oči, rastvor, 0.5% + 2%

timolol, travoprost

DUOTRAV®, Kapi za oči, rastvor, 5mg/ml + 40mcg/ml

tioktinska kiselina

BERLITHION® 600 ED, Koncentrat za rastvor za infuziju, 600mg/24ml

THIOCTACID® 600 HR, Film tableta, 600mg

THIOCTACID® 600 T, Rastvor za injekciju, 25mg/ml

THIOGAMMA® 600 INJEKT, Koncentrat za rastvor za infuziju, 600mg/20ml

THIOGAMMA® 600 ORAL, Film tableta, 600mg

tiopental natrijum

THIOPENTAL INJECTION BP 1000MG, Prašak za rastvor za injekciju, 1000mg

THIOPENTAL INJECTION BP 500MG, Prašak za rastvor za injekciju, 500mg

tiotropijum bromid

SPIRIVA®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 18mcg

tirotricin**TYROSUR® GEL**, Gel, 0.1%**TYROSUR® POWDER**, Prašak za kožu, 0.1%**tobramicin****TOBI® PODHALER®**, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 28mg**TOBREX®**, Kapi za oči, rastvor, 3mg/ml**tocilizumab****ACTEMRA®**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/4ml**ACTEMRA®**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/10ml**ACTEMRA®**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 400mg/20ml**ROACTEMRA®**, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 162mg/0.9ml**tolperison****MYDICALM®**, Film tableta, 150mg**tolterodin****DETRUSITOL®**, Film tableta, 1mg**DETRUSITOL®**, Film tableta, 2mg**topiramát****EPIRAMAT®**, Film tableta, 25mg**EPIRAMAT®**, Film tableta, 50mg**EPIRAMAT®**, Film tableta, 100mg**EPIRAMAT®**, Film tableta, 200mg**TOPAMAX®**, Film tableta, 100mg**TOPAMAX®**, Film tableta, 25mg**TOPAMAX®**, Film tableta, 50mg**topotekan****TOPOTECAN HOSPIRA**, Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/4ml**tramadol****MABRON® RETARD**, Tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg**TRAMADOL KRKA**, Rastvor za injekciju, 50mg/ml**TRAMADOL KRKA**, Rastvor za injekciju, 100mg/2ml**TRODON**, Rastvor za injekciju, 50mg/ml**TRODON**, Rastvor za injekciju, 100mg/2ml**TRODON**, Tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg**TRODON**, Tableta sa produženim oslobađanjem, 200mg**trametinib****MEKINIST®**, Film tableta, 0.5mg**MEKINIST®**, Film tableta, 2mg**traneksaminska kiselina****ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M.**, Rastvor za injekciju, 500mg/5ml**trastuzumab****HERCEPTIN®**, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 150mg**HERCEPTIN®**, Rastvor za injekciju, 600mg/5ml**trastuzumab emtanzin****KADCYLA®**, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg**KADCYLA®**, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg**travoprost****TRAVATAN®**, Kapi za oči, rastvor, 40mcg/ml**trimetazidin****PREDUCTAL® MR**, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 35mg**TRIMETACOR®**, Tableta sa produženim oslobađanjem, 35mg**triptorelin****DIPHERELINE®**, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 0.1mg/1ml**DIPHERELINE®**, Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 3.75mg/2ml**DIPHERELINE®**, Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 11.25mg/2ml**trosipijum****SPASMEX®**, Tableta, 5mg**U****ulipristal****ELLAONE®**, Tableta, 30mg**ESMYA®**, Tableta, 5mg**umeklidinijum bromid****INCRUSE®**, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 55mcg**urofolitropin****FOSTIMON®**, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 75i.j.**FOSTIMON®**, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 150i.j.**ursodeoksiholna kiselina****URSOFALK®**, Kapsula, tvrda, 250mg

V

vakcina pneumokokna, polisaharidna, konjugovana (13-valentna, adsorbovana)

PREVENAR 13[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom injektionom špricu, (2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 4.4mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg)/0.5ml

vakcina protiv difterije, tetanusa i pertusisa (acelularna), adsorbovana

TRIPACEL[™], Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml + 5mcg/0.5ml + 5mcg/0.5ml + 3mcg/0.5ml + 30i.i./0.5ml + 40i.j./0.5ml

vakcina protiv difterije tetanusa i poliomijelitisa (inaktivisana, adsorbovana)

DULTAVAX, Suspenzija za injekciju u napunjenom injektionom špricu, (2i.j. + 20i.j. + 40D.j. + 8D.j. + 32D.j.)/0.5ml

vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana

INFANRIX[®]-**IPV+HIB**, Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju, (30i.j.+40i.j.+25mcg+25mcg+8mcg+40DJ+8DJ+32DJ+10mcg PRP/0.5ml i 20-40mcg T)/0.5ml

vakcina protiv gripa (inaktivisana, rascijepana virusna čestica)

FLUARIX[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom injektionom špricu, 15mcg/0.5ml + 15mcg/0.5ml + 15mcg/0.5ml

VAXIGRIP[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom injektionom špricu, (15mcg+15mcg+15mcg)/0.5ml

vakcina protiv H. influenzae tip B, adsorbovana difterije i tetanusa i acelularna pertusisa i inaktivisana poliomijelitisa 1, 2 i 3

PENTAXIM[®], Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenom injektionom špricu, (30i.j.+40i.j.+25mcg+25mcg+40D.J.+8D.J.+32D.J.+10mcg)/0.5ml

vakcina protiv Haemophilus influenzae tip b, konjugovana

ACT-HIB[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10mcg/0.5ml

HIBERIX[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10mcg/0.5ml

vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna

ENGERIX[®] B, Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml

ENGERIX[®] B, Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml

EUVAX B[®], Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml

EUVAX B[®], Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml

vakcina protiv humanog papilomavirusa (tipovi 6, 11, 16, 18), rekombinantna

GARDASIL[®], Suspenzija za injekciju, 20mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml

vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa atenuirana

M-M-RVAXPRO[®], Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injektionom špricu, 1x10³ CCID₅₀ + 12,5x10³ CCID₅₀ + 1x10³ CCID₅₀

PRIORIX[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10³ CCID₅₀/0.5ml + 10^{3.7} CCID₅₀/0.5ml + 10³CCID₅₀/0.5ml

vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana

IMOVAX POLIO, Suspenzija za injekciju u napunjenom injektionom špricu, 40D.j./doza + 8D.j./doza + 32D.j./doza

vakcina protiv rotavirusa, živa

ROTATEQ[®], Oralni rastvor, 2.2 x 10⁶i.j./doza + 2.8 x 10⁶i.j./doza + 2.2 x 10⁶i.j./doza + 2.0 x 10⁶i.j./doza + 2.3 x 10⁶i.j./doza

valerijana (Valeriana officinalis), suvi ekstrakt korijena, matičnjak (Melissa officinalis), suvi ekstrakt lista, nana (Mentha piperita), suvi ekstrakt lista

PERSEN[®] FORTE, Kapsula, tvrda, 125mg + 25mg + 25mg

PERSEN[®], Obložena tableta, 50mg + 25mg + 25mg

valganciklovir

VALCYTE[®], Film tableta, 450mg

valproinska kiselina

EFTIL[®], Sirup, 50mg/ml

valproinska kiselina, natrijum valproat

EFTIL[®], Tableta sa produženim oslobađanjem, 145mg + 333mg

NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA, Tableta sa produženim oslobađanjem, 145mg + 333mg

valsartan

DIOVAN[®], Film tableta, 40mg

DIOVAN[®], Film tableta, 80mg

DIOVAN[®], Film tableta, 160mg

VALSACOR[®], Film tableta, 80mg

VALSACOR[®], Film tableta, 160mg

WALZERA[®], Film tableta, 40mg

WALZERA®, Film tableta, 80mg
WALZERA®, Film tableta, 160mg

valsartan, amlodipin, hidrohlorotiazid

EXFORGE HCT®, Film tableta, 160mg + 5mg + 12.5mg
EXFORGE HCT®, Film tableta, 160mg + 5mg + 25mg
EXFORGE HCT®, Film tableta, 160mg + 10mg + 12.5mg
EXFORGE HCT®, Film tableta, 160mg + 10mg + 25mg

valsartan, hidrohlorotiazid

CO-DIOVAN®, Film tableta, 80mg + 12.5mg
CO-DIOVAN®, Film tableta, 160mg + 12.5mg
CO-DIOVAN®, Film tableta, 160mg + 25mg
VALSACOMBI®, Film tableta, 80mg + 12.5mg
VALSACOMBI®, Film tableta, 160mg + 12.5mg
VALSACOMBI®, Film tableta, 160mg + 25mg

valsartan, sakubitril

ENTRESTO®, Film tableta, 26mg + 24mg
ENTRESTO®, Film tableta, 51mg + 49mg
ENTRESTO®, Film tableta, 103mg + 97mg

vankomicin

EDICIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
EDICIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 1g
VANCOMYCINE, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
VANCOMYCINE, Prašak za rastvor za infuziju, 1g
VANCOMYCIN-MIP, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
VANCOMYCIN-MIP, Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg
VOXIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg

vardenafil

LEVITRA®, Film tableta, 5mg
LEVITRA®, Film tableta, 10mg
LEVITRA®, Film tableta, 20mg

varfarin

FARIN®, Tableta, 5mg

vedolizumab

ENTYVIO®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg

vemurafenib

ZELBORAF®, Film tableta, 240mg

verapamil

VERAPAMIL ALKALOID®, Obložena tableta, 80mg
VERAPAMIL, Film tableta, 40mg

vilanterol, flutikazon furoat

RELVAR® **ELLIPTA**®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 92mcg

RELVAR® **ELLIPTA**®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 184mcg

vilanterol, umeklidinijum bromid

ANORO®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 55mcg

vildagliptin

GALVUS®, Tableta, 50mg

vildagliptin, metformin

EUCREAS®, Film tableta, 50mg + 850mg
EUCREAS®, Film tableta, 50mg + 1000mg

vinorelbin

VINORELSIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml

vinpocetin

CAVINTON® **FORTE**, Tableta, 10mg

vismodegib

ERIVEDGE®, Kapsula, tvrda, 150mg

vitamin B12, vitamin C, nikotinamid, vitamin A, vitamin B6, fosfor, kalcijum, folna kiselina, kalcijum pantotenat, vitamin D3, vitamin B1, vitamin B2
PIKOVIT®, Obložena tableta, 0.2mcg + 10mg + 3mg + 600i.e. + 0.3mg + 10mg + 12.5mg + 0.04mg + 1.2mg + 80i.e. + 0.25mg + 0.3mg

voda za injekcije

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID®, Rastvarač za parenteralnu upotrebu
VODA ZA INJEKCIJE, Rastvarač za parenteralnu upotrebu

vorikonazol

VFEND®, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

Z

zidovudin, lamivudin

COMBIVIR®, Film tableta, 300mg + 150mg

zofenopril

ZOFECARD®, Film tableta, 7.5mg
ZOFECARD®, Film tableta, 30mg

zoletronska kiselina

ACLASTA®, Rastvor za infuziju, 5mg/100ml
ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/5ml

ZOMETA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/5ml

ZOMETA®, Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju,
4mg

zolpidem

LUNATA®, Film tableta, 5mg

LUNATA®, Film tableta, 10mg

SANVAL®, Film tableta, 5mg

SANVAL®, Film tableta, 10mg

Ž

živi atenuirani bacili M. bovis, soj BCG

IMMUCYST®, Prašak za intravezikalni rastvor, 81mg

ATC (ANATOMSKO TERAPIJSKO HEMIJSKA) KLASIFIKACIJA LJEKOVA

ATC (engl. **Anatomical Therapeutic Chemical** - Anatomsko terapijsko hemijski) klasifikacioni sistem prihvaćen je od strane Svjetske zdravstvene organizacije (SZO) za lijekove za upotrebu u humanoj medicini. Prema ovoj klasifikaciji, aktivne supstance su razvrstane u različite grupe, u zavisnosti od toga na koji sistem organa djeluju, kao i na osnovu njihovih terapijskih, farmakoloških i hemijskih osobina.

ATC klasifikacija zasniva se na šifri od sedam slovnno-brojčanih znakova koji označavaju određeni lijek (Ijekovitu supstancu, odnosno kombinaciju Ijekovitih supstanci kod višekomponentnih preparata). Tih sedam znakova daju pet nivoa klasifikacije:

- **Prvi nivo** određuje glavnu anatomsku grupu (jedno slovo)
- **Drugi nivo** određuje terapijsku podgrupu (dva arapska broja)
- **Treći nivo** određuje farmakološku podgrupu (jedno slovo)
- **Četvrti nivo** određuje hemijsko-terapijsku podgrupu (jedno slovo)
- **Peti nivo** određuje hemijsku supstancu, odnosno INN lijeka (dva arapska broja)

Struktura ATC šifre ilustrovana je na primjeru morfina:

| | | |
|---------|---------------------------------------|---|
| N | Ijekovi koji djeluju na nervni sistem | Prvi nivo – anatomska grupa |
| N02 | analgetici | Drugi nivo – terapijska podgrupa |
| N02A | opijatni analgetici | Treći nivo – farmakološka podgrupa |
| N02AA | prirodni opijatni alkaloidi | Četvrti nivo – hemijsko-terapijska podgrupa |
| N02AA01 | morfin | Peti nivo – hemijska supstanca (INN) |

Prema ATC klasifikaciji Ijekovi su podijeljeni u 14 osnovnih grupa (prvi nivo). Prvo slovo ATC šifre predstavlja početno slovo engleskog naziva za organski sistem na koji lijek prvenstveno ispoljava svoje djelovanje:

- A - Alimentarni trakt i metabolizam (Alimentary tract and metabolism)
- B - Krv i krvotvorni organi (Blood and blood forming organs)
- C - Kardiovaskularni sistem (Cardiovascular system)
- D - Koža i potkožno tkivo (Dermatologicals)
- G - Genitourinarni sistem i polni hormoni (Genito-urinary system and sex hormones)
- H - Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone (Systemic hormonal preparations, excl. sex hormones)
- J - Antiinfektivni Ijekovi za sistemsku primjenu (General antiinfectives for systemic use)
- L - Antineoplastici i imunomodulatori (Antineoplastics and immunomodulating agents)
- M - Mišićno-kostni sistem (Musculo-skeletal system)
- N - Nervni sistem (Nervous system)
- P - Antiparazitni proizvodi, insekticidi i sredstva za zaštitu od insekata (Antiparasitic drugs)
- R - Respiratorni sistem (Respiratory system)
- S - Senzorni organi (Sensory organs)
- V - Ostalo (Various)

Na slijedećem primjeru klasifikacije gentamicina objašnjena je struktura ATC šifre:

| | | |
|--|--|---|
| S | SENZORNI ORGANI (LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO) | ← Prvi nivo, glavna anatomska grupa |
| | | |
| S01 | LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO | ← Drugi nivo, terapijska podgrupa |
| S01A | ANTIINFJEKTIVI | ← Treći nivo, farmakološka podgrupa |
| S01AA | ANTIBIOTICI | ← Četvrti nivo, hemijsko-terapijska podgrupa |
| | | |
| S01AA11 | gentamicin | ← Peti nivo, hemijska supstanca, odnosno INN lijeka |
| GENTOKULIN , Kapi za oči, rastvor, 0.3% | | |

A ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM (LJEKOVI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA)

A01 STOMATOLOŠKI PREPARATI, LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI USTA

A01A STOMATOLOŠKI PREPARATI
A01AB ANTIINFJEKTIVI I ANTISEPTICI ZA
LOKALNO-ORALNU PRIMJENU

A01AB09 mikonazol

DAKTANOL[®], Oralni gel, 2%
ROJAZOL[®], Oralni gel, 20mg/g

A01AB11 amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol
STREPSILS[®] COOL, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg
STREPSILS[®] MED I LIMUN, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg

A01AB11 amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol,
lidokain
STREPSILS[®] PLUS, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 10mg

A01AB11 amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol,
askorbinska kiselina, natrijum askorbat
STREPSILS[®] POMORANDŽA SA VITAMINOM C,
Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 33.5mg + 74.9mg

A01AB11 amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol,
levomentol
STREPSILS[®] MENTOL I EUKALIPTUS, Lozenga,
0.6mg + 1.2mg + 8mg

A01AB12 heksetidin
HEXORAL, Rastvor za usnu sluznicu, 1mg/ml
STOMATIDIN[®], Rastvor za usnu sluznicu, 0.1%

A01AD OSTALI LJEKOVI ZA
LOKALNO-ORALNU PRIMJENU

A01AD02 benzidamin
TANTUM[®] LEMON, Lozenga, 3mg
TANTUM[®] VERDE, Lozenga, 3mg
TANTUM[®] VERDE, Rastvor za ispiranje usta, 0.15%
TANTUM[®] VERDE, Sprej za usnu sluznicu, rastvor,
0.15%

A01AD11 lizozim hidrohlorid, piridoksin
LYSOBACT[®], Komprimovana lozenga, 20mg + 10mg

A02 LJEKOVI ZA POREMEĆAJE ACIDITETA

A02A ANTACIDI
A02AD KOMBINACIJE I KOMPLEKSI
ALUMINIJUM, MAGNEZIJUM I
KALCIJUM JEDINJENJA

A02AD01 kalcijum karbonat, magnezijum karbonat
GASTROGUARD[®], Tableta za žvakanje, 680mg + 80mg

A02AD01 aluminijum hidroksid- magnezijum karbonat
gel, magnezijum hidroksid
GASTAL[®], Tableta, 450mg + 300mg

A02AD01 aluminijum hidroksid, magnezijum oksid
MAGALOX[®], Tableta za žvakanje, 333.3mg + 158.4mg

A02AD02 magaldrat
RIOPAN[®], Oralna suspenzija, 800mg/10ml
RIOPAN[®], Oralna suspenzija, 1600mg/10ml

A02AD04 hidrotalcit
RUPURUT[®], Tableta za žvakanje, 500mg
RUTACID[®], Tableta za žvakanje, 500mg

A02B LJEKOVI ZA LIJEČENJE PEPTIČKOG
ULKUSA I GASTROEZOFAGEALNOG
REFLUKSA

A02BA ANTAGONISTI H2-RECEPTORA

A02BA02 ranitidin
RANISAN[®], Film tableta, 150mg
RANISAN[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/5ml
RANITIDIN, Film tableta, 150mg
RANITIDIN, Šumeća tableta, 75mg
RANITIDIN, Šumeća tableta, 150mg
ULCODIN[®], Film tableta, 150mg
ULCODIN[®], Rastvor za injekciju, 50mg/2ml

A02BA03 famotidin
FAMOTIDIN ALKALOID[®], Film tableta, 20mg
FAMOTIDIN ALKALOID[®], Film tableta, 40mg
FAMOTIDIN, Film tableta, 20mg
FAMOTIDIN, Film tableta, 40mg

A02BC INHIBITORI PROTONSKE PUMPE

A02BC01 omeprazol
OMEPROL[®], Gastrozistentna kapsula, tvrda, 20mg
OMEZOL[®], Gastrozistentna kapsula, tvrda, 20mg
ORTANOL[®], Gastrozistentna kapsula, tvrda, 20mg

A02BC02 pantoprazol

CONTROLOC CONTROL[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
CONTROLOC[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
CONTROLOC[®], Gastrozistentna tableta, 40mg
CONTROLOC[®] I.V., Prašak za rastvor za injekciju, 40mg
NOLPAZA[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
NOLPAZA[®], Gastrozistentna tableta, 40mg
NOLPAZA[®], Prašak za rastvor za injekciju, 40mg
PANTOPRAZOL SANDOZ[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
PANTOPRAZOL SANDOZ[®], Gastrozistentna tableta, 40mg
PANTOPRAZOL SANDOZ[®], Prašak za rastvor za injekciju, 40mg
PULCET[®], Gastrozistentna tableta, 40mg
ZIPANTOLA[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
ZIPANTOLA[®], Gastrozistentna tableta, 40mg
ZOLTEX[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
ZOLTEX[®], Gastrozistentna tableta, 40mg

A02BC03 lansoprazol

LANZUL[®], Gastrozistentna kapsula, tvrda, 30mg
LANZUL[®] S, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 15mg
SABAX, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 15mg
SABAX, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 30mg

A02BC05 esomeprazol

EMANERA[®], Gastrozistentna kapsula, tvrda, 20mg
EMANERA[®], Gastrozistentna kapsula, tvrda, 40mg
NEXIUM[®], Gastrozistentna tableta, 20mg
NEXIUM[®], Gastrozistentna tableta, 40mg
NEXIUM[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 40mg

A03 LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

A03A LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE
A03AA SINTETSKI ANTIHOLINERGICI, ESTRI SA TERCIJARNOM AMINO GRUPOM

A03AA04 mebeverin

COLOSPA[®] **RETARD**, Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 200mg

A03AX OSTALI LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

A03AX04 pinaverijum bromid

DICETEL[®], Film tableta, 100mg

A03AX13 simetikon

ESPUMISAN[®], Kapsula, meka, 40mg
ESPUMISAN[®] L, Oralna emulzija, 40mg/ml

A03B ALKALOIDI BELADONE I DERIVATI, MONOKOMPONENTNI
A03BA ALKALOIDI BELADONE, TERCIJARNI AMINI

A03BA01 atropin

ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M., Rastvor za injekciju, 1mg/ml

A03BB POLUSINTETSKI ALKALOIDI BELADONE, KVATERNERNA AMONIJUM JEDINJENJA

A03BB01 hioscin butilbromid

BUSCOPAN[®], Obložena tableta, 10mg
BUSCOPAN[®], Rastvor za injekciju, 20mg/ml

A03F PROPULZIVI

A03FA PROPULZIVI

A03FA01 metoklopramid

KLOMETOL[®], Oralni rastvor, 5mg/5ml
KLOMETOL[®], Rastvor za injekciju, 10mg/2ml
KLOMETOL[®], Tableta, 10mg
REGLAN[®], Tableta, 10mg

A04 ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE

A04A ANTIEMETICI I SREDSTVA PROTIV NAUZEJE
A04AA SEROTONINSKI (5HT3) ANTAGONISTI

A04AA02 granisetron

GRAFTOR[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml
GRAFTOR[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 3mg/3ml
GRANISETRON HEXAL, Film tableta, 1mg
GRANISETRON HEXAL, Film tableta, 2mg
KYTRIL[®], Film tableta, 1mg
KYTRIL[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg/ml
RASETRON[®], Film tableta, 2mg

A04AA05 palonosetron

ALOXI[®], Rastvor za injekciju, 250mcg/5ml

A04AA55 palonosetron, netupitant
AKYNZEO[®], Kapsula, tvrda, 0.5mg + 300mg

A04AD OSTALI ANTIEMETICI

A04AD12 aprepitant
EMEND[®], Kapsula, tvrda, 80mg, 125mg

A04AD12 fosaprepitant
IVEMEND[®], Prašak za rastvor za infuziju, 150mg

A05 TERAPIJA BOLESTI ŽUČI I JETRE
 A05A TERAPIJA BOLESTI ŽUČI
 A05AA PREPARATI ŽUČNIH KISELINA I DERIVATI

A05AA02 ursodeoksiholna kiselina
URSOFALK[®], Kapsula, tvrda, 250mg

A05B TERAPIJA BOLESTI JETRE,
 LIPOTROPNI LJEKOVI
 A05BA PREPARATI U TERAPIJI BOLESTI JETRE

A05BA.. ornitin aspartat
HEPA-MERZ[®], Granule za oralni rastvor, 3g
HEPA-MERZ[®], Koncentrat za rastvor za infuziju,
 5g/10ml

A06 LAKSATIVI
 A06A LAKSATIVI
 A06AB KONTAKTNI LAKSATIVI

A06AB02 bisakodil
DULCOLAX[®], Gastrorezistentna tableta, 5mg
DULCOLAX[®], Supozitorija, 10mg
PANLAX[®], Gastrorezistentna tableta, 5mg
PANLAX[®], Supozitorija, 10mg

A06AD OSMOTSKI LAKSATIVI

A06AD11 laktuloza
DUPHALAC[®], Oralni rastvor, 667g/l
LACTULOSE-MIP, Sirup, 65g/100ml
PORTALAK[®], Sirup, 66.7g/100ml

A06AD65 makrogol, natrijum hlorid, kalijum hlorid,
 natrijum hidrogenkarbonat, natrijum sulfat
FORTTRANS[®], Prašak za oralni rastvor, 64g + 1.46g +
 0.75g + 1.68g + 5.7g

**A07 ANTIIDIJAROICI, INTESTINALNI
 ANTIINFLAMATORNI / ANTIINFEKTIVNI
 LJEKOVI**

A07A INTESTINALNI ANTIINFEKTIVI
 A07AA ANTIBIOTICI

A07AA02 nistatin
NYSTATIN, Obložena tableta, 500 000i.j.
NYSTATIN, Prašak za oralnu suspenziju, 100 000i.j./ml

A07AX OSTALI INTESTINALNI ANTIINFEKTIVI

A07AX03 nifuroksazid
ENTEROFURYL[®], Kapsula, tvrda, 100mg
ENTEROFURYL[®], Kapsula, tvrda, 200mg
ENTEROFURYL[®], Oralna suspenzija, 200mg/5ml
NIFUROKSAZID ALKALOID[®], Kapsula, tvrda, 100mg
NIFUROKSAZID ALKALOID[®], Kapsula, tvrda, 200mg
NIFUROKSAZID ALKALOID[®], Oralna suspenzija,
 200mg/5ml

A07B INTESTINALNI ADSORBENSI
 A07BC OSTALI INTESTINALNI ADSORBENSI

A07BC05 diosmektit
SMECTA[®], Prašak za oralnu suspenziju, 3g

A07D ANTIPROPULZIVI
 A07DA ANTIPROPULZIVI

A07DA03 loperamid
LOPERAMID, Tableta, 2mg

A07E INTESTINALNI
 ANTIINFLAMATORNI LJEKOVI
 A07EC AMINOSALICILNA KISELINA
 I SLIČNI PREPARATI

A07EC01 sulfasalazin
SALAZOPYRIN[®] EN, Gastrorezistentna tableta, 500mg
SULFASALAZIN KRKA EN, Gastrorezistentna tableta,
 500mg

A07EC02 mesalazin
PENTASA[®], Tableta sa produženim oslobađanjem,
 500mg
SALOFALK[®], Rektalna suspenzija, 4g/60ml
SALOFALK[®] 500, Gastrorezistentna tableta, 500mg

A07F ANTIDIJAROICI - MIKROORGANIZMI
A07FA ANTIDIJAROICI - MIKROORGANIZMI

A07FA.. polirezistentne spore *Bacillus clausii*

ENTEROGERMINA[®], Kapsula, tvrda, 2 milijarde
ENTEROGERMINA[®], Oralna suspenzija,
2 milijarde/5ml

A07FA01 bacilus IP 5832

FLONIVIN BS[®], Kapsula, 35mg

A07FA51 mliječnokiselinske bakterije, žive liofilizovane
LINEX[®], Kapsula, tvrda, 1.2 x 10⁷

A09 DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME

A09A DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME
A09AA PREPARATI SA ENZIMIMA

A09AA02 pankreatin

KREON[®] 10 000, Gastrozistentna kapsula, tvrda,
150mg

KREON[®] 25 000, Gastrozistentna kapsula, tvrda,
300mg

KREON[®] 40 000, Gastrozistentna kapsula, tvrda,
400mg

A10 LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U
DIJABETESU (ANTIDIJABETICI)

A10A INSULINI I ANALOZI

A10AB INSULINI I ANALOZI, PARENTERALNI,
KRATKOG DEJSTVA

A10AB01 insulin (humani)

ACTRAPID[®] PENFILL[®], Rastvor za injekciju u ulošku,
100i.j./ml

HUMULIN[®] R, Rastvor za injekciju u ulošku, 100i.j./ml

INSUMAN[®] RAPID SOLOSTAR[®], Rastvor za injekciju,
100i.j./ml

A10AB05 insulin aspart

NOVORAPID[®] FLEXPEN[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

A10AB06 insulin glulizin

APIDRA[®] SOLOSTAR[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

A10AC INSULINI I ANALOZI, PARENTERALNI,
SREDNJE DUGOG DEJSTVA

A10AC01 insulin (humani)

HUMULIN[®] NPH, Suspenzija za injekciju u ulošku,
100i.j./ml

INSULATARD[®] PENFILL[®], Suspenzija za injekciju u
ulošku, 100i.j./ml

INSUMAN[®] BASAL SOLOSTAR[®], Suspenzija za
injekciju, 100i.j./ml

A10AD INSULINI I ANALOZI, PARENTERALNI,
SREDNJE DUGOG ILI DUGOG DEJSTVA U
KOMBINACIJI SA INSULINIMA KRATKOG
DEJSTVA

A10AD01 insulin (humani)

HUMULIN[®] M3, Suspenzija za injekciju u ulošku,
100i.j./ml

INSUMAN[®] COMB 25 SOLOSTAR[®], Suspenzija za
injekciju, 100i.j./ml

MIXTARD[®] 30 PENFILL[®], Suspenzija za injekciju u
ulošku, 100i.j./ml

A10AD05 insulin aspart

NOVOMIX[®] 30 FLEXPEN[®], Suspenzija za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

A10AD06 insulin degludek, insulin aspart

RYZODEG[®] FLEXTOUCH[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

RYZODEG[®] PENFILL[®], Rastvor za injekciju u ulošku,
100j./ml

A10AE INSULINI I ANALOZI, PARENTERALNI,
DUGOG DEJSTVA

A10AE04 insulin glargin

LANTUS[®] SOLOSTAR[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

TOUJEO[®], Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 300j./ml

A10AE05 insulin detemir

LEVEMIR[®] FLEXPEN[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

A10AE06 insulin degludek

TRESIBA[®] FLEXTOUCH[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 100j./ml

TRESIBA[®] FLEXTOUCH[®], Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 200j./ml

TRESIBA[®] PENFILL[®], Rastvor za injekciju u ulošku,
100j./ml

A10AE56 insulin degludek, liraglutid

XULTOPHY[®], Rastvor za injekciju, 100j./ml + 3.6mg/ml

A10B LJEKOVI KOJI SNIŽAVAJU GLUKOZU U
KRVI, ISKLJUČUJUĆI INSULINE
A10BA BIGVANIDINI

A10BA02 metformin

GLUCOPHAGE[®], Film tableta, 500mg
GLUCOPHAGE[®], Film tableta, 850mg
GLUCOPHAGE[®], Film tableta, 1000mg
GLUCOPHAGE[®] XR, Tableta sa produženim
oslobađanjem, 500mg
GLUCOPHAGE[®] XR, Tableta sa produženim
oslobađanjem, 750mg
GLUCOPHAGE[®] XR, Tableta sa produženim
oslobađanjem, 1000mg
METFOGAMMA[®] 500, Film tableta, 500mg
METFOGAMMA[®] 850, Film tableta, 850mg
METFOGAMMA[®], Film tableta, 1000mg
SIOFOR[®] 500, Film tableta, 500mg
SIOFOR[®] 850, Film tableta, 850mg
SIOFOR[®] 1000, Film tableta, 1000mg
TEFOR[®], Film tableta, 500mg

A10BB DERIVATI SULFONILUREJE

A10BB01 glibenklamid

DIABOS[®], Tableta, 5mg
MANINIL[®] 3.5, Tableta, 3.5mg

A10BB09 gliklazid

DIAPREL[®] MR, Tableta sa modifikovanim
oslobađanjem, 60mg
GLIORAL[®], Tableta, 80mg

A10BB12 glimepirid

AMARYL[®], Tableta, 2mg
AMARYL[®], Tableta, 3mg
TRICAL[®], Tableta, 2mg
TRICAL[®], Tableta, 3mg

A10BD KOMBINACIJE LJEKOVA KOJI
SNIŽAVAJU GLUKOZU U KRVI,
ZA ORALNU PRIMJENU

A10BD07 metformin, sitagliptin

JANUMET[®], Film tableta, 850mg + 50mg
JANUMET[®], Film tableta, 1000mg + 50mg

A10BD08 vildagliptin, metformin

EUCREAS[®], Film tableta, 50mg + 850mg
EUCREAS[®], Film tableta, 50mg + 1000mg

A10BD13 alogliptin, metformin

VIPDOMET[®], Film tableta, 12.5mg + 850mg
VIPDOMET[®], Film tableta, 12.5mg + 1000mg

A10BH INHIBITORI DIPEPTIDIL PEPTIDAZE 4
(DPP-4)

A10BH01 sitagliptin

JANUVIA[®], Film tableta, 100mg

A10BH02 vildagliptin

GALVUS[®], Tableta, 50mg

A10BH03 saksagliptin

ONGLYZA[®], Film tableta, 5mg

A10BH04 alogliptin

VIPIDIA[®], Film tableta, 6.25mg
VIPIDIA[®], Film tableta, 12.5mg
VIPIDIA[®], Film tableta, 25mg

A10BX OSTALI LJEKOVI KOJI SNIŽAVAJU
GLUKOZU U KRVI, ISKLJUČUJUĆI
INSULINE

A10BX07 liraglutid

VICTOZA[®], Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 6mg/ml

A10BX09 dapagliflozin

FORXIGA[®], Film tableta, 5mg
FORXIGA[®], Film tableta, 10mg

A10BX10 liksisenatid

LYXUMIA[®], Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 10mcg/0.2ml
LYXUMIA[®], Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 20mcg/0.2ml

A11 VITAMINI

A11A MULTIVITAMINI, KOMBINACIJE
A11AA MULTIVITAMINI SA MINERALIMA

A11AA02 vitamin B12, vitamin C, nikotinamid, vitamin
A, vitamin B6, fosfor, kalcijum, folna kiselina,
kalcijum pantotemat, vitamin D3, vitamin B1,
vitamin B2

PIKOVIT[®], Obložena tableta, 0.2mcg + 10mg + 3mg +
600i.e. + 0.3mg + 10mg + 12.5mg + 0.04mg + 1.2mg +
80i.e. + 0.25mg + 0.3mg

A11AA03 retinol, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, askorbinska kiselina, holekalciferol, alfa-tokoferolacetat, kalcijum-pantotenat, biotin, folna kiselina, nikotinamid, gvožđe, kalcijum, bakar, magnezijum, mangan, fosfor, cink

ELEVIT PRONATAL®, Film tableta, 3600i.j. + 1.55mg + 1.8mg + 2.6mg + 4mcg + 100mg + 500i.j. + 15mg + 10mg + 200mcg + 0.8mg + 19mg + 60mg + 125mg + 1mg + 100mg + 1mg + 125mg + 7.5mg

A11B MULTIVITAMINI

A11BA MULTIVITAMINI

A11BA.. retinol, holekalciferol, askorbinska kiselina, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, nikotinamid, dekspantenol

PIKOVIT®, Sirup, (900i.e. + 100i.e. + 50mg + 1mg + 1mg + 0.6mg + 1mcg + 5mg + 2mg)/5ml

A11C VITAMINI A I D, UKLJUČUJUĆI NJIHOVE KOMBINACIJE

A11CB VITAMIN A I D U KOMBINACIJI

A11CB.. retinol, ergokalciferol

VITAMIN AD, Oralne kapi, rastvor, 22522i.j./ml + 5000i.j./ml

A11CC VITAMIN D I ANALOZI

A11CC03 alfakalcidol

ALPHA D3®, Kapsula, meka, 0.25mcg

ALPHA D3®, Kapsula, meka, 0.5mcg

ALPHA D3®, Kapsula, meka, 1mcg

A11D VITAMIN B1 MONOKOMPONENTNI I U KOMBINACIJI SA VITAMINIMA B6 I B12

A11DB VITAMIN B1, U KOMBINACIJI SA B6 I/ILI B12

A11DB.. benfotiamin, piridoksin

MILGAMMA®, Obložena tableta, 100mg + 100mg

A11DB.. tiamin, piridoksin, cijankobalamin

MILGAMMA®N, Rastvor za injekciju, 50mg/ml + 50mg/ml + 0.50mg/ml

NEUROBION® FORTE, Obložena tableta, 100mg + 200mg + 200mcg

NEUROBION®, Rastvor za injekciju, 100mg/3ml + 100mg/3ml + 1mg/3ml

A11E VITAMINI B-KOMPLEKSA, UKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE

A11EA VITAMINI B-KOMPLEKSA

A11EA.. tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum pantotenat, cijankobalamin

B-COMPLEX, Obložena tableta, 4mg + 5mg + 2mg + 25mg + 5mg + 0.001mg

BEVIPLEX®, Prašak za rastvor za injekciju, 40mg + 4mg + 8mg + 100mg + 10mg + 0.004mg

A11G ASKORBINSKA KISELINA (VITAMIN C), UKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE

A11GA ASKORBINSKA KISELINA (VITAMIN C), MONOKOMPONENTNI

A11GA01 askorbinska kiselina

VITAMIN C, Rastvor za injekciju, 500mg/5ml

VITAMIN C, Šumeća tableta, 1000mg

VITAMIN C, Tableta, 500mg

A11H OSTALI MONOKOMPONENTNI VITAMINSKI PREPARATI

A11HA OSTALI MONOKOMPONENTNI VITAMINSKI PREPARATI

A11HA02 piridoksin

BEDOXIN®, Rastvor za injekciju, 50mg/2ml

BEDOXIN®, Tableta, 20mg

VITAMIN B6 ALKALOID®, Rastvor za injekciju, 50mg/2ml

A11HA31 kalcijum pantotenat

PANTHENOL, Komprimovana lozenga, 120mg

A12 MINERALI

A12A KALCIJUM

A12AX KALCIJUM, KOMBINACIJE SA VITAMINOM D I/ILI SA DRUGIM LJEKOVIMA

A12AX.. kalcijum, holekalciferol

CALDEOSS®, Tableta za žvakanje, 1000mg + 880i.j.

IDEOS®, Tableta za žvakanje, 500mg + 400i.j.

**A16 OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU
NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA
I METABOLIZMA**

A16A OSTALI PROIZVODI KOJI DJELUJU
NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA
I METABOLIZMA

A16AB ENZIMI

A16AB02 imigluceraza

CEREZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 400j.

A16AB04 agalzidaza beta

FABRAZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg

FABRAZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 35mg

A16AB05 laronidaza

ALDURAZYME®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100j./ml

A16AB07 alglukozidaza alfa

MYOZYME®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg

A16AX RAZLIČITI PROIZVODI KOJI DJELUJU
NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I
METABOLIZMA

A16AX01 tioktinska kiselina

BERLITHION® 600 ED, Koncentrat za rastvor za infuziju, 600mg/24ml

THIOCTACID® 600 HR, Film tableta, 600mg

THIOCTACID® 600 T, Rastvor za injekciju, 25mg/ml

THIOGAMMA® 600 INJEKT, Koncentrat za rastvor za infuziju, 600mg/20ml

THIOGAMMA® 600 ORAL, Film tableta, 600mg

A16AX10 eliglustat

CERDELGA®, Kapsula, tvrda, 84mg

**B KRV I KRVOTVORNI ORGANI (LJEKOVI ZA
LIJEČENJE BOLESTI KRVI I KRVOTVORNIH
ORGANA)**

B01 ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

B01A ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

B01AA ANTAGONISTI VITAMINA K

B01AA03 varfarin

FARIN®, Tableta, 5mg

B01AB HEPARINSKI ANTIKOAGULANSI

B01AB01 heparin

HEPARIN PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 25000i.j./5ml

HEPARIN, Rastvor za injekciju, 25000i.j./5ml

HEPARIN, Rastvor za injekciju, 5000i.j./ml

B01AB05 enoksaparin natrijum

CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 2000i.j. anti Xa/0.2ml

CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 4000i.j. anti Xa/0.4ml

CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 6000i.j. anti Xa/0.6ml

CLEXANE®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 8000i.j. anti Xa/0.8ml

B01AB06 nadroparin

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 2850i.j. anti Xa/0.3ml

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 3800i.j. anti Xa/0.4ml

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 5700i.j. anti Xa/0.6ml

FRAXIPARINE®, Rastvor za injekciju, 7600i.j. anti Xa/0.8ml

B01AC INHIBITORI AGREGACIJE TROMBOCITA,
ISKLUČUJUĆI HEPARIN

B01AC04 klopidogrel

ANTIAGREX®, Film tableta, 75mg

CLOPIDIX, Film tableta, 75mg

CLOPIGAL®, Film tableta, 75mg

PLAVIX®, Film tableta, 75mg

SYNETRA®, Film tableta, 75mg

ZYLLT®, Film tableta, 75mg

B01AC05 tiklopidin

TICLODIX®, Film tableta, 250mg

B01AC06 acetilsalicilna kiselina

ANDOL®, Tableta, 100mg

ANDOL®PRO, Gastrozistentna tableta, 75mg

ANDOL®PRO, Gastrozistentna tableta, 100mg

ASPIRIN® PROTECT, Gastrozistentna tableta, 100mg

CARDIOPIRIN®, Gastrozistentna tableta, 75mg

CARDIOPIRIN®, Gastrozistentna tableta, 100mg

MIDOL®, Gastrozistentna tableta, 100mg

B01AC24 tikagrelor

BRILIQUE®, Film tableta, 90mg

B01AC30 klopidogetrel, acetilsalicilna kiselina
DUOPLAVIN®, Film tableta, 75mg + 100mg

B01AD ENZIMI

B01AD02 alteplaza

ACTILYSE®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/50ml

B01AD11 tenekteplaza

METALYSE®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10 000i.j./10ml

B01AE DIREKTNI INHIBITORI TROMBINA

B01AE07 dabigatraneteksilat

PRADAXA®, Kapsula, tvrda, 75mg
PRADAXA®, Kapsula, tvrda, 110mg
PRADAXA®, Kapsula, tvrda, 150mg

B01AF DIREKTNI INHIBITORI FAKTORA XA

B01AF01 rivaroksaban

XARELTO®, Film tableta, 2.5mg
XARELTO®, Film tableta, 15mg
XARELTO®, Film tableta, 20mg

B01AF02 apiksaban

ELIQUIS®, Film tableta, 2.5mg
ELIQUIS®, Film tableta, 5mg

B01AX OSTALA ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA

B01AX05 fondaparinuks

ARIXTRA®, Rastvor za injekciju, 2.5mg/0.5ml

B01AX06 rivaroksaban

XARELTO®, Film tableta, 10mg

B02 ANTIHEMORAGICI

B02A ANTIFIBRINOLITICI

B02AA AMINOKISELINE

B02AA02 traneksaminska kiselina

ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M.,
Rastvor za injekciju, 500mg/5ml

B02B VITAMIN K I DRUGI HEMOSTATICI

B02BC LOKALNI HEMOSTATICI

B02BC30 fibrinogen humani, trombin humani

TACHOSIL®, Ljekoviti sunder, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (3.0cm x 2.5cm)

TACHOSIL®, Ljekoviti sunder, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (4.8cm x 4.8cm)

TACHOSIL®, Ljekoviti sunder, 5.5mg/cm² + 2.0i.j./cm² (9.5cm x 4.8cm)

B02BD FAKTORI KOAGULACIJE KRVI

B02BD02 koagulacioni faktor VIII, humani

EMOCLOT®, Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 500i.j./10ml

KOATE®-DVI, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 250i.j./5ml

KOATE®-DVI, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 500i.j./5ml

OCTANATE®250, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 50i.j./ml

OCTANATE®500, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 50i.j./ml

OCTANATE®1000, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 100i.j./ml

B02BD04 koagulacioni faktor IX

AIMAFIX, Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju, 500i.j./10ml

OCTANINE® F, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 250i.j./5ml

OCTANINE® F, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 500i.j./5ml

OCTANINE® F, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1000i.j./10ml

B02BD08 eptakog alfa (aktivirani)

NOVOSEVEN®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1mg (50Ki.j.)

NOVOSEVEN®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 5mg (250Ki.j.)

B03 ANTIANEMICI

B03A PREPARATI GVOŽĐA

B03AA ORALNI PREPARATI

DVOVALENTNOG GVOŽĐA

B03AA02 gvožđe (II) fumarat

HEFEROL®, Kapsula, tvrda, 350mg

B03AB ORALNI PREPARATI TROVALENTNOG
GVOŽĐA

B03AB05 gvožđe (III) hidroksid polimaltozni kompleks
FERRUM SANDOZ®, Sirup, 50mg/5ml
FERRUM SANDOZ®, Tableta za žvakanje, 100mg

B03AB09 gvožđe (III) proteinsukcinilat
LEGOFER®, Oralni rastvor, 800mg/15ml

B03AC PARENTERALNI PREPARATI GVOŽĐA

B03AC.. gvožđe (III) hidroksid saharoza kompleks
FERROVIN®, Rastvor za injekciju/infuziju, 100mg/5ml

B03AE GVOŽĐE U DRUGIM KOMBINACIJAMA

B03AE10 gvožđe (II) glukonat, mangan glukonat, bakar
glukonat

TOT'HEMA®, Oralni rastvor, 50mg/10ml +
1.33mg/10ml + 0.7mg/10ml

B03B VITAMIN B12 I FOLNA KISELINA
B03BA VITAMIN B12 (CIJANOKOBALAMIN) I
ANALOZI

B03BA03 hidroksokobalamin
OHB12, Rastvor za injekciju, 2500mcg/2ml

B03BB FOLNA KISELINA I DERIVATI

B03BB01 folna kiselina
FOLACIN®, Tableta, 5mg

B03X OSTALI ANTIANEMIJSKI PREPARATI

B03XA OSTALI ANTIANEMIJSKI PREPARATI

B03XA01 epoetin alfa
BINOCRIT®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 2000i.j./ml
BINOCRIT®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 10000i.j./ml
EPREX®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 2000i.j./0.5ml
EPREX®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 10000i.j./ml

B03XA01 eritropoetin
NEORECORMON®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 2000i.j./0.3ml

NEORECORMON®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 10000i.j./0.6ml

B03XA02 darbepoetin alfa

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 10mcg/0.4ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 20mcg/0.5ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 30mcg/0.3ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 40mcg/0.4ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 50mcg/0.5ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 60mcg/0.3ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 80mcg/0.4ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 100mcg/0.5ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 150mcg/0.3ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 300mcg/0.6ml

ARANESP®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 500mcg/ml

B03XA03 metokspolietilenglikol-epoetin beta

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 50mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 75mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 100mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju, 120mcg/0.3ml

MIRCERA®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 200mcg/0.3ml

B05 SREDSTVA ZA ZAMJENU KRVI I
PERFUZIONI RASTVORI

B05A KRV I SLIČNI PROIZVODI

B05AA SUPSTITUENTI KRVI I PROTEINSKE
FRAKCIJE PLAZME

B05AA01 albumin, humani

ALBUNORM 5%, Rastvor za infuziju, 50g/l

ALBUNORM 20%, Rastvor za infuziju, 200g/l

B05AA07 hidroksietil skrob

HETASORB 6%, Rastvor za infuziju, 60g/l + 9g/l

HETASORB 10%, Rastvor za infuziju, 100g/l + 9g/l

B05B RASTVORI ZA INTRAVENSKU PRIMJENU

B05BA RASTVORI ZA PARENTERALNU ISHRANU

B05BA01 aminokiseline

AMINOSOL 10%, Rastvor za infuziju, 14g/l + 12g/l + 5.1g/l + 11g/l + 3g/l + 5g/l + 7.4g/l + 6.6g/l + 4.3g/l + 11.2g/l + 6.5g/l + 1g/l + 0.4g/l + 4.4g/l + 2g/l + 6.2g/l

AMINOSOL 15 %, Rastvor za infuziju, 5.2g/l + 8.9g/l + 5.5g/l + 11.1g/l + 3.8g/l + 8.6g/l + 5.5g/l + 1.6g/l + 20g/l + 7.3g/l + 25g/l + 18.5g/l + 17g/l + 9.6g/l + 0.4g/l + 2g/l

HEPASOL 8%, Rastvor za infuziju, 4.64g/l + 10.72g/l + 0.52g/l + 0.88g/l + 5.82g/l + 2.8g/l + 10.4g/l + 13.09g/l + 6.88g/l + 1.1g/l + 5.73g/l + 2.24g/l + 4.4g/l + 0.7g/l + 10.08g/l

B05BA03 glukoza

GLUCOSI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju, 5%
GLUCOSI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju, 10%

B05BA10 aminokiseline i elektroliti

AMINOSOL 10% E, Rastvor za infuziju, 15g/l + 12g/l + 5.1g/l + 14g/l + 3g/l + 5g/l + 7.4g/l + 6.6g/l + 4.3g/l + 15g/l + 4.4g/l + 2g/l + 6.2g/l + 9.28g/l + 9.18g/l + 0.735g/l + 0.286g/l + 1.683g/l

B05BB RASTVORI ZA ELEKTROLITNI
DISBALANS

B05BB01 elektroliti

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM,
Rastvor za infuziju, 8.6g/l + 0.3g/l + 0.33g/l

**B05BB01 natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid,
natrijum laktat**

HARTMANOV RASTVOR, Rastvor za infuziju, 6.02g/l + 0.373g/l + 0.294g/l + 6.276g/l

**B05BB01 natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid,
magnezijum hlorid, natrijum laktat**

JONOLACTAT, Rastvor za infuziju, 6g/l+0.4g/l+
0.134g/l+ 0.203g/l+3.05g/l

B05BB02 elektroliti, ugljeni hidrati

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE CUM GLUCOSO 5%,
Rastvor za infuziju, 50g/l + 9g/l

B05BC RASTVORI ZA OSMOTSKU
DIUREZU

B05BC01 manitol

MANITOL, Rastvor za infuziju, 10%
MANITOL, Rastvor za infuziju, 20%

B05C RASTVORI ZA ISPIRANJE
B05CX OSTALI RASTVORI ZA ISPIRANJE

B05CX10 manitol, sorbitol

ISPIROL®, Rastvor za ispiranje bešike, 5.4g/l + 27g/l

B05D RASTVORI ZA PERITONEALNU DIJALIZU
B05DB HIPERTONIČNI RASTVORI

**B05DB.. natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid,
magnezijum hlorid, glukoza**

BALANCE 1.5% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA,
Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l +
0.2573g/l + 0.1017g/l + 15g/l

BALANCE 2.3% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA,
Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l +
0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l

BALANCE 4.25% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA,
Rastvor za peritonealnu dijalizu, 5.64g/l + 3.925g/l +
0.2573g/l + 0.1017g/l + 42.5g/l

CAPD 2 SLEEP SAFE, Rastvor za peritonealnu dijalizu,
5.786g/l + 7.847g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 15g/l

CAPD 4 SLEEP SAFE, Rastvor za peritonealnu dijalizu,
5.786g/l + 7.847g/l + 0.2573g/l + 0.1017g/l + 22.73g/l

B05X RASTVORI ZA INTRAVENSKU PRIMJENU,
KAO DOPUNSKA TERAPIJSKA SREDSTVA
B05XA RASTVORI ELEKTROLITA

B05XA03 natrijum hlorid

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju,
0.9%

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE, Rastvor za infuziju,
9g/l

C KARDIOVASKULARNI SISTEM (LJEKOVI KOJI DJELOJU NA KARDIOVASKULARNI SISTEM)

C01 TERAPIJA BOLESTI SRCA
C01A SRČANI GLIKOZIDI
C01AA GLIKOZIDI DIGITALISA

C01AA05 digoksin

DILACOR®, Rastvor za injekciju/infuziju, 0.25mg/2ml

DILACOR®, Tableta, 0.25mg

LANIBOS®, Tableta, 0.25mg

C01B ANTIARITMICI, GRUPE I I III
C01BC ANTIARITMICI, GRUPA I C

C01BC03 propafenon

PROPAFEN, Film tableta, 150mg
PROPAFEN, Film tableta, 300mg
PROPAFENON ALKALOID®, Film tableta, 150mg

C01BD ANTIARITMICI, GRUPA III

C01BD01 amjodaron

AMIODARON, Tableta, 200mg
CORDARONE®, Tableta, 200mg

C01BD07 dronedaron

MULTAQ®, Film tableta, 400mg

C01C STIMULATORI SRČANOG RADA,
 ISKLJUČUJUĆI SRČANE GLIKOZIDE
 C01CA ADRENERGIČKA I DOPAMINERGIČKA
 SREDSTVA

C01CA07 dobutamin

DOBUTAMINE PANPHARMA, Koncentrat za rastvor za
 infuziju, 250mg/20ml

C01D VAZODILATATORI U
 TERAPIJI BOLESTI SRCA
 C01DA ORGANSKI NITRATI

C01DA02 gliceriltrinitrat

NIRMIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
 5mg/1.6ml
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M., Koncentrat
 za rastvor za infuziju, 5mg/1.5ml
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M., Koncentrat
 za rastvor za infuziju, 50mg/50ml

C01DA05 pentaeritritil tetranitrat

DILCORAN®, Tableta sa produženim oslobađanjem,
 80mg

C01DA08 izosorbid dinitrat

CORNILAT®, Tableta, 20mg
ISOSORB RETARD®, Kapsula sa produženim
 oslobađanjem, tvrda, 20mg

C01DA14 izosorbid mononitrat

ISOCARD®, Tableta sa produženim oslobađanjem,
 40mg
MONIZOL, Tableta, 20mg
MONIZOL, Tableta, 40mg

C01E OSTALI PREPARATI U
 TERAPIJI BOLESTI SRCA
 C01EB OSTALI PREPARATI U
 TERAPIJI BOLESTI SRCA

C01EB15 trimetazidin

PREDUCTAL® MR, Tableta sa modifikovanim
 oslobađanjem, 35mg
TRIMETACOR®, Tableta sa produženim oslobađanjem,
 35mg

C01EB17 ivabradin

CORAXAN®, Film tableta, 5mg
CORAXAN®, Film tableta, 7.5mg

C01EB18 ranolazin

RANEXA® 375, Tableta sa produženim oslobađanjem,
 375mg
RANEXA® 500, Tableta sa produženim oslobađanjem,
 500mg
RANEXA® 750, Tableta sa produženim oslobađanjem,
 750mg

C02 ANTIHIPERTENZIVI

C02A ANTIADRENERGICI CENTRALNOG
 DJELOVANJA
 C02AB METILDOPA

C02AB01 metildopa

METHYLDOPA, Film tableta, 250mg

C02AC AGONISTI IMIDAZOLINSKIH RECEPTORA

C02AC05 moksonidin

MOXOGAMMA 0.2, Film tableta, 0.2mg
MOXOGAMMA 0.3, Film tableta, 0.3mg
MOXOGAMMA 0.4, Film tableta, 0.4mg

C02C ANTIADRENERGICI
 PERIFERNOG DJELOVANJA

C02CA ANTAGONISTI ALFA-ADRENERGIČKIH
 RECEPTORA

C02CA04 doksazosin

DOXAT®, Tableta, 2mg
DOXAT®, Tableta, 4mg
KAMIREN®, Tableta, 1mg
KAMIREN®, Tableta, 2mg
KAMIREN®, Tableta, 4mg

| | | | |
|---------------------------------|--|-------------------------|--|
| C03 | DIURETICI | C04AE | ERGOT ALKALOIDI |
| C03B | SLABI DIURETICI, ISKLJUČUJUĆI TIAZIDE | <hr/> | |
| C03BA | SULFONAMIDSKI DIURETICI, MONOKOMPONENTNI | C04AE01 | kodergokrin mezilat |
| <hr/> | | REDERGIN® , | Tableta, 1.5mg |
| C03BA11 | indapamid | REDERGIN® , | Tableta, 4.5mg |
| INDAPAMID SR ALKALOID® , | Tableta sa produženim | REDIZORK , | Tableta, 1.5mg |
| oslobađanjem, 1.5mg | | REDIZORK , | Tableta, 4.5mg |
| INDAPRES , | Film tableta, 2.5mg | <hr/> | |
| <hr/> | | C05 | VAZOPROTEKTIVI |
| C03C | SNAŽNI DIURETICI (HENLEOVE PETLJE) | C05A | SREDSTVA ZA TRETMAN HEMOROIDA I ANALNIH FISURA ZA LOKALNU UPOTREBU |
| C03CA | SULFONAMIDSKI DIURETICI, MONOKOMPONENTNI | C05AA | PROIZVODI KOJI SADRŽE KORTIKOSTEROIDE |
| <hr/> | | <hr/> | |
| C03CA01 | furosemid | C05AA01 | hidrokortizon, lidokain |
| FUROSEMID ALKALOID® , | Rastvor za injekciju, | LIDOPROCT® , | Rektalna mast, 2.5mg/g + 50mg/g |
| 20mg/2ml | | <hr/> | |
| FURSEMID , | Tableta, 40mg | C05AA04 | heparin, prednizolon, polidokanol |
| LASIX® , | Rastvor za injekciju, 20mg/2ml | HEPATHROMBIN H , | Rektalna mast, 65i.j. + 2.233mg + 30mg |
| LASIX® , | Tableta, 40mg | HEPATHROMBIN H , | Supozitorija, 120i.j. + 1.675mg + 30mg |
| LODIX® , | Tableta, 40mg | <hr/> | |
| <hr/> | | C05AD | PROIZVODI KOJI SADRŽE LOKALNE ANESTETIKE |
| C03CA02 | bumetanid | <hr/> | |
| YURINEX® , | Tableta, 1mg | C05AD04 | cinhokain, polikrezulen |
| <hr/> | | FAKTU® , | Mast, 10mg/g + 50mg/g |
| C03D | DIURETICI KOJI ŠTEDE KALIJUM | FAKTU® , | Supozitorija, 2.5mg + 100mg |
| C03DA | ANTAGONISTI ALDOSTERONA | <hr/> | |
| <hr/> | | C05B | ANTIVARIKOZNA TERAPIJA |
| C03DA01 | spironolakton | C05BA | HEPARIN ILI HEPARINOIDI ZA LOKALNU PRIMJENU |
| SPIRONOLAKTON , | Tableta, 25mg | <hr/> | |
| SPIRONOLAKTON , | Tableta, 100mg | C05BA03 | heparin natrijum |
| <hr/> | | HEPALPAN® , | Gel, 300i.j./g |
| C03E | KOMBINACIJE DIURETIKA KOJI ŠTEDE KALIJUM SA OSTALIM DIURETICIMA | HEPALPAN® , | Krem, 300i.j./g |
| C03EA | SLABI DIURETICI I DIURETICI KOJI ŠTEDE KALIJUM | HEPATHROMBIN , | Gel, 300i.j./g |
| <hr/> | | HEPATHROMBIN , | Gel, 500i.j./g |
| C03EA.. | metiklotiazid, amilorid | HEPATHROMBIN , | Krem, 300i.j./g |
| LOMETAZID® , | Tableta, 5mg + 10mg | HEPATHROMBIN , | Krem, 500i.j./g |
| <hr/> | | LIOTON 1000 , | Gel, 1000i.j./g |
| C04 | PERIFERNI VAZODILATATORI | <hr/> | |
| C04A | PERIFERNI VAZODILATATORI | C05BA53 | heparin, dimetilsulfoksid, dekspentanol |
| C04AD | DERIVATI PURINA | SINEDOL , | Gel, 500i.j./g + 150mg/g + 25mg/g |
| <hr/> | | C05BA53 | heparin, kombinacije |
| C04AD03 | pentoksifilin | VENOSAN® , | Gel, 100i.j./g + 10mg/g + 10mg/g |
| TRENTAL® , | Tableta sa produženim oslobađanjem, 400mg | <hr/> | |

C05C SREDSTVA ZA STABILIZACIJU KAPILARA
C05CA BIOFLAVONOIDI

C05CA03 **diosmin**
PHLEBODIA®, Film tableta, 600mg

C05CA53 **diosmin, hesperidin**
DETRALEX®, Film tableta, 500mg

**C07 BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH
RECEPTORA**

C07A BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI
C07AA BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI,
NESELEKTIVNI

C07AA05 **propranolol**
PROPRANOLOL REMEDICA, Film tableta, 40mg
PROPRANOLOL, Tableta, 40mg

C07AB BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI,
SELEKTIVNI

C07AB02 **metoprolol**
BLOXAN®, Tableta, 100mg
CORVITOL® 50, Tableta, 50mg
CORVITOL® 100, Tableta, 100mg
METOPROLOL XL SANDOZ®, Film tableta sa
modifikovanim oslobađanjem, 47.5mg
METOPROLOL XL SANDOZ®, Film tableta sa
modifikovanim oslobađanjem, 95mg
PRESOLOL®, Film tableta, 50mg
PRESOLOL®, Film tableta, 100mg
PRESOLOL®, Rastvor za injekciju, 5mg/5ml

C07AB03 **atenolol**
ORMIDOL®, Film tableta, 100mg
PRINORM®, Tableta, 100mg

C07AB07 **bisoprolol**
CONCOR® COR, Film tableta, 2.5mg
CONCOR® COR, Film tableta, 5mg
CONCOR® COR, Film tableta, 10mg
CONCOR®, Film tableta, 5mg
CONCOR®, Film tableta, 10mg
TENSEC®, Film tableta, 5mg
TENSEC®, Film tableta, 10mg

C07AB12 **nebivolol**
BARIOS®, Tableta, 5mg
NEBILET®, Tableta, 5mg
NIBEL, Tableta, 5mg

C07AG ALFA- I BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI

C07AG02 **karvedilol**
CARVETREND®, Tableta, 6.25mg
CARVETREND®, Tableta, 12.5mg
CARVETREND®, Tableta, 25mg
CORYOL®, Tableta, 6.25mg
CORYOL®, Tableta, 12.5mg
CORYOL®, Tableta, 25mg
DILATREND®, Tableta, 6.25mg
DILATREND®, Tableta, 12.5mg
DILATREND®, Tableta, 25mg
MILENOL, Tableta, 12.5mg
MILENOL, Tableta, 25mg

C07B BETA-ADRENERGIČKI
BLOKATORI I TIAZIDI
C07BB BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI,
SELEKTIVNI I TIAZIDI

C07BB07 **bisoprolol, hidrohlorotiazid**
LODOZ®, Film tableta, 2.5mg + 6.25mg
LODOZ®, Film tableta, 5mg + 6.25mg
LODOZ®, Film tableta, 10mg + 6.25mg
TENSEC® PLUS, Film tableta, 5mg + 12.5mg

C07F BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI,
DRUGE KOMBINACIJE I
C07FB BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI I
BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA

C07FB07 **bisoprolol, amlodipin**
CONCOR® AM, Tableta, 5mg + 5mg
CONCOR® AM, Tableta, 5mg + 10mg
CONCOR® AM, Tableta, 10mg + 5mg
CONCOR® AM, Tableta, 10mg + 10mg

C08 BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA
C08C SELEKTIVNI BLOKATORI KALCIJUMSKIH
KANALA SA PRETEŽNO VASKULARNIM
DJELOVANJEM
C08CA DERIVATI DIHIDROPIRIDINA

C08CA01 **amlodipin**
AMLODIPIN ALKALOID®, Tableta, 10mg
AMLODIPIN REPLEK FARM, Tableta, 10mg
AMLOGAL®, Tableta, 5mg
AMLOGAL®, Tableta, 10mg
AMLOPIN®, Tableta, 5mg
AMLOPIN®, Tableta, 10mg
NORVASC®, Tableta, 5mg

NORVASC®, Tableta, 10mg

C08CA06 **nimodipin**

NIMOTOP®S, Rastvor za infuziju, 10mg/50ml

C08CA13 **lerkanidipin**

CORNELIN, Film tableta, 10mg

CORNELIN, Film tableta, 20mg

LERCANIL® 10, Film tableta, 10mg

LERCANIL® 20, Film tableta, 20mg

C08D SELEKTIVNI BLOKATORI KALCIJUMSKIH
KANALA SA DIREKTNIM DJELOVANJEM
NA SRCE

C08DA DERIVATI FENILALKILAMINA

C08DA01 **verapamil**

VERAPAMIL ALKALOID®, Obložena tableta, 80mg

VERAPAMIL, Film tableta, 40mg

C08DB DERIVATI BENZOTIAZEPINA

C08DB01 **diltiazem**

ALDIZEM®, Tableta sa produženim oslobađanjem,
90mg

CORTIAZEM RETARD, Tableta sa modifikovanim
oslobađanjem, 90mg

C08G BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA I
DIURETICI

C08GA BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA I
DIURETICI

C08GA02 **amlodipin, indapamid**

NATRIXAM®, Tableta sa modifikovanim
oslobađanjem, 5mg + 1.5mg

NATRIXAM®, Tableta sa modifikovanim
oslobađanjem, 10mg + 1.5mg

C09 **LJEKOVI KOJI DJELUJU NA
RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**

C09A INHIBITORI ANGIOTENZIN
KONVERTUJUĆEG ENZIMA (ACE),
MONOKOMPONENTNI

C09AA INHIBITORI ACE, MONOKOMPONENTNI

C09AA01 **kaptopril**

KAPTOPRIL KRKA, Tableta, 12.5mg

KAPTOPRIL KRKA, Tableta, 25mg

KAPTOPRIL KRKA, Tableta, 50mg

KATOPIL®, Tableta, 25mg

KATOPIL®, Tableta, 50mg

ZORKAPTIL, Tableta, 12.5mg

ZORKAPTIL, Tableta, 25mg

ZORKAPTIL, Tableta, 50mg

C09AA02 **enalapril**

ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS, Tableta, 10mg

ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS, Tableta, 20mg

ENAP®, Tableta, 5mg

ENAP®, Tableta, 10mg

ENAP®, Tableta, 20mg

PRILENAP, Tableta, 10mg

PRILENAP, Tableta, 20mg

C09AA03 **lizinopril**

IRUMED®, Tableta, 5mg

IRUMED®, Tableta, 10mg

IRUMED®, Tableta, 20mg

LIZINOPRIL REPLEK FARM, Tableta, 5mg

LIZINOPRIL REPLEK FARM, Tableta, 10mg

LIZINOPRIL REPLEK FARM, Tableta, 20mg

LOPRIL®, Tableta, 5mg

LOPRIL®, Tableta, 10mg

LOPRIL®, Tableta, 20mg

SKOPRYL®, Tableta, 5mg

SKOPRYL®, Tableta, 10mg

SKOPRYL®, Tableta, 20mg

C09AA04 **perindopril**

PRENESSA®, Tableta, 2mg

PRENESSA®, Tableta, 4mg

PRENESSA®, Tableta, 8mg

PREXANIL®, Film tableta, 5mg

PREXANIL®, Film tableta, 10mg

RELIKA®, Tableta, 2mg

RELIKA®, Tableta, 4mg

RELIKA®, Tableta, 8mg

C09AA05 **ramipril**

AMPRIL®, Tableta, 1.25mg

AMPRIL®, Tableta, 2.5mg

AMPRIL®, Tableta, 5mg

AMPRIL®, Tableta, 10mg

PIRAMIL®, Tableta, 2.5mg

PIRAMIL®, Tableta, 5mg

TRITACE®, Tableta, 2.5mg

TRITACE®, Tableta, 5mg

TRITACE®, Tableta, 10mg

VIVACE®, Tableta, 1.25mg

VIVACE®, Tableta, 2.5mg

VIVACE®, Tableta, 5mg

VIVACE®, Tableta, 10mg

C09AA06 kvinapril**HEMOKVIN**[®], Film tableta, 10mg**HEMOKVIN**[®], Film tableta, 20mg**C09AA09** fosinopril**FOSINOPRIL TEVA**, Tableta, 10mg**FOSINOPRIL TEVA**, Tableta, 20mg**FOSINOPRIL ZENTIVA**[®], Tableta, 10mg**FOSINOPRIL ZENTIVA**[®], Tableta, 20mg**MONOPRIL**[®], Tableta, 10mg**MONOPRIL**[®], Tableta, 20mg**C09AA15** zofenopril**ZOFECARD**[®], Film tableta, 7.5mg**ZOFECARD**[®], Film tableta, 30mg

C09B INHIBITORI ANGIOTENZIN
KONVERTUJUĆEG ENZIMA (ACE),
KOMBINACIJE

C09BA INHIBITORI ACE I DIURETICI**C09BA02** enalapril, hidrohloriazid**ENALAPRIL HCT**, Tableta, 20mg + 6mg**ENALAPRIL HCT**, Tableta, 20mg + 12.5mg**ENAP**[®]-H, Tableta, 10mg + 25mg**PRILENAP HL**, Tableta, 10mg + 12.5mg**PRILENAP H**, Tableta, 10mg + 25mg**C09BA03** lizinopril, hidrohloriazid**IRUZID**[®], Tableta, 10mg + 12.5mg**IRUZID**[®], Tableta, 20mg + 12.5mg**LOPRIL**[®] H, Tableta, 10mg + 12.5mg**LOPRIL**[®] H, Tableta, 20mg + 12.5mg**SKOPRYL PLUS**[®], Tableta, 20mg + 12.5mg**C09BA04** perindopril, indapamid**PRENEWEL**[®], Tableta, 2mg + 0.625mg**PRENEWEL**[®], Tableta, 4mg + 1.25mg**PRENEWEL**[®], Tableta, 8mg + 2.5mg**PREXANIL**[®] COMBI LD, Film tableta, 2.5mg + 0.625mg**PREXANIL**[®] COMBI, Film tableta, 5mg + 1.25mg**PREXANIL**[®] COMBI HD, Film tableta, 10mg + 2.5mg**C09BA05** ramipril, hidrohloriazid**AMPRIL**[®] HL, Tableta, 2.5mg + 12.5mg**AMPRIL**[®] HD, Tableta, 5mg + 25mg**PIRAMIL**[®] H, Tableta, 2.5mg + 12.5mg**PIRAMIL**[®] H, Tableta, 5mg + 25mg**TRITACE**[®] COMP LS, Tableta, 2.5mg + 12.5mg**TRITACE**[®] COMP, Tableta, 5mg + 25mg**VIVACE PLUS L**[®], Tableta, 2.5mg + 12.5mg**VIVACE PLUS**[®], Tableta, 5mg + 25mg**C09BA06** kvinapril, hidrohloriazid**HEMOKVIN PLUS**[®], Film tableta, 20mg + 12.5mg**C09BA08** cilazapril, hidrohloriazid**PRILAZID**[®] PLUS, Film tableta, 5mg + 12.5mg**C09BA09** fosinopril, hidrohloriazid**FOSINOPRIL PLUS ZENTIVA**[®], Tableta, 20mg + 12.5mg**MONOPRIL**[®] PLUS, Tableta, 20mg + 12.5mg

C09BB INHIBITORI ACE I BLOKATORI KALCIJUM-
SKIH KANALA

C09BB03 lizinopril, amlodipin**LISONORM**[®], Tableta, 10mg + 5mg**C09BB04** perindopril, amlodipin**PREXANOR**[®], Tableta, 5mg + 5mg**PREXANOR**[®], Tableta, 5mg + 10mg**PREXANOR**[®], Tableta, 10mg + 5mg**PREXANOR**[®], Tableta, 10mg + 10mg**C09BB05** felodipin, ramipril**TRIAPIN**[®] MITE, Tableta sa produženim
oslobađanjem, 2.5mg + 2.5mg**TRIAPIN**[®], Tableta sa produženim oslobađanjem,
5mg + 5mg**C09BX** INHIBITORI ACE, DRUGE KOMBINACIJE**C09BX01** perindopril, amlodipin, indapamid**TRIPLIXAM**[®], Film tableta, 2.5mg + 5mg + 0.625mg**TRIPLIXAM**[®], Film tableta, 5mg + 5mg + 1.25mg**TRIPLIXAM**[®], Film tableta, 5mg + 10mg + 1.25mg**TRIPLIXAM**[®], Film tableta, 10mg + 5mg + 2.5mg**TRIPLIXAM**[®], Film tableta, 10mg + 10mg + 2.5mg

C09C ANTAGONISTI RECEPTORA
ANGIOTENZINA II,
MONOKOMPONENTNI

C09CA ANTAGONISTI RECEPTORA
ANGIOTENZINA II,
MONOKOMPONENTNI

C09CA01 losartan**ERYNORM**, Film tableta, 50mg**ERYNORM**, Film tableta, 100mg**LORISTA**[®], Film tableta, 50mg**LORISTA**[®], Film tableta, 100mg**LOTAR**[®], Film tableta, 50mg**LOTAR**[®], Film tableta, 100mg

C09CA03 valsartan

DIOVAN[®], Film tableta, 40mg
DIOVAN[®], Film tableta, 80mg
DIOVAN[®], Film tableta, 160mg
VALSACOR[®], Film tableta, 80mg
VALSACOR[®], Film tableta, 160mg
WALZERA[®], Film tableta, 40mg
WALZERA[®], Film tableta, 80mg
WALZERA[®], Film tableta, 160mg

C09CA07 telmisartan

TOLURA[®], Tableta, 20mg
TOLURA[®], Tableta, 40mg
TOLURA[®], Tableta, 80mg

C09D ANTAGONISTI RECEPTORA
 ANGIOTENZINA II, KOMBINACIJE
 C09DA ANTAGONISTI RECEPTORA
 ANGIOTENZINA II I DIURETICI

C09DA01 losartan, hidrohloriazid

LORISTA[®] H, Film tableta, 50mg + 12.5mg
LORISTA[®] H 100, Film tableta, 100mg + 12.5mg
LORISTA HD[®], Film tableta, 100mg + 25mg

C09DA03 valsartan, hidrohloriazid

CO-DIOVAN[®], Film tableta, 80mg + 12.5mg
CO-DIOVAN[®], Film tableta, 160mg + 12.5mg
CO-DIOVAN[®], Film tableta, 160mg + 25mg
VALSACOMBI[®], Film tableta, 80mg + 12.5mg
VALSACOMBI[®], Film tableta, 160mg + 12.5mg
VALSACOMBI[®], Film tableta, 160mg + 25mg

C09DA07 telmisartan, hidrohloriazid

TOLUCOMBI[®], Tableta, 40mg + 12.5mg
TOLUCOMBI[®], Tableta, 80mg + 12.5mg
TOLUCOMBI[®], Tableta, 80mg + 25mg

C09DB ANTAGONISTI RECEPTORA
 ANGIOTENZINA II I BLOKATORI
 KALCIJUMSKIH KANALA

C09DB06 losartan, amlodipin

TENLORIS[®], Film tableta, 50mg + 5mg
TENLORIS[®], Film tableta, 50mg + 10mg
TENLORIS[®], Film tableta, 100mg + 5mg
TENLORIS[®], Film tableta, 100mg + 10mg

C09DX ANTAGONISTI RECEPTORA
 ANGIOTENZINA II, DRUGE KOMBINACIJE

C09DX01 valsartan, amlodipin, hidrohloriazid

EXFORGE HCT[®], Film tableta, 160mg + 5mg + 12.5mg
EXFORGE HCT[®], Film tableta, 160mg + 5mg + 25mg
EXFORGE HCT[®], Film tableta, 160mg + 10mg + 12.5mg
EXFORGE HCT[®], Film tableta, 160mg + 10mg + 25mg

C09DX04 valsartan, sakubitril

ENTRESTO[®], Film tableta, 26mg + 24mg
ENTRESTO[®], Film tableta, 51mg + 49mg
ENTRESTO[®], Film tableta, 103mg + 97mg

C10 SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

C10A SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE
 (HIPOLIPEMICI), MONOKOMPONENTNI
 C10AA INHIBITORI HMG COA REDUKTAZE

C10AA01 simvastatin

CHOLIPAM, Film tableta, 10mg
CHOLIPAM, Film tableta, 20mg
HOLLESTA[®], Film tableta, 10mg
HOLLESTA[®], Film tableta, 20mg

C10AA03 pravastatin

PRALIP[®], Tableta, 20mg
PRALIP[®], Tableta, 40mg
PRAVACOR[®], Tableta, 20mg
PRAVACOR[®], Tableta, 40mg

C10AA05 atorvastatin

ETORA[®], Film tableta, 10mg
ETORA[®], Film tableta, 20mg
ETORA[®], Film tableta, 40mg
ETORA[®], Film tableta, 80mg
HIPOLIP, Film tableta, 10mg
HIPOLIP, Film tableta, 20mg
HIPOLIP, Film tableta, 40mg
LIPIDRA[®], Film tableta, 10mg
LIPIDRA[®], Film tableta, 20mg
LIPIDRA[®], Film tableta, 40mg
SORTIS[®], Film tableta, 10mg
SORTIS[®], Film tableta, 20mg
SORTIS[®], Film tableta, 40mg
SORTIS[®], Film tableta, 80mg

C10AA07 rosuvastatin

CRESTOR[®], Film tableta, 5mg
CRESTOR[®], Film tableta, 10mg
CRESTOR[®], Film tableta, 20mg
CRESTOR[®], Film tableta, 40mg
ROSWERA[®], Film tableta, 5mg
ROSWERA[®], Film tableta, 10mg
ROSWERA[®], Film tableta, 15mg

ROSWERA®, Film tableta, 20mg
ROSWERA®, Film tableta, 30mg
ROSWERA®, Film tableta, 40mg

C10AB FIBRATI

C10AB05 fenofibrat

FENOLIP®, Kapsula, tvrda, 160mg
ZYGLIP®, Tableta, 145mg

C10AB08 ciprofibrat

LIPANOR®, Kapsula, tvrda, 100mg

C10AX OSTALA SREDSTVA KOJA SMANJUJU
 LIPIDE

C10AX06 omega-3 kiselina etil estri 90

OMACOR®, Kapsula, meka, 1000mg

C10B SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE
 (HIPOLIPEMICI), KOMBINACIJE

C10BX INHIBITORI HMG COA REDUKTAZE,
 OSTALE KOMBINACIJE

C10BX06 atorvastatin, acetilsalicilna kiselina, ramipril

TRINOMIA®, Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 2.5mg
TRINOMIA®, Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 5mg
TRINOMIA®, Kapsula, tvrda, 20mg + 100mg + 10mg

**D KOŽA I POTKOŽNO TKIVO (LJEKOVI ZA
 LIJEČENJE BOLESTI KOŽE I POTKOŽNOG TKIVA)**

D01 ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU
 PRIMJENU

D01A ANTIMIKOTICI ZA LOKALNU PRIMJENU
 D01AA ANTIBIOTICI

D01AA01 nistatin

NYSTATIN, Mast, 100 000i.j./g

D01AC DERIVATI IMIDAZOLA I TRIAZOLA

D01AC01 klotrimazol

CANESTEN®, Krem, 1%
CANESTEN®, Rastvor za kožu, 1%

D01AC02 mikonazol

DAKTANOL®, Krem, 2%

ROJAZOL®, Krem, 20mg/g

D01AC08 ketokonazol

MYCOSEB, Šampon, 2%

D01AE OSTALI ANTIMIKOTICI ZA
 LOKALNU PRIMJENU

D01AE15 terbinafin

MYCOCUR®, Sprej za kožu, rastvor, 1%
MYCOFIN®, Krem, 1%

D01AE22 naftifin

EXODERIL®, Krem, 1%
EXODERIL®, Rastvor za kožu, 1%

D01B ANTIMIKOTICI ZA
 SISTEMSKE PRIMJENE

D01BA ANTIMIKOTICI ZA
 SISTEMSKE PRIMJENE

D01BA02 terbinafin

MYCOCUR®, Tableta, 250mg

D03 PREPARATI ZA LIJEČENJE
 RANA I ULCERACIJA

D03A PREPARATI ZA TERAPIJU OŽILJAKA
 D03AX OSTALI PREPARATI ZA TERAPIJU
 OŽILJAKA

D03AX.. tečni ekstrakt crnog luka, heparin natrijum,
 alantoin

CONTRACTUBEX®, Gel, 0.1g/g + 50i.j./g + 0.01g/g

D03AX03 dekspantenol

PANTHENOL, Mast, 5%

D04 SREDSTVA PROTIV SVRABA, UKLJUČUJUĆI
 ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I SLIČNO

D04A SREDSTVA PROTIV SVRABA,
 UKLJUČUJUĆI ANTIHISTAMINIKE,
 ANESTETIKE I SLIČNO
 D04AA ANTIHISTAMINICI ZA LOKALNU
 PRIMJENU

D04AA09 hloropiramin

SYNOPEN®, Mast, 10mg/g

D04AA32 difenhidramin

DERMODRIN, Krem, 20mg/g

D06 ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU

D06A ANTIBIOTICI ZA LOKALNU PRIMJENU
D06AX OSTALI ANTIBIOTICI ZA LOKALNU PRIMJENU

D06AX07 **gentamicin**
GENTAMICIN, Mast, 0.1%

D06AX08 **tirotricin**
TYROSUR® GEL, Gel, 0.1%
TYROSUR® POWDER, Prašak za kožu, 0.1%

D06B HEMIOTERAPEUTICI ZA LOKALNU PRIMJENU
D06BB ANTIVIRUSNI LJEKOVI

D06BB03 **aciklovir**
HERPLEX®, Krem, 50mg/g

D07 KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI

D07A KORTIKOSTEROIDI, MONOKOMPONENTNI
D07AA KORTIKOSTEROIDI, SLABOG DJELOVANJA (GRUPA I)

D07AA02 **hidrokortizon**
HYDROCORTISON, Mast, 2.5%

D07AB KORTIKOSTEROIDI, SREDNJE JAKOG DJELOVANJA (GRUPA II)

D07AB10 **alklometazon**
AFLODERM® KREM, Krem, 0.5mg/g
AFLODERM® MAST, Mast, 0.5mg/g

D07AC KORTIKOSTEROIDI, JAKOG DJELOVANJA (GRUPA III)

D07AC01 **betametazon**
BELODERM®, Krem, 0.5mg/g
BELODERM®, Mast, 0.5mg/g

D07AC04 **fluocinolon acetonid**
SINODERM®, Gel, 0.25mg/g
SINODERM®, Krem, 0.25mg/g
SINODERM®, Mast, 0.25mg/g

D07B KORTIKOSTEROIDI, KOMBINACIJE SA ANTISEPTICIMA
D07BC KORTIKOSTEROIDI, JAKOG DJELOVANJA, KOMBINACIJE SA ANTISEPTICIMA

D07BC01 **betametazon, salicilna kiselina**
BELOSALIC®, Mast, 0.5mg/g + 20mg/g
BELOSALIC®, Rastvor za kožu, 0.5mg/g + 20mg/g

D07C KORTIKOSTEROIDI, KOMBINACIJE SA ANTIBIOTICIMA
D07CA KORTIKOSTEROIDI, SLABOG DJELOVANJA, KOMBINACIJE SA ANTIBIOTICIMA

D07CA01 **hidrokortizon, oksitetraciklin**
HYDROCYCLIN®, Mast, 10mg/g + 30mg/g

D07CC KORTIKOSTEROIDI, JAKOG DJELOVANJA, KOMBINACIJE SA ANTIBIOTICIMA

D07CC01 **betametazon, gentamicin**
BELOGENT®, Krem, 0.5mg/g + 1mg/g
BELOGENT®, Mast, 0.5mg/g + 1mg/g
DIDERMAL®, Krem, 0.5mg/g + 1mg/g
DIDERMAL®, Mast, 0.5mg/g + 1mg/g

D07CC02 **fluocinolon acetonid, neomicin**
SINODERM® N, Krem, 0.25mg/g + 3.3mg/g
SINODERM® N, Mast, 0.25mg/g + 3.3mg/g

D08 ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI
D08A ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI
D08AG PROIZVODI SA JODOM

D08AG02 **povidon jod**
BETADINE®, Rastvor za kožu, 10%
BETADINE®, Rastvor za kožu, 7.5%
IZOSEPT® D, Sprej za kožu, rastvor, 10%
POVIDON JOD, Pjena za kožu, 7.5%
POVIDON JOD, Rastvor za kožu, 10%

D10 PREPARATI PROTIV AKNI
D10A PREPARATI PROTIV AKNI ZA LOKALNU PRIMJENU
D10AD RETINOIDI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD AKNI

D10AD03 **adapalen**
SONA®, Krem, 0.1%

D10AF ANTIINFEKTIVI ZA LIJEČENJE AKNI

D10AF51 klindamicin, benzoil peroksid

DUAC[®], Gel, 10mg/g + 50mg/g

D10AF52 eritromicin, cink acetat

ZINERYT[®], Prašak i rastvarač za rastvor za kožu, 40mg/ml + 12mg/ml

D11 OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI

D11A OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI

D11AH PREPARATI ZA DERMATITIS, ISKLJUČUJUĆI KORTIKOSTEROIDE

D11AH01 takrolimus

PROTOPIC[®], Mast, 0.03%PROTOPIC[®], Mast, 0.1%

D11AH02 pimekrolimus

ELIDEL[®], Krem, 1%

D11AX OSTALI PREPARATI U DERMATOLOGIJI

D11AX01 minoksidil

PILFUD[®], Rastvor za kožu, 2%PILFUD[®], Sprej za kožu, rastvor, 5%

G

**GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI
(LJEKOVI ZA LIJEČENJE GENITOURINARNOG
SISTEMA I POLNI HORMONI)**

G01 GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI

G01A ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI, ISKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE SA KORTIKOSTEROIDIMA

G01AA ANTIBIOTICI

G01AA51 nistatin, neomicin, polimiksin B

POLYGYNAX[®], Vaginalna kapsula, meka, 100 000i.j. + 35 000i.j. + 35 000i.j.

G01AF DERIVATI IMIDAZOLA

G01AF01 metronidazol

MEDAZOL[®] 500MG VAGINALNE TABLETE, Vaginalna tableta, 500mg

G01AF02 klotrimazol

CANESTEN[®] 3, Vaginalna tableta, 200mgCANESTEN[®] 3, Vaginalni krem, 2%

G01AF04 mikonazol

GINO-DAKTANOL[®], Vagitorija, 200mg

G01AF15 butokonazol

GYNOFORT[®], Vaginalni krem, 20mg/g

G01AF20 metronidazol, mikonazol

NEO-PENOTRAN[®] FORTE, Vagitorija, 750mg + 200mg

G01AX OSTALI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI

G01AX03 polikrezulen

ALBOTHYL[®], Vagitorija, 90mg

G01AX11 povidon jod

BETADINE[®], Vagitorija, 200mg

POVIDON JOD, Vagitorija, 200mg

G02 OSTALI GINEKOLOŠKI PREPARATI

G02A UTEROTONICI

G02AB ERGOT ALKALOIDI

G02AB01 metilergometrin

METHYLERGOMETRIN, Oralne kapi, rastvor, 0.25mg/ml

METHYLERGOMETRIN, Rastvor za injekciju, 0.1mg/ml

METHYLERGOMETRIN, Rastvor za injekciju, 0.2mg/ml

G03 POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

G03A HORMONSKI KONTRACEPTIVI ZA SISTEMSKE PRIMJENU

G03AA GESTAGENI I ESTROGENI, FIKSNE KOMBINACIJE

G03AA07 levonorgestrel, etinilestradiol

MICROGYNON[®] 30, Obložena tableta, 0.15mg + 0.03mg

G03AA10 gestoden, etinilestradiol

LOGEST[®], Obložena tableta, 75mcg + 20mcg

G03AA12 drospirenon, etinilestradiol

YASMIN[®], Film tableta, 3mg + 0.03mgYAZ[®], Film tableta, 3mg + 0.02mg

G03AD URGENTNA KONTRACEPCIJA

G03AD01 **levonorgestrel**
ESCAPELLE®, Tableta, 1.5mg

G03AD02 **ulipristal**
ELLAONE®, Tableta, 30mg

G03B ANDROGENI
G03BA DERIVATI 3-OKSOANDROSTENA

G03BA03 **testosteron**
NEBIDO®, Rastvor za injekciju, 1000mg/4ml
TESTOSTERON DEPO, Rastvor za injekciju, 250mg/ml

G03D GESTAGENI
G03DA DERIVATI PREGNENA

G03DA03 **hidroksiprogesteron**
PROGESTERON DEPO, Rastvor za injekciju, 250mg/ml

G03DA04 **progesteron**
PROGESTOGEL®, Gel, 10mg/g
UTROGESTAN®, Kapsula, meka, 100mg
UTROGESTAN®, Kapsula, meka, 200mg

G03F GESTAGENI I ESTROGENI
U KOMBINACIJI
G03FB GESTAGENI I ESTROGENI,
SEKVENCIJALNI PREPARATI

G03FB01 **norgestrel, estradiol**
CYCO-PROGYNOVA®, Obložena tableta,
0.5mg+2mg/2mg

G03G GONADOTROPINI I DRUGI
STIMULATORI OVULACIJE
G03GA GONADOTROPINI

G03GA01 **horijski gonadotropin**
CHORIOMON®, Prašak i rastvarač za rastvor
za injekciju, 5000i.j.
PREGNYL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
1500i.j.
PREGNYL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
5000i.j.

G03GA02 **menotrofin**
MENOPUR®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
75i.j.

MERIONAL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
75i.j.
MERIONAL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
150i.j.

G03GA04 **urofolitropin**
FOSTIMON®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
75i.j.
FOSTIMON®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
150i.j.

G03GA05 **folitropin alfa**
GONAL-F®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
75i.j./ml
GONAL-F®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 300i.j./0.5ml
GONAL-F®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 450i.j./0.75ml
GONAL-F®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 900i.j./1.5ml

G03GA06 **folitropin beta**
PUREGON®, Rastvor za injekciju, 50i.j./0.5ml
PUREGON®, Rastvor za injekciju, 100i.j./0.5ml
PUREGON®, Rastvor za injekciju, 300i.j./0.36ml
PUREGON®, Rastvor za injekciju, 600i.j./0.72ml
PUREGON®, Rastvor za injekciju, 900i.j./1.08ml

G03GA07 **lutropin alfa**
LUVERIS®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
75i.j.

G03GA08 **horiogonadotropin alfa**
OVITRELLE®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom penu, 250mcg/0.5ml
OVITRELLE®, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 250mcg/0.5ml

G03GA09 **korifolitropin alfa**
ELONVA®, Rastvor za injekciju, 100mcg/0.5ml
ELONVA®, Rastvor za injekciju, 150mcg/0.5ml

G03H ANTIANDROGENI
G03HA ANTIANDROGENI,
MONOKOMPONENTNI

G03HA01 **ciproteron**
ANDROCUR®, Tableta, 50mg

G03HB ANTIANDROGENI I ESTROGENI

G03HB01 **ciproteron, etinilestradiol**
DIANE-35®, Obložena tableta, 2mg + 0.035mg

G03X OSTALI POLNI HORMONI I MODULATORI
GENITALNOG SISTEMA
G03XB ANTIPROGESTAGENI

G03XB02 **ulipristal**
ESMYA®, Tableta, 5mg

G04 UROLOŠKI LJEKOVI
G04B UROLOŠKI LJEKOVI
G04BD URINARNI SPAZMOLITICI

G04BD07 **tolterodín**
DETRUSITOL®, Film tableta, 1mg
DETRUSITOL®, Film tableta, 2mg

G04BD08 **solifenacin**
VESICARE®, Film tableta, 5mg
VESICARE®, Film tableta, 10mg

G04BD09 **tropsijum**
SPASMEX®, Tableta, 5mg

G04BE LJEKOVI KOJI SE KORISTE
KOD EREKILNE DISFUNKCIJE

G04BE03 **sildenafil**
DINAMICO®, Tableta za žvakanje, 50mg
DINAMICO®, Tableta za žvakanje, 100mg
ERNAFIL®, Film tableta, 50mg
ERNAFIL®, Film tableta, 100mg
SILDENA, Film tableta, 25mg
SILDENA, Film tableta, 50mg
SILDENA, Film tableta, 100mg
VIAGRA®, Film tableta, 25mg
VIAGRA®, Film tableta, 50mg
VIAGRA®, Film tableta, 100mg

G04BE08 **tadalafil**
BILIVE®, Film tableta, 5mg
BILIVE®, Film tableta, 10mg
BILIVE®, Film tableta, 20mg
CIALIS®, Film tableta, 20mg

G04BE09 **vardenafil**
LEVITRA®, Film tableta, 5mg
LEVITRA®, Film tableta, 10mg
LEVITRA®, Film tableta, 20mg

G04C LJEKOVI U TERAPIJI BENIGNE
HIPERTROFIJE PROSTATE
G04CA ANTAGONISTI
ALFA-ADRENORECEPTORA

G04CA02 **tamsulosin**
FLOSIN®, Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem,
tvrda, 0.4mg
TAMLOS®, Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem,
tvrda, 0.4mg
TAMSOL®, Kapsula sa produženim oslobađanjem,
tvrda, 0.4mg

G04CA03 **terazosin**
KORNAM®, Tableta, 2mg
KORNAM®, Tableta, 5mg

G04CA04 **silodosin**
UROREC®, Kapsula, tvrda, 4mg
UROREC®, Kapsula, tvrda, 8mg

G04CA52 **dutasterid, tamsulosin**
DUODART®, Kapsula, tvrda, 0.5mg + 0.4mg

G04CB INHIBITORI TESTOSTERON-5-ALFA
REDUKTAZE

G04CB01 **finasterid**
MOSTRAFIN®, Film tableta, 5mg
PROSCAR®, Film tableta, 5mg
ZERLON, Film tableta, 5mg

G04CB02 **dutasterid**
AVODART®, Kapsula, meka, 0.5mg

G04CX OSTALI LJEKOVI U TERAPIJI BENIGNE
HIPERTROFIJE PROSTATE

G04CX02 **mala testerasta palma (Serenoa repens**
(Bartram) Small), meki ekstrakt ploda
PROSTAMOL® UNO, Kapsula, meka, 320mg

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**
NORDITROPIN® **NORDILET**®, Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom penu, 15mg/1.5ml

OMNITROPE®, Rastvor za injekciju u ulošku,
5mg/1.5ml

OMNITROPE®, Rastvor za injekciju u ulošku,
10mg/1.5ml

OMNITROPE®, Rastvor za injekciju u ulošku,
15mg/1.5ml

SAIZEN®, Rastvor za injekciju, 5.83mg/ml

SAIZEN®, Rastvor za injekciju, 8mg/ml

H01B HORMONI ZADNJEG REŽNJA HIPOFIZE

H01BA VAZOPRESIN I ANALOZI

H01BA02 dezmpresin

EMOSINT, Rastvor za injekciju, 20mcg/ml

EMOSINT, Rastvor za injekciju, 4mcg/0.5ml

MINIRIN®, Sprej za nos, rastvor, 100mcg/ml

MINIRIN®, Tableta, 200mcg

H01C HORMONI HIPOTALAMUSA

H01CB SOMATOSTATIN I ANALOZI

H01CB02 oktreatid

OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M., Rastvor za
injekciju/infuziju, 0.1mg/ml

SANDOSTATIN® LAR®, Prašak i rastvarač za suspenziju
za injekciju, 10mg

SANDOSTATIN® LAR®, Prašak i rastvarač za suspenziju
za injekciju, 20mg

SANDOSTATIN® LAR®, Prašak i rastvarač za suspenziju
za injekciju, 30mg

SANDOSTATIN®, Rastvor za injekciju/infuziju,
0.1mg/ml

H01CB03 lanreotid

SOMATULINE® AUTOGEL®, Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom špricu, 90mg

SOMATULINE® AUTOGEL®, Rastvor za injekciju u
napunjenom injekcionom špricu, 120mg

H01CC HORMONI KOJI OSLOBAĐAJU

ANTIGONADOTROPIN

H01CC01 ganireliks

ORGALUTRAN®, Rastvor za injekciju, 0.25mg/0.5ml

H01CC02 cetoreliks

CETROTIDE®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
0.25mg/ml

H02 KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU
PRIMJENU

H02A KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU
PRIMJENU, MONOKOMPONENTNI

H02AB GLUKOKORTIKOIDI

H02AB02 deksametazon

DEXAMETHASON KRKA, Rastvor za injekciju, 4mg/ml

DEXASON®, Rastvor za injekciju, 4mg/ml

DEXASON®, Tableta, 0.5mg

H02AB04 metilprednizolon

LEMOD-DEPO, Suspenzija za injekciju, 40mg/ml

LEMOD-SOLU, Prašak i rastvarač za rastvor za
injekciju/infuziju, 20mg/ml

LEMOD®-SOLU, Prašak i rastvarač za rastvor za
injekciju/infuziju, 500mg/7.8ml

MEDROL®, Tableta, 4mg

SOLU-MEDROL, Prašak i rastvarač za rastvor za
injekciju, 40mg/ml

SOLU-MEDROL, Prašak i rastvarač za rastvor za
injekciju, 125mg/2ml

SOLU-MEDROL, Prašak i rastvarač za rastvor za
injekciju, 500mg/7.8ml

H02AB07 prednizon

NIZON®, Tableta, 5mg

PRONISON®, Tableta, 20mg

H03 TERAPIJA BOLESTI TIROIDEJE

H03A PREPARATI TIROIDEJE

H03AA TIROIDNI HORMONI

H03AA01 levotiroksin natrijum

EUTHYROX®, Tableta, 25mcg

EUTHYROX®, Tableta, 50mcg

EUTHYROX®, Tableta, 75mcg

EUTHYROX®, Tableta, 100mcg

EUTHYROX®, Tableta, 125mcg

EUTHYROX®, Tableta, 150mcg

H03B ANTITIROIDNI PREPARATI

H03BA TIOURACILI

H03BA02 propiltiouracil

PTU®, Tableta, 50mg

H03BB DERIVATI IMIDAZOLA SA SUMPOROM

H03BB02 tiamazol

FAVISTAN®, Tableta, 20mg

THYROZOL®, Film tableta, 20mg

H04 PANKREASNI HORMONI
H04A GLIKOGENOLITIČKI HORMONI
H04AA GLIKOGENOLITIČKI HORMONI

H04AA01 glukagon

GLUCAGEN®HYPOKIT®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 1mg/ml

H05 LJEKOVI ZA ODRŽAVANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA
H05A PARATIREOIDNI HORMONI I ANALOZI
H05AA PARATIREOIDNI HORMONI I ANALOZI

H05AA02 teriparatid

FORTEO®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 20mcg/80µl

H05B ANTIPARATIREOIDNI HORMONI
H05BX OSTALI ANTIPARATIREOIDNI AGENSI

H05BX01 sinakalcet

MIMPARA®, Film tableta, 30mg
MIMPARA®, Film tableta, 60mg
MIMPARA®, Film tableta, 90mg

J ANTIINFEKTIVNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J01 ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J01A TETRACIKLINI
J01AA TETRACIKLINI

J01AA02 doksiciklin

DOVICIN®, Kapsula, tvrda, 100mg

J01AA07 tetraciklin

AMRACIN®, Kapsula, tvrda, 500mg

J01C BETA-LAKTAMSKI ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI, PENICILINI
J01CA PENICILINI ŠIROKOG SPEKTRA

J01CA01 ampicilin

PENTREXYL®, Kapsula, tvrda, 500mg

J01CA04 amoksicilin

ALMACIN®, Kapsula, tvrda, 500mg
ALMACIN®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml
AMOKSICILIN, Kapsula, tvrda, 250mg
AMOKSICILIN, Kapsula, tvrda, 500mg
AMOXICILLIN, Kapsula, tvrda, 250mg
AMOXICILLIN, Kapsula, tvrda, 500mg
MOXILEN®, Kapsula, 250mg
MOXILEN®, Kapsula, 500mg
OSPAMOX®, Prašak za oralnu suspenziju, 500mg/5ml
OSPAMOX® DT, Tableta za oralnu suspenziju, 500mg
OSPAMOX® DT, Tableta za oralnu suspenziju, 1000mg
SINACILIN®, Kapsula, tvrda, 250mg
SINACILIN®, Kapsula, tvrda, 500mg
SINACILIN®, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

J01CE PENICILINI OSJETLJIVI NA BETA-LAKTAMAZU

J01CE01 benzilpenicilin

PAN-PENI G SODIUM, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1Mi.j.

J01CE30 benzilpenicilin, prokain benzilpenicilin

PANCILLIN®, Prašak za suspenziju za injekciju, 200 000i.j. + 600 000i.j.

J01CR KOMBINACIJE PENICILINA, UKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE SA INHIBITORIMA BETA-LAKTAMAZE

J01CR02 amoksicilin, klavulanska kiselina

AMOKSIKLAV®, Film tableta, 500mg + 125mg
AMOKSIKLAV®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg + 200mg
AMOKSIKLAV® 2X, Prašak za oralnu suspenziju, 400mg/5ml + 57mg/5ml
AUGMENTIN®, Film tableta, 875mg + 125mg
PANKLAV®, Film tableta, 250mg + 125mg
PANKLAV, Film tableta, 500mg + 125mg
PANKLAV FORTE, Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml + 62.5mg/5ml
PANKLAV, Prašak za oralnu suspenziju, 125mg/5ml + 31.25mg/5ml
PANKLAV 2X, Film tableta, 875mg + 125mg
PANKLAV 2X, Granule za oralnu suspenziju, 400mg/5ml + 57mg/5ml

J01CR05 piperacilin, tazobaktam

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA, Prašak za rastvor za infuziju, 4g + 500mg

J01D OSTALI BETA-LAKTAMSKI
ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI
J01DB CEFALOSPORINI, I GENERACIJA

J01DB01 cefaleksin

CEFALEKSIN, Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml
CEFALEKSIN, Kapsula, tvrda, 250mg
CEFALEKSIN, Kapsula, tvrda, 500mg
CEFALEXIN ALKALOID[®], Kapsula, tvrda, 500mg
CEFALEXIN ALKALOID[®], Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml
CEFALEXIN REMEDICA, Kapsula, tvrda, 250mg
CEFALEXIN REMEDICA, Kapsula, tvrda, 500mg
PALITREX[®], Kapsula, tvrda, 500mg
PALITREX[®], Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

J01DB04 cefazolin

PRIMACEPH[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

J01DB05 cefadroksil

VALDOCEF[®], Granule za oralnu suspenziju, 250mg/5ml
VALDOCEF[®], Kapsula, tvrda, 500mg

J01DC CEFALOSPORINI, II GENERACIJA

J01DC02 cefuroksim

CEFUROXIM-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju, 750mg
CEFUROXIM-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1500mg
FUREXA[®], Prašak za rastvor za injekciju, 250mg
FUREXA[®], Prašak za rastvor za injekciju, 750mg
FUREXA[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1.5g
NILACEF[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 750mg
NILACEF[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1500mg
XORIMAX[®], Obložena tableta, 250mg
XORIMAX[®], Obložena tableta, 500mg

J01DC04 cefahlor

ALFACET[®], Kapsula, tvrda, 500mg
ALFACET[®], Prašak za oralnu suspenziju, 125mg/5ml
ALFACET[®], Prašak za oralnu suspenziju, 250mg/5ml

J01DD CEFALOSPORINI, III GENERACIJA

J01DD02 ceftazidim

CEFAZ[®], Prašak za rastvor za injekciju, 500mg

CEFAZ[®], Prašak za rastvor za injekciju, 1g
CEFTAZIDIM SANDOZ[®], Prašak za rastvor za injekciju, 1g
FORCAS[®], Prašak za rastvor za injekciju, 1000mg

J01DD04 ceftriakson

CEFTRIAKSON-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g
CEFTRIAKSON-MIP[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g
LENDACIN[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

J01DD08 cefiksime

PANCEF[®], Film tableta, 400mg
PANCEF[®], Granule za oralnu suspenziju, 100mg/5ml

J01DD13 cefpodoxim

TRIDOX[®], Film tableta, 100mg
TRIDOX[®], Film tableta, 200mg
TRIDOX[®], Prašak za oralnu suspenziju, 40mg/5ml

J01DD14 ceftibuten

CEDAX[®], Kapsula, tvrda, 400mg
CEDAX[®], Prašak za oralnu suspenziju, 36mg/ml

J01DE CEFALOSPORINI, IV GENERACIJA

J01DE01 cefepim

PIMEF[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g
PIMEF[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 2g

J01DH KARBAPENEMI

J01DH02 meropenem

MEROCID[®], Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg
MEROPENEM, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg
MEROPENEM, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 1g

J01DH03 ertapenem

INVANZ[®], Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 1g

J01DH51 imipenem, cilastatin

IMIPENEM/CILASTATIN, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg
MIPECID[®], Prašak za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg
TIENAM[®]I.V., Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg + 500mg

J01E SULFONAMIDI I TRIMETOPRIM
 J01EE KOMBINACIJE SULFONAMIDA SA TRI-
 METOPRIMOM, UKLUČUJUĆI DERIVATE

J01EE01 **sulfametoksazol, trimetoprim**
ESBESUL®, Sirup, 200mg/5ml + 40mg/5ml
ESBESUL®, Tableta, 400mg + 80mg

J01F MAKROLODI, LINKOZAMIDI
 I STREPTOGRAMINI
 J01FA MAKROLIDI

J01FA01 **eritromicin**
ERITROMICIN, Film tableta, 250mg
ERITROMICIN, Film tableta, 500mg

J01FA09 **klaritromicin**
FROMLID®, Film tableta, 500mg
ZYMBAKTAR®, Film tableta, 250mg
ZYMBAKTAR®, Film tableta, 500mg
ZYMBAKTAR, Granule za oralnu suspenziju,
 125mg/5ml
ZYMBAKTAR, Granule za oralnu suspenziju,
 250mg/5ml

J01FA10 **azitromicin**
HEMOMYCIN, Film tableta, 500mg
HEMOMYCIN, Granule za oralnu suspenziju,
 100mg/5ml
HEMOMYCIN, Granule za oralnu suspenziju,
 200mg/5ml
HEMOMYCIN, Kapsula, tvrda, 250mg
HEMOMYCIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
SUMAMED®, Film tableta, 500mg
SUMAMED® FORTE, Prašak za oralnu suspenziju,
 200mg/5ml
SUMAMED®, Kapsula, tvrda, 250mg
SUMAMED®, Prašak za oralnu suspenziju, 100mg/5ml
SUMAMED® 500mg INJEKCIJE, Prašak za koncentrat
 za rastvor za infuziju, 500mg

J01FF LINKOZAMIDI

J01FF01 **klindamicin**
CLINDAMYCIN-MIP®, Film tableta, 300mg
CLINDAMYCIN-MIP®, Film tableta, 600mg
CLINDAMYCIN-MIP®, Rastvor za injekciju, 600mg/4ml
KLINDAMICIN, Rastvor za injekciju, 300mg/2ml

J01G AMINOGLIKOZIDINI
 ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI

J01GB OSTALI AMINOGLIKOZIDI

J01GB01 **tobramicin**
TOBI® PODHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda
 kapsula, 28mg

J01GB03 **gentamicin**
GENTAMICIN ALKALOID®, Rastvor za injekciju,
 40mg/2ml
GENTAMICIN ALKALOID®, Rastvor za injekciju,
 80mg/2ml
GENTAMICIN ALKALOID®, Rastvor za injekciju,
 120mg/2ml
GENTAMICIN, Rastvor za injekciju, 80mg/2ml

J01GB06 **amikacin**
AMIKACIN, Rastvor za injekciju/infuziju, 100mg/2ml
AMIKACIN, Rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/2ml
LIKACIN®, Rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/2ml

J01M HINOLONSKI ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI
 J01MA FLUOROHINOLONI

J01MA02 **ciprofloksacin**
CIPRINOL®, Film tableta, 250mg
CIPRINOL®, Film tableta, 500mg
CIPRINOL®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
 100mg/10ml
CIPROCINAL®, Film tableta, 250mg
CIPROCINAL®, Film tableta, 500mg
CITERAL®, Film tableta, 250mg
CITERAL®, Film tableta, 500mg
CITERAL®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
 100mg/10ml

J01MA12 **levofloksacin**
ALVOLAMID®, Rastvor za infuziju, 500mg/100ml
ALVOLAMID® T, Film tableta, 250mg
ALVOLAMID® T, Film tableta, 500mg
LEBEL®, Film tableta, 500mg
LEVALOX®, Film tableta, 250mg
LEVALOX®, Film tableta, 500mg
LEVALOX®, Rastvor za infuziju, 5mg/ml
LEVOXA®, Film tableta, 250mg
LEVOXA®, Film tableta, 500mg

J01MA14 **moksifloksacin**
CENOMAR®, Rastvor za infuziju, 400mg/250ml
MOLOXIN®, Film tableta, 400mg

J01MB OSTALI HINOLONI

J01MB04 pipemidna kiselina

PALIN®, Kapsula, tvrda, 200mg
PIPEGAL®, Kapsula, tvrda, 200mg
PIPEM, Kapsula, tvrda, 200mg

J01X OSTALI ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI
J01XA GLIKOPEPTIDNI ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI

J01XA01 vankomicin

EDICIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
EDICIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 1g
VANCOMYCINE, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
VANCOMYCINE, Prašak za rastvor za infuziju, 1g
VANCOMYCIN-MIP, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg
VANCOMYCIN-MIP, Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg
VOXIN®, Prašak za rastvor za infuziju, 500mg

J01XD DERIVATI IMIDAZOLA

J01XD01 metronidazol

EFLORAN®, Rastvor za infuziju, 500mg/100ml
ORVAGIL® D, Film tableta, 400mg
ORVAGIL®, Rastvor za infuziju, 500mg/100ml

J01XX OSTALI ANTIBAKTERIJSKI LJEKOVI

J01XX01 fosfomicin

MONURAL®, Granule za oralni rastvor, 3g

J01XX07 nitroksolin

NITROXOLIN FORTE, Kapsula, meka, 250mg

J01XX08 linezolid

ZENIX, Film tableta, 600mg
ZENIX, Rastvor za infuziju, 2mg/ml

J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J02A ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU
J02AC DERIVATI TRIAZOLA

J02AC01 flukonazol

DIFLUCAN®, Kapsula, tvrda, 50mg
DIFLUCAN®, Kapsula, tvrda, 150mg
DIFLUCAN®, Rastvor za infuziju, 2mg/ml
FLUCONAL®, Kapsula, tvrda, 150mg
FLUCONAL®, Rastvor za infuziju, 2mg/ml

FUNZOL®, Kapsula, tvrda, 50mg
FUNZOL®, Kapsula, tvrda, 100mg
FUNZOL®, Kapsula, tvrda, 150mg

J02AC03 vorikonazol

VFEND®, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

J02AX OSTALI ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J02AX04 kaspofungin

CANCIDAS®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg
CANCIDAS®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 70mg

J05 ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J05A LJEKOVI SA DIREKTNIM DJELOVANJEM NA VIRUSE
J05AB NUKLEOZIDI I NUKLEOTIDI, ISKLJUČUJUĆI INHIBITORE REVERZNE TRANSKRIPTAZE

J05AB01 aciklovir

ACIKLOVIR, Tableta, 200mg

J05AB04 ribavirin

COPEGUS®, Film tableta, 200mg
REBETOL®, Kapsula, tvrda, 200mg

J05AB14 valganciklovir

VALCYTE®, Film tableta, 450mg

J05AE INHIBITORI PROTEAZE (INHIBITORI HIV-PROTEINAZE)

J05AE03 ritonavir

NORVIR®, Film tableta, 100mg

J05AE07 fosamprenavir

TELZIR™, Film tableta, 700mg

J05AE12 boceprevir

VICTRELIS®, Kapsula, tvrda, 200mg

J05AF NUKLEOZIDNI I NUKLEOTIDNI INHIBITORI REVERZNE TRANSKRIPTAZE

J05AF05 lamivudin

EPIVIR®, Film tableta, 150mg

ZEFFIX[®], Film tableta, 100mg

J05AF06 abakavir

ZIAGEN[™], Film tableta, 300mg

J05AG NENUKLEOZIDNI INHIBITORI
REVERZNE TRANSKRIPTAZE

J05AG03 efavirenz

STOCRIN[®], Film tableta, 600mg

J05AR ANTIVIRUSNI LJEKOVI ZA TERAPIJU
HIV INFEKCIJA, KOMBINACIJE

J05AR01 zidovudin, lamivudin

COMBIVIR[®], Film tableta, 300mg + 150mg

J05AR02 abakavir, lamivudin

KIVEXA[®], Film tableta, 600mg + 300mg

J05AR10 lopinavir, ritonavir

ALUVIA[®], Film tableta, 200mg + 50mg

J05AX OSTALI ANTIVIRUSNI LJEKOVI

J05AX08 raltegravir

ISENTRESS[®], Film tableta, 400mg

J05AX12 dolutegravir

TIVICAY[®], Film tableta, 50mg

J05AX16 dasabuvir

EXVIERA, Film tableta, 250mg

J05AX67 ombitasvir, paritaprevir, ritonavir

VIEKIRAX, Film tableta, 12.5mg + 75mg + 50mg

J06 **IMUNOSERUMI I IMUNOGLOBULINI**

J06B IMUNOGLOBULINI

J06BA IMUNOGLOBULINI, NESPECIFIČNI,
HUMANI

J06BA02 imunoglobulin, normalni, humani,
za intravaskularnu primjenu

IG VENA[®], Rastvor za infuziju, 50g/l

J06BB IMUNOGLOBULINI, SPECIFIČNI

J06BB01 imunoglobulin humani anti D (Rho)

IMMUNORHO, Prašak i rastvarač za rastvor za
injekciju, 300mcg/2ml

J06BB02 imunoglobulin humani antitetanusni

TETANUS GAMMA, Rastvor za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 250i.j./ml

J06BB16 palivizumab

SYNAGIS[®], Rastvor za injekciju, 100mg/ml

J07 **VAKCINE**

J07A BAKTERIJSKE VAKCINE

J07AG VAKCINE PROTIV HAEMOPHILUS
INFLUENZAE B

J07AG01 vakcina protiv Haemophilus influenzae tip b,
konjugovana

ACT-HIB[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
10mcg/0.5ml

HIBERIX[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju,
10mcg/0.5ml

J07AL VAKCINE PROTIV PNEUMOKOKA

J07AL02 vakcina pneumokokna, polisaharidna,
konjugovana (13-valentna, adsorbovana)

PREVENAR 13[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, (2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg +
2.2mcg + 2.2mcg + 4.4mcg + 2.2mcg + 2.2mcg +
2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg + 2.2mcg)/0.5ml

J07AL52 pneumokokna polisaharidna konjugovana
vakcina, adsorbovana

SYNFLORIX[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, (1mcg+3mcg+1mcg+1mcg+1mcg+
1mcg+1mcg+3mcg+3mcg+1mcg)/0.5ml

J07AM VAKCINE PROTIV TETANUSA

J07AM51 vakcina protiv difterije, tetanusa i pertusisa
(acelularna), adsorbovana

TRIPACEL[™], Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml
+ 5mcg/0.5ml + 5mcg/0.5ml + 3mcg/0.5ml +
30i.j./0.5ml + 40i.j./0.5ml

J07B VIRUSNE VAKCINE

J07BB VAKCINE PROTIV GRIPA (INFLUENCE)

J07BB02 vakcina protiv gripa (inaktivisana, rascijepana
virusna čestica)

FLUARIX[®], Suspenzija za injekciju u napunjenom
injekcionom špricu, 15mcg/0.5ml + 15mcg/0.5ml +
15mcg/0.5ml

VAXIGRIP®, Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (15mcg+15mcg+15mcg)/0.5ml

J07BC VAKCINE PROTIV ŽUTICE (HEPATITISA)

J07BC01 vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna
ENGERIX® B, Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml
ENGERIX® B, Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml
EUVAX B®, Suspenzija za injekciju, 10mcg/0.5ml
EUVAX B®, Suspenzija za injekciju, 20mcg/ml

J07BD VAKCINE PROTIV MALIH BOGINJA (MORBILA)

J07BD52 vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa atenuirana

M-M-RVAXPRO®, Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 1×10^3 CCID₅₀ + $12,5 \times 10^3$ CCID₅₀ + 1×10^3 CCID₅₀
PRIORIX®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 10^3 CCID₅₀/0.5ml + $10^{3.7}$ CCID₅₀/0.5ml + 10^3 CCID₅₀/0.5ml

J07BF VAKCINE PROTIV DJEČIJE PARALIZE (POLIOMIELITISA)

J07BF03 vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana
IMOVAX POLIO, Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40D.j./doza + 8D.j./doza + 32D.j./doza

J07BH VAKCINE PROTIV DIJAREJE IZAZVANE ROTA VIRUSOM

J07BH02 vakcina protiv rotavirusa, živa
ROTATEQ®, Oralni rastvor, $2,2 \times 10^{6i}$.j./doza + $2,8 \times 10^{6i}$.j./doza + $2,2 \times 10^{6i}$.j./doza + $2,0 \times 10^{6i}$.j./doza + $2,3 \times 10^{6i}$.j./doza

J07BM VAKCINE PROTIV PAPILOMA VIRUSA

J07BM01 vakcina protiv humanog papilomavirusa (tipovi 6, 11, 16, 18), rekombinantna

GARDASIL®, Suspenzija za injekciju, 20mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 40mcg/0.5ml + 20mcg/0.5ml

J07C BAKTERIJSKE I VIRUSNE VAKCINE, KOMBINOVANE

J07CA BAKTERIJSKE I VIRUSNE VAKCINE, KOMBINOVANE

J07CA01 vakcina protiv difterije tetanusa i poliomijelitisa (inaktivisana, adsorbovana)

DULTAVAX, Suspenzija za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (2i.j. + 20i.j. + 40D.j. + 8D.j. + 32D.j.)/0.5ml

J07CA06 vakcina protiv H. influenzae tip B, adsorbovana difterije i tetanusa i acelularna pertusisa i inaktivisana poliomijelitisa 1, 2 i 3

PENTAXIM®, Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, (30i.j.+ 40i.j. + 25mcg + 25mcg + 40D.j. + 8D.j. + 32D.j. + 10mcg)/0.5ml

J07CA06 vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana

INFANRIX®-IPV+HIB, Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju, (30i.j. + 40i.j. + 25mcg + 25mcg + 8mcg+40D.j. + 8D.j. + 32D.j. + 10mcg PRP/0.5ml + 20-40mcg T)/0.5ml

L ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI

L01 ANTINEOPLASTICI

L01A ALKILIRAJUĆI ANTINEOPLASTICI

L01AA AZOTNI PLIKAVCI

L01AA09 bendamustin

RIBOMUSTIN®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg

RIBOMUSTIN®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

L01AX OSTALI ALKILIRAJUĆI ANTINEOPLASTICI

L01AX04 dakarbazin

DACIN®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 100mg

DACIN®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 200mg

L01B ANTIMETABOLITI

L01BA ANALOZI FOLNE KISELINE

L01BA04 pemetreksed

ALIMTA®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg

L01BB ANALOZI PURINA

L01BB04 kladribin

LITAK[®], Rastvor za injekciju, 2mg/ml

L01BB05 fludarabin

FLUDARA[®], Film tableta, 10mgFLUDARABIN EBewe[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/2ml

L01BC ANALOZI PIRIMIDINA

L01BC02 fluorouracil

5-FLUOROURACIL EBewe[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 250mg/5ml5-FLUOROURACIL EBewe[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 500mg/10ml5-FLUOROURACIL EBewe[®], Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1000mg/20ml

L01BC05 gemcitabin

GEMCITABIN EBewe[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/20mlGEMCITABIN EBewe[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 1000mg/100ml

GEMCITABIN PLIVA, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

GEMCITABIN PLIVA, Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg

GEMCITABINE, Koncentrat za rastvor za infuziju, 38mg/ml

GEMNIL, Prašak za rastvor za infuziju, 200mg

GEMNIL, Prašak za rastvor za infuziju, 1000mg

GEMZAR[®], Prašak za rastvor za infuziju, 200mgGEMZAR[®], Prašak za rastvor za infuziju, 1gGITRABIN[®], Prašak za rastvor za infuziju, 200mgGITRABIN[®], Prašak za rastvor za infuziju, 1g

L01BC06 kapecitabin

ECANSYA[®], Film tableta, 150mgECANSYA[®], Film tableta, 300mgECANSYA[®], Film tableta, 500mg

KAPECITABIN TEVA, Film tableta, 150mg

KAPECITABIN TEVA, Film tableta, 500mg

XELODA[®], Film tableta, 500mg

L01BC07 azacitidin

VIDAZA[®], Prašak za suspenziju za injekciju, 100mgL01C BILJNI ALKALOIDI I DRUGI PRIRODNI
PROIZVODI

L01CA ALKALOIDI VINKE I ANALOZI

L01CA04 vinorelbin

VINOVELSIN[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml

L01CB DERIVATI PODOFILOKSIDINA

L01CB01 etopozid

ETOPOSID EBewe[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5mlSINTOPOZID[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

L01CD TAKSANI

L01CD01 paklitaksel

ABRAXANE[®], Prašak za suspenziju za infuziju, 100mg

PACLITAXEL PHARMASWISS, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml

PACLITAXEL PLIVA, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml

PATAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5ml

PATAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/16.7ml

PATAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg/50ml

SINDAXEL[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 30mg/5mlSINDAXEL[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/16.67ml

L01CD02 docetaksel

DOCETAKSEL PLIVA, Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 20mg

DOCETAKSEL PLIVA, Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 80mg

DOCETAXEL EBewe[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/2mlDOCETAXEL EBewe[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/8mlDOCETAXEL EBewe[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg/16ml

DOCETAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/2ml

DOCETAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/8ml

DOCETAXEL, Koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg/16ml

TAXOTERE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/mlTAXOTERE[®], Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/4ml

L01CD04 cabazitaksel

JEVTANA®, Koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju, 60mg/1.5ml

L01D CITOTOKSIČNI ANTIBIOTICI I SRODNE SUPSTANCE**L01DB ANTRACIKLINI I SRODNE SUPSTANCE****L01DB01 doksorubicin**

DOXORUBICIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/5ml

DOXORUBICIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/25ml

SINDROXOCIN®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 10mg

SINDROXOCIN®, Prašak za rastvor za injekciju/infuziju, 50mg

L01DB03 epirubicin

EPISINDAN®, Liofilizat za rastvor za infuziju, 10mg

EPISINDAN®, Liofilizat za rastvor za infuziju, 50mg

L01X OSTALI ANTINEOPLASTICI**L01XA JEDINJENJA PLATINE****L01XA01 cisplatin**

CISPLATIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/20ml

CISPLATIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/50ml

CISPLATIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/100ml

SINPLATIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 1mg/ml

L01XA02 karboplatin

CARBOPLASIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 10mg/ml

L01XA03 oksaliplatin

ELOXATIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml

OXALIPLATIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/10ml

OXALIPLATIN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/20ml

OXALIPLATIN PLIVA, Koncentrat za rastvor za infuziju, 5mg/ml

SINOXAL®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg/10ml

SINOXAL®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/20ml

SINOXAL®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/40ml

SINOXAL®, Prašak za rastvor za infuziju, 100mg

SINOXAL®, Prašak za rastvor za infuziju, 50mg

L01XC MONOKLONSKA ANTITIJELA**L01XC02 rituksimab**

MABTHERA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/10ml

MABTHERA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg/50ml

MABTHERA®, Rastvor za injekciju, 1400mg/11.7ml

L01XC03 trastuzumab

HERCEPTIN®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 150mg

HERCEPTIN®, Rastvor za injekciju, 600mg/5ml

L01XC06 cetuksimab

ERBITUX®, Rastvor za infuziju, 5mg/ml

L01XC07 bevacizumab

AVASTIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml

L01XC08 panitumumab

VECTIBIX®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 20mg/ml

L01XC13 pertuzumab

PERJETA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 420mg

L01XC14 trastuzumab emtanzin

KADCYLA®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

KADCYLA®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 160mg

L01XC15 obinutuzumab

GAZYVARO®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 1000mg/40ml

L01XC18 pembrolizumab

KEYTRUDA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml

KEYTRUDA®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 50mg

L01XE INHIBITORI PROTEIN KINAZE**L01XE01 imatinib**

GLIVEC®, Film tableta, 100mg

GLIVEC®, Film tableta, 400mg

GLIVEC®, Kapsula, tvrda, 100mg

IMAKREBIN®, Film tableta, 100mg

IMAKREBIN®, Film tableta, 400mg
IMATINIB TEVA, Film tableta, 100mg

L01XE02 gefitinib
IRESSA®, Film tableta, 250mg

L01XE03 erlotinib
TARCEVA®, Film tableta, 150mg

L01XE04 sunitinib
SUTENT®, Kapsula, tvrda, 12.5mg
SUTENT®, Kapsula, tvrda, 25mg
SUTENT®, Kapsula, tvrda, 50mg

L01XE05 sorafenib
NEXAVAR®, Film tableta, 200mg

L01XE07 lapatinib
TYVERB®, Film tableta, 250mg

L01XE08 nilotinib
TASIGNA®, Kapsula, tvrda, 150mg
TASIGNA®, Kapsula, tvrda, 200mg

L01XE10 everolimus
AFINITOR®, Tableta, 5mg
AFINITOR®, Tableta, 10mg

L01XE11 pazopanib
VOTRIENT®, Film tableta, 200mg
VOTRIENT®, Film tableta, 400mg

L01XE15 vemurafenib
ZELBORAF®, Film tableta, 240mg

L01XE17 aksitinib
INLYTA®, Film tableta, 1mg
INLYTA®, Film tableta, 5mg

L01XE18 ruksolitinib
JAKAVI®, Tableta, 5mg
JAKAVI®, Tableta, 15mg
JAKAVI®, Tableta, 20mg

L01XE23 dabrafenib
TAFINLAR®, Kapsula, tvrda, 50mg
TAFINLAR®, Kapsula, tvrda, 75mg

L01XE25 trametinib
MEKINIST®, Film tableta, 0.5mg
MEKINIST®, Film tableta, 2mg

L01XE27 ibrutinib
IMBRUVICA®, Kapsula, tvrda, 140mg

L01XE38 kobimetinib
COTELLIC®, Film tableta, 20mg

L01XX OSTALI ANTINEOPLASTICI

L01XX11 estramustin
ESTRACYT®, Kapsula, tvrda, 140mg

L01XX17 topotekan
TOPOTECAN HOSPIRA, Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/4ml

L01XX19 irinotekan
IRINOTECAN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml
IRINOTECAN EBEWE®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml
IRINOTESIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml
IRINOTESIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml
IRINOTESIN®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 500mg/25ml
IRITEC, Koncentrat za rastvor za infuziju, 40mg/2ml
IRITEC, Koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg/5ml

L01XX32 borteomib
BORTEZOMIB PLIVA, Prašak za rastvor za injekciju, 1mg
BORTEZOMIB PLIVA, Prašak za rastvor za injekciju, 3.5mg

L01XX43 vismodegib
ERIVEDGE®, Kapsula, tvrda, 150mg

L01XX44 aflibercept
ZALTRAP®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 25mg/ml

L01XX46 olaparib
LYNPARZA®, Kapsula, tvrda, 50mg

L02 ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA
L02A HORMONI I SRODNI LJEKOVI
L02AE ANALOZI HORMONA KOJI OSLOBAĐAJU GONADOTROPIN

L02AE03 goserelin
ZOLADEX®, Implant, 3.6mg
ZOLADEX LA, Implant, 10.8mg

L02AE04 triptorelin
DIPHERELINE®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 0.1mg/1ml

DIPHERELINE[®], Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 3.75mg/2ml
DIPHERELINE[®], Prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 11.25mg/2ml

L02B HORMONSKI ANTAGONISTI
I SRODNI LJEKOVI

L02BA ANTIESTROGENI

L02BA01 tamoksifen

NOLVADEX[®], Film tableta, 10mg

L02BA03 fulvestrant

FASLODEX[®], Rastvor za injekciju, 250mg/5ml

L02BB ANTIANDROGENI

L02BB03 bicalutamid

BICADEX[®], Film tableta, 50mg

L02BB04 enzalutamid

XTANDI[™], Kapsula, meka, 40mg

L02BG INHIBITORI ENZIMA

L02BG03 anastrozol

AREMED[®], Film tableta, 1mg

TRASOLETTE[®], Film tableta, 1mg

L02BG04 letrozol

AVOMIT[®], Film tableta, 2.5mg

FEMARA[®], Film tableta, 2.5mg

FEMOZOL[®], Film tableta, 2.5mg

LORTANDA[®], Film tableta, 2.5mg

L02BG06 eksemestan

AROMASIN[®], Obložena tableta, 25mg

L02BX OSTALI HORMONSKI ANTAGONISTI I
SRODNI LJEKOVI

L02BX03 abirateron

ZYTIGA[®], Tableta, 250mg

L03 IMUNOSTIMULANSI

L03A IMUNOSTIMULANSI

L03AA FAKTORI STIMULISANJA KOLONIJE
(CITOKINI)

L03AA02 filgrastim

NEUPOGEN[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 48Mj./0.5ml

NIVESTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 12M.j./0.2ml

NIVESTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 30M.j./0.5ml

NIVESTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 48M.j./0.5ml

TEVAGRASTIM[®], Rastvor za injekciju/infuziju, 48Mi.j./0.8ml

ZARZIO[®], Rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu, 30Mj./0.5ml

ZARZIO[®], Rastvor za injekciju/infuziju u napunjenom injekcionom špricu, 48Mj./0.5ml

L03AB INTERFERONI

L03AB04 interferon alfa-2a

ROFERON^{®-A}, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 3Mi.j./0.5ml

L03AB07 interferon beta-1a

AVONEX[®], Rastvor za injekciju, 30mcg/0.5ml

REBIF[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 22mcg/0.5ml

REBIF[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 44mcg/0.5ml

L03AB08 interferon beta-1b

BETAFERON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 250mcg/ml

L03AB10 peginterferon alfa-2b

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 80mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 100mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 120mcg/0.5ml

PEGINTRON[®], Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 150mcg/0.5ml

L03AB11 peginterferon alfa-2a

PEGASYS[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 135mcg/0.5ml

PEGASYS[®], Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 180mcg/0.5ml

L03AX OSTALI IMUNOSTIMULANSI

L03AX03 živi atenuirani bacili *M. bovis*, soj BCG

IMMUCYST[®], Prašak za intravezikalni rastvor, 81mg

L03AX13 glatiramer acetat

COPAXONE, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 20mg/ml

L04 IMUNOSUPRESIVI

L04A IMUNOSUPRESIVI

L04AA SELEKTIVNI IMUNOSUPRESIVI

L04AA06 mikofenolna kiselina

CELLCEPT®, Film tableta, 500mg

CELLCEPT®, Kapsula, tvrda, 250mg

MYFORTIC®, Gastrozistentna tableta, 180mg

MYFORTIC®, Gastrozistentna tableta, 360mg

TRIXIN®, Film tableta, 500mg

TRIXIN®, Kapsula, tvrda, 250mg

L04AA13 leflunomid

ARAVA®, Film tableta, 20mg

L04AA23 natalizumab

TYSABRI®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg/15ml

L04AA27 fingolimod

GILENYA®, Kapsula, tvrda, 0.5mg

L04AA31 teriflunomid

AUBAGIO®, Film tableta, 14mg

L04AA33 vedolizumab

ENTYVIO®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 300mg

L04AA34 alemtuzumab

LEMTRADA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 12mg/1.2ml

L04AB INHIBITORI FAKTORA

NEKROZE TUMORA ALFA

L04AB01 etanercept

ENBREL®, Prašak i rastvarač za rastvor za injekciju, 25mg/ml

ENBREL®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mg/ml

ENBREL®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mg/ml

L04AB02 infliksimab

INFLECTRA®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

REMICADE®, Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, 100mg

L04AB04 adalimumab

HUMIRA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mg/0.4ml

HUMIRA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 40mg/0.8ml

HUMIRA®, Rastvor za injekciju, 40mg/0.8ml

L04AB06 golimumab

SIMPONI®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu, 50mg/0.5ml

SIMPONI®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 50mg/0.5ml

SIMPONI®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 100mg/1ml

L04AC INHIBITORI INTERLEUKINA

L04AC07 tocilizumab

ACTEMRA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 80mg/4ml

ACTEMRA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 200mg/10ml

ACTEMRA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 400mg/20ml

ROACTEMRA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 162mg/0.9ml

L04AC10 sekukinumab

COSENTYX®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 150mg/ml

L04AD INHIBITORI KALCINEURINA

L04AD01 ciklosporin

SANDIMMUN NEORAL®, Kapsula, meka, 100mg

SANDIMMUN NEORAL®, Kapsula, meka, 25mg

SANDIMMUN NEORAL®, Kapsula, meka, 50mg

SANDIMMUN NEORAL®, Oralni rastvor, 100mg/ml

L04AD02 takrolimus

ADVAGRAF®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 0.5mg

ADVAGRAF®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 1mg

ADVAGRAF®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 3mg

ADVAGRAF®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 5mg

PROGRAF®, Kapsula, tvrda, 0.5mg

PROGRAF®, Kapsula, tvrda, 1mg

PROGRAF®, Kapsula, tvrda, 5mg

TAKROLIMUS SANDOZ®, Kapsula, tvrda, 0.5mg

TAKROLIMUS SANDOZ®, Kapsula, tvrda, 1mg

TAKROLIMUS SANDOZ®, Kapsula, tvrda, 5mg

L04AX OSTALI IMUNOSUPRESIVI

L04AX03 metotreksat

METHOTREXAT EBEWE®, Tableta, 2.5mg

METHOTREXAT EBEWE®, Tableta, 5mg

L04AX04 lenalidomid

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 2.5mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 5mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 10mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 15mg

REVLIMID®, Kapsula, tvrda, 25mg

L04AX05 pifenidon

ESBRIET®, Kapsula, tvrda, 267mg

M MIŠIČNO-KOSTNI SISTEM (LJEKOVI ZA BOLESTI MIŠIČNO-KOSTNOG SISTEMA)

M01 ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

M01A NESTEROIDNI ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI PROIZVODI

M01AB DERIVATI SIRČETNE KISELINE I SRODNE SUPSTANCE

M01AB05 diklofenak

DICLORAPID®, Gastrorezistentna kapsula, tvrda, 75mg

DIKLOFEN®, Gastrorezistentna tableta, 50mg

DIKLOFEN®, Rastvor za injekciju, 75mg/3ml

DIKLOFEN®, Supozitorija, 50mg

DIKLOFENAK, Film tableta, 50mg

DIKLOFENAK, Rastvor za injekciju, 75mg/3ml

RAPTEN DUO, Tableta, 75mg

RAPTEN® FORTE, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 100mg

RAPTEN-K®, Obložena tableta, 50mg

M01AB08 etodolak

ETOL® FORT, Film tableta, 400mg

M01AB15 ketorolak

ZODOL®, Rastvor za injekciju, 30mg/ml

M01AB16 aceklofenak

AFLAMIL®, Film tableta, 100mg

M01AC OKSIKAMI

M01AC01 piroksikam

LUBOR®, Kapsula, tvrda, 20mg

M01AC05 lornoksikam

XEFO® RAPID, Film tableta, 8mg

M01AC06 meloksikam

MELOX® FORT, Tableta, 15mg

MOVALIS®, Rastvor za injekciju, 15mg/1.5ml

MOVALIS®, Tableta, 15mg

M01AE DERIVATI PROPIONSKE KISELINE

M01AE01 ibuprofen

BLOKMAX®, Film tableta, 200mg

BLOKMAX® FORTE, Film tableta, 400mg

BLOKMAX® ZA DJECU, Oralna suspenzija, 100mg/5ml

BRUFEN®, Film tableta, 200mg

BRUFEN®, Film tableta, 400mg

BRUFEN®, Film tableta, 600mg

BRUFEN®, Sirup, 100mg/5ml

CAFFETIN MENSTRUAL®, Film tableta, 200mg

IBALGIN® BABY, Oralna suspenzija, 100mg/5ml

IBALGIN® 200, Film tableta, 200mg

IBALGIN® 400, Film tableta, 400mg

IBUPROFEN, Film tableta, 400mg

RAPIDOL®, Film tableta, 400mg

RAPIDOL®, Film tableta, 600mg

RAPIDOL®S, Kapsula, meka, 200mg

RAPIDOL®S, Kapsula, meka, 400mg

SPEDIFEN® 400, Granule za oralni rastvor, 400mg

M01AE02 naproksen

NAPROKSEN, Film tableta, 375mg

M01AE03 ketoprofen

KETONAL® FORTE, Film tableta, 100mg

KETONAL®, Rastvor za injekciju, 100mg/2ml

M01AH KOKSIBI
(SELEKTIVNI INHIBITORI COX-2)

M01AH05 etorikoksib

ARCOXIA®, Film tableta, 30mg

ARCOXIA®, Film tableta, 60mg

ARCOXIA®, Film tableta, 90mg

ARCOXIA®, Film tableta, 120mg

M01AX OSTALI NESTEROIDNI
ANTIINFLAMATORNI I
ANTIREUMATSKI LJEKOVI

M01AX17 nimesulid
ACTASULID®, Tableta, 100mg

M01AX24 oksaceprol
ARTROMED®, Film tableta, 200mg

**M02 PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD
BOLOVA U MIŠIČIMA I ZGLOBOVIMA**
M02A PROIZVODI ZA LOKALNU PRIMJENU KOD
BOLOVA U MIŠIČIMA I ZGLOBOVIMA
M02AA NESTEROIDNI ANTIINFLAMATORNI
PREPARATI ZA LOKALNU PRIMJENU

M02AA10 ketoprofen
FASTUM® GEL, Gel, 2.5%
KETONAL®, Gel, 2.5%

M02AA13 ibuprofen
IBALGIN® GEL, Gel, 2.5g/50g

M02AA15 diklofenak
DIKLOFEN®, Gel, 1%
DIKLOFENAK, Gel, 1 %

M02AA27 deksketoprofen
DEKSALGIN®, Gel, 12.5mg/g

M02AC PREPARATI SA DERIVATIMA
SALICILNE KISELINE

M02AC.. kamfor, metil salicilat, benzil nikotinat, mentol
KAMFART®, Krem, (20mg + 10mg+ 10mg + 10mg)/g

M03 MIORELAKSANSI
M03A MIORELAKSANSI SA PERIFERNIM
DJELOVANJEM
M03AC OSTALA KVATERNERNA
AMONIJUM JEDINJENJA

M03AC09 rokuronijum bromid
ESMERON®, Rastvor za injekciju, 50mg/5ml
ESMERON®, Rastvor za injekciju, 100mg/10ml

M03AC11 cisatrakurijum
NIMBEX®, Rastvor za injekciju/infuziju, 2mg/ml

M03B MIORELAKSANSI SA CENTRALNIM
DJELOVANJEM
M03BX OSTALI MIORELAKSANSI SA
CENTRALNIM DJELOVANJEM

M03BX04 tolperison
MYDOCALM®, Film tableta, 150mg

M04 PREPARATI ZA LIJEČENJE GIHTA
M04A PREPARATI ZA LIJEČENJE GIHTA
M04AA INHIBITORI SINTEZE MOKRAĆNE
KISELINE

M04AA01 alopurinol
ALOPURINOL BELUPO, Tableta, 100mg
ALOPURINOL, Tableta, 100mg

M04AA03 febuksostat
ADENURIC® 80, Film tableta, 80mg
ADENURIC® 120, Film tableta, 120mg

M05 LJEKOVI U TERAPIJI OBOLJENJA KOSTIJU
M05B LJEKOVI KOJI DJELUJU NA STRUKTURU
KOSTIJU I MINERALIZACIJU
M05BA BIFOSFONATI

M05BA04 alendronska kiselina
FOSAMAX®, Tableta, 70mg

M05BA06 ibandronska kiselina
ALVODRONIC®, Film tableta, 150mg
ALVODRONIC®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
2mg/2ml
ALVODRONIC®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
6mg/6ml
BONDRONAT®, Film tableta, 50mg
BONDRONAT®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
2mg/2ml
BONDRONAT®, Koncentrat za rastvor za infuziju,
6mg/6ml
BONNEDRA®, Film tableta, 150mg
BONVIVA®, Film tableta, 150mg
BONVIVA®, Rastvor za injekciju, 3mg/3ml

M05BA08 zoledronska kiselina
ACLASTA®, Rastvor za infuziju, 5mg/100ml
ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA®, Koncentrat za rastvor
za infuziju, 4mg/5ml
ZOMETA®, Koncentrat za rastvor za infuziju, 4mg/5ml
ZOMETA®, Prašak i rastvarač za rastvor za infuziju,
4mg

M05BB BIFOSFONATI, KOMBINACIJE

M05BB03 alendronska kiselina, holekalciferol
FOSAVANCE®, Tableta, 70mg + 5600i.j.

M05BX OSTALI LJEKOVI KOJI UTIČU NA STRUKTURU KOSTIJU I MINERALIZACIJU

M05BX04 denosumab
PROLIA®, Rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu, 60mg/ml

N NERVENI SISTEM (LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVENI SISTEM)

N01 ANESTETICI

N01A ANESTETICI, OPŠTI

N01AB HALOGENOVANI UGLJOVODONICI

N01AB08 sevofluran

SEVORANE®, Para za inhalaciju, tečnost, 100%

N01AF BARBITURATI, MONOKOMPONENTNI

N01AF03 tiopental natrijum

THIOPENTAL INJECTION BP 500MG, Prašak za rastvor za injekciju, 500mg**THIOPENTAL INJECTION BP 1000MG**, Prašak za rastvor za injekciju, 1000mg

N01AH OPIOIDNI ANESTETICI

N01AH01 fentanil

FENTANYL PANPHARMA, Rastvor za injekciju, 0.1mg/2ml**FENTANYL PANPHARMA**, Rastvor za injekciju, 0.5mg/10ml

N01AH06 remifentanil

ULTIVA®, Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 1mg**ULTIVA**®, Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 2mg

N01AX OSTALI OPŠTI ANESTETICI

N01AX10 propofol

DIPRIVAN®, Emulzija za injekciju/infuziju, 10mg/ml

N01B ANESTETICI, LOKALNI

N01BB AMIDI

N01BB01 bupivakain

MARCAINE® SPINAL 0.5%, Rastvor za injekciju, 5mg/ml**MARCAINE**® 0.5%, Rastvor za injekciju, 5mg/ml

N01BB02 lidokain

LIDOKAIN-HLORID 1%, Rastvor za injekciju, 35mg/3.5ml**LIDOKAIN-HLORID 2%**, Rastvor za injekciju, 40mg/2ml

N01BB52 lidokain, adrenalin

LIDOKAIN 2% - ADRENALIN, Rastvor za injekciju, 40mg/2ml + 0.025mg/2ml

N02 ANALGETICI

N02A OPIOIDI

N02AA PRIRODNI ALKALOIDI OPIJUMA

N02AA01 morfin

ORAMORPH®, Oralne kapi, rastvor, 20mg/ml**ORAMORPH**®, Oralni rastvor, 10mg/5ml**ORAMORPH**®, Oralni rastvor, 30mg/5ml**ORAMORPH**®, Sirup, 10mg/5ml

N02AB DERIVATI FENILPIPERIDINA

N02AB03 fentanil

DUROGESIC®, Transdermalni flaster, 25mcg/h**DUROGESIC**®, Transdermalni flaster, 50mcg/h**DUROGESIC**®, Transdermalni flaster, 100mcg/h**FENTAGESIC**®, Transdermalni flaster, 25mcg/h**FENTAGESIC**®, Transdermalni flaster, 50mcg/h**FENTAGESIC**®, Transdermalni flaster, 100mcg/h

N02AX OSTALI OPIOIDI

N02AX02 tramadol

MABRON® RETARD, Tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg**TRAMADOL KRKA**, Rastvor za injekciju, 50mg/ml**TRAMADOL KRKA**, Rastvor za injekciju, 100mg/2ml**TRODON**, Rastvor za injekciju, 50mg/ml**TRODON**, Rastvor za injekciju, 100mg/2ml**TRODON**, Tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg**TRODON**, Tableta sa produženim oslobađanjem, 200mg

N02B OSTALI ANALGETICI I ANTIPIRETICI
N02BA SALICILNA KISELINA I DERIVATI

N02BA01 acetilsalicilna kiselina

ANDOL[®], Tableta, 300mg

ASPIRIN[®] ZIPP, Granule, 500mg

ASPIRIN[®] 500, Tableta, 500mg

MIDOL, Tableta, 300mg

N02BA51 acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina

ASPIRIN[®] PLUS C, Šumeća tableta, 400mg + 240mg

N02BB PIRAZOLONI

N02BB02 metamizol natrijum

ANALGIN[®], Rastvor za injekciju, 1g/2ml

ANALGIN[®], Rastvor za injekciju, 2.5g/5ml

ANALGIN[®], Tableta, 500mg

N02BE ANILIDI

N02BE01 paracetamol

EFFERALGAN[®], Oralni rastvor, 30mg/ml

EFFERALGAN[®], Supozitorija, 80mg

EFFERALGAN[®], Supozitorija, 150mg

EFFERALGAN[®], Šumeća tableta, 500mg

FEBRICET, Sirup, 120mg/5ml

FEBRICET, Tableta, 500mg

PANADOL[®] ADVANCE, Film tableta, 500mg

PANADOL[®] BABY, Oralna suspenzija, 120mg/5ml

PARACETAMOL ALKALOID[®], Oralni rastvor, 120mg/5ml

PARACETAMOL PHARMASWISS, Rastvor za infuziju, 10mg/ml

PARACETAMOL, Sirup, 120mg/5ml

PARACETAMOL, Tableta, 500mg

PLICET[®] FORTE, Tableta, 1000mg

PLICET[®] P, Tableta, 500mg

N02BE51 paracetamol, propifenazon, kofein, kodein

CAFFETIN[®], Tableta, 250mg + 210mg + 50mg + 10mg

N02BE51 paracetamol, propifenazon, kofein

CAFFETIN SC[®], Tableta, 250mg + 210mg + 50mg

KOFAN INSTANT[®], Tableta, 200mg + 200mg + 50mg

N02BE51 paracetamol, kofein

PANADOL[®] EXTRA ADVANCE, Film tableta,

500mg + 65mg

N02BE51 paracetamol, fenilefrin, hlordenamin

RHINOBOS[®], Tableta, 325mg + 5mg + 2mg

N02BE51 paracetamol, askorbinska kiselina

EFFERALGAN[®] SA VITAMINOM C, Šumeća tableta, 330mg + 200mg

FEBRICET C, Šumeća tableta, 330mg + 200mg

N02BE51 paracetamol, pseudoefdrin, hlordenamin

RHINOSTOP[®], Sirup, (101mg + 20.2mg + 1.01mg)/5ml

RHINOSTOP[®], Tableta, 251mg + 61.2mg + 2.54mg

N02BE51 paracetamol, fenilefrin

CAFFETIN COLDMAX[®], Prašak za oralni rastvor, 1000mg + 12.2mg

PARALEN[®] HOT DRINK LIMUN, Granule za oralni rastvor, 650mg + 10mg

N02BE71 paracetamol, propifenazon, kofein, kodein

PLIVADON[®], Tableta, 210mg + 250mg + 25mg + 10mg

N02C ANTIMIGRENICI

N02CA ERGOT ALKALOIDI

N02CA52 propifenazon, kofein, mekloksamin, kamilofin, ergotamin

NOMIGREN[®], Film tableta, 200mg + 80mg + 20mg + 25mg + 0.75mg

N02CC SELEKTIVNI AGONISTI SEROTONINA (5-HT1)

N02CC01 sumatriptan

IMIGRAN[®], Film tableta, 50mg

N03 ANTIEPILEPTICI

N03A ANTIEPILEPTICI

N03AA BARBITURATI I DERIVATI

N03AA02 fenobarbital

PHENOBARBITON, Tableta, 100mg

N03AE DERIVATI BENZODIAZEPINA

N03AE01 klonazepam

KLONAZEPAM REMEDICA, Tableta, 2mg

RIVOTRIL[®], Tableta, 2mg

N03AF DERIVATI KARBOKSAMIDA

N03AF01 karbamazepin

KARBAPIN[®], Tableta, 200mg

TEGRETOL® CR, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 400mg

N03AG DERIVATI MASNIH KISELINA

N03AG01 valproinska kiselina, natrijum valproat

EFTIL®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 145mg + 333mg

NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA, Tableta sa produženim oslobađanjem, 145mg + 333mg

N03AG01 valproinska kiselina

EFTIL®, Sirup, 50mg/ml

N03AX OSTALI ANTIEPILEPTICI

N03AX09 lamotrigin

DANOPTIN®, Tableta, 25mg

DANOPTIN®, Tableta, 50mg

DANOPTIN®, Tableta, 100mg

LAMAL®, Tableta, 25mg

LAMAL®, Tableta, 50mg

LAMAL®, Tableta, 100mg

LAMICTAL®, Tableta, 25mg

LAMICTAL®, Tableta, 50mg

LAMICTAL®, Tableta, 100mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 5mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 25mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 50mg

SOLABAN, Tableta za oralnu suspenziju, 100mg

N03AX11 topiramate

EPIRAMAT®, Film tableta, 25mg

EPIRAMAT®, Film tableta, 50mg

EPIRAMAT®, Film tableta, 100mg

EPIRAMAT®, Film tableta, 200mg

TOPAMAX®, Film tableta, 25mg

TOPAMAX®, Film tableta, 50mg

TOPAMAX®, Film tableta, 100mg

N03AX12 gabapentin

GABAGAMMA® 100, Kapsula, tvrda, 100mg

GABAGAMMA® 300, Kapsula, tvrda, 300mg

KATENA®, Kapsula, tvrda, 100mg

NEURONTIN®, Kapsula, tvrda, 300mg

N03AX14 levetiracetam

EPILEV®, Film tableta, 500mg

EPILEV®, Film tableta, 1000mg

KEPPRA®, Film tableta, 250mg

KEPPRA®, Film tableta, 500mg

KEPPRA®, Film tableta, 1000mg

LYVAM®, Film tableta, 250mg

LYVAM®, Film tableta, 500mg

LYVAM®, Film tableta, 750mg

LYVAM®, Film tableta, 1000mg

N03AX16 pregabalin

LYRICA®, Kapsula, tvrda, 75mg

LYRICA®, Kapsula, tvrda, 150mg

LYRICA®, Kapsula, tvrda, 225mg

LYRICA®, Kapsula, tvrda, 300mg

N04 ANTIPARKINSONICI

N04A ANTIHOLINERGIČKI LJEKOVI

N04AA TERCIJARNI AMINI

N04AA02 biperiden

MENDILEX®, Tableta, 2mg

N04B DOPAMINERGIČKI LJEKOVI

N04BA DOPA I DERIVATI DOPE

N04BA02 levodopa, benzerazid

MADOPAR®, Tableta, 200mg + 50mg

N04BB DERIVATI ADAMANTANA

N04BB01 amantadin

PK-MERZ®, Film tableta, 100mg

PK-MERZ®, Rastvor za infuziju, 200mg/500ml

N04BC AGONISTI DOPAMINA

N04BC04 ropinirol

REQUIP® MODUTAB®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 2mg

REQUIP® MODUTAB®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 4mg

REQUIP® MODUTAB®, Tableta sa produženim oslobađanjem, 8mg

N04BC05 pramipeksol

MIRAPEXIN®, Tableta, 0.25mg

MIRAPEXIN®, Tableta, 1mg

N05 PSIHOLEPTICI

N05A ANTIPSIHOTICI

N05AA FENOTIAZINI SA ALIFATIČNIM

BOČNIM LANCEM

N05AA01 hlorpromazin**HLORPROMAZIN**, Film tableta, 25mg**N05AA03** promazin**PRAZINE**®, Obložena tableta, 25mg**PRAZINE**®, Obložena tableta, 100mg**N05AB** FENOTIAZINI SA PIPERAZINSKOM STRUKTUROM**N05AB02** flufenazin**MODITEN**® DEPO, Rastvor za injekciju, 25mg/ml**MODITEN**®, Obložena tableta, 1mg**MODITEN**®, Obložena tableta, 2.5mg**MODITEN**®, Obložena tableta, 5mg**N05AD** DERIVATI BUTIROFENONA**N05AD01** haloperidol**HALDOL**® DEPO, Rastvor za injekciju, 50mg/ml**HALDOL**®, Rastvor za injekciju, 5mg/ml**HALDOL**®, Tableta, 2mg**HALDOL**®, Tableta, 10mg**HALOPERIDOL**, Tableta, 2mg**HALOPERIDOL**, Tableta, 10mg**N05AH** DIAZEPINI, OKSAZEPINI, TIAZEPINI I OKSEPINI**N05AH02** klozapin**CLOZAPIN SANDOZ**®, Tableta, 25mg**CLOZAPIN SANDOZ**®, Tableta, 100mg**CLOZAPINE**, Tableta, 25mg**CLOZAPINE**, Tableta, 100mg**LEPONEX**®, Tableta, 25mg**LEPONEX**®, Tableta, 100mg**N05AH03** olanzapin**SIZAP**®, Film tableta, 5mg**SIZAP**®, Film tableta, 10mg**ZALASTA**®, Tableta, 5mg**ZALASTA**®, Tableta, 10mg**N05AH04** kvetiapin**SEROQUEL**®, Film tableta, 25mg**SEROQUEL**®, Film tableta, 100mg**SEROQUEL**®, Film tableta, 200mg**N05AL** BENZAMIDI**N05AL01** sulpirid**BOSNYL**®, Kapsula, tvrda, 50mg**EGLONYL**®, Kapsula, tvrda, 50mg**EGLONYL**®FORTE, Tableta, 200mg**N05AX** OSTALI ANTIPSIHOTICI**N05AX08** risperidon**RISPERIDON REPLEK FARM**, Film tableta, 2mg**RISPERIDON REPLEK FARM**, Film tableta, 3mg**RISPOLEPT**® CONSTA®, Prašak i rastvarač za suspenziju

za injekciju sa produženim oslobađanjem, 25mg

RISPOLEPT® CONSTA®, Prašak i rastvarač za suspenziju

za injekciju sa produženim oslobađanjem, 37.5mg

RISPOLEPT® CONSTA®, Prašak i rastvarač za suspenziju

za injekciju sa produženim oslobađanjem, 50mg

RISSAR®, Film tableta, 1mg**RISSAR**®, Film tableta, 2mg**RISSAR**®, Film tableta, 3mg**TORENDO**®, Film tableta, 1mg**TORENDO**®, Film tableta, 2mg**TORENDO**®, Film tableta, 3mg**N05AX13** paliperidon**XEPLION**®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 50mg/0.5ml**XEPLION**®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 75mg/0.75ml**XEPLION**®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 100mg/ml**XEPLION**®, Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem, 150mg/1.5ml**N05B** ANKSIOLITICI**N05BA** DERIVATI BENZODIAZEPINA**N05BA01** diazepam**APAUURIN**®, Obložena tableta, 2mg**APAUURIN**®, Obložena tableta, 5mg**APAUURIN**®, Rastvor za injekciju/infuziju, 10mg/2ml**APAUURIN**®, Tableta, 10mg**BENSEDIN**®, Rastvor za injekciju, 10mg/2ml**BENSEDIN**®, Tableta, 2mg**BENSEDIN**®, Tableta, 5mg**BENSEDIN**®, Tableta, 10mg**DIAZEPAM ALKALOID**®, Rastvor za injekciju, 10mg/2ml**DIAZEPAM**, Tableta, 2mg**DIAZEPAM**, Tableta, 5mg**DIAZEPAM**, Tableta, 10mg**N05BA06** lorazepam**LORAZEPAM**, Tableta, 1mg**LORAZEPAM**, Tableta, 2.5mg

LORSILAN®, Tableta, 1mg
LORSILAN®, Tableta, 2.5mg

N05BA08 bromazepam
BROMAZEPAM, Tableta, 1.5mg
BROMAZEPAM, Tableta, 3mg
BROMAZEPAM, Tableta, 6mg
LEXAURIN®, Tableta, 1.5mg
LEXAURIN®, Tableta, 3mg
LEXAURIN®, Tableta, 6mg
LEXILIUM®, Tableta, 1.5mg
LEXILIUM®, Tableta, 3mg
LEXILIUM®, Tableta, 6mg

N05BA11 prazepam
DEMETRIN, Tableta, 10mg

N05BA12 alprazolam
KSALOL®, Tableta, 0.25mg
KSALOL®, Tableta, 0.5mg
KSALOL®, Tableta, 1mg
XANAX®, Tableta, 0.25mg
XANAX®, Tableta, 0.5mg

N05C HIPNOTICI I SEDATIVI
N05CD DERIVATI BENZODIAZEPINA

N05CD02 nitrazepam
TRAZEM®, Tableta, 5mg

N05CD08 midazolam
MIDAZOLAM PANPHARMA, Rastvor za injekciju,
 1mg/ml
MIDAZOLAM PANPHARMA, Rastvor za injekciju,
 5mg/ml

N05CF LJEKOVI SRODNI BENZODIAZEPINIMA

N05CF02 zolpidem
LUNATA®, Film tableta, 5mg
LUNATA®, Film tableta, 10mg
SANVAL®, Film tableta, 5mg
SANVAL®, Film tableta, 10mg

N06 PSIHOANALEPTICI
N06A ANTIDEPRESIVI

N06AA NESELEKTIVNI INHIBITORI
PREUZIMANJA MONOAMINA

N06AA04 klomipramin

ANAFRANIL®, Obložena tableta, 25mg

N06AA21 maprotilin
MAPROTILIN, Film tableta, 25mg
MAPROTILIN, Film tableta, 50mg

N06AB SELEKTIVNI INHIBITORI
PREUZIMANJA SEROTONINA

N06AB03 fluoksetin
FLUNISAN, Tableta, 20mg
FLUSETIN®, Film tableta, 20mg

N06AB05 paroksetin
SEROXAT®, Film tableta, 20mg

N06AB06 sertralini
SIGENE®, Film tableta, 50mg
SIGENE®, Film tableta, 100mg
ZOLOFT®, Film tableta, 50mg
ZOLOFT®, Film tableta, 100mg

N06AB10 escitalopram
CITRAM®, Film tableta, 10mg
ELORYQA®, Film tableta, 5mg
ELORYQA®, Film tableta, 10mg
ELORYQA®, Film tableta, 15mg
ELORYQA®, Film tableta, 20mg

N06AX OSTALI ANTIDEPRESIVI

N06AX11 mirtazapin
CALIXTA®, Film tableta, 30mg
REMERON®, Film tableta, 30mg

N06AX22 agomelatin
MELITOR®, Film tableta, 25mg

N06B PSIHOSTIMULANSI I
NOOTROPNI LJEKOVI
N06BX OSTALI PSIHOSTIMULANSI
I NOOTROPNI LJEKOVI

N06BX03 piracetam
OIKAMID®, Kapsula, tvrda, 400mg
PIRACETAM SOTEX, Rastvor za injekciju/infuziju,
 200mg/ml

N06BX18 vinpocetin
CAVINTON® FORTE, Tableta, 10mg

N06D LJEKOVI ZA TERAPIJU DEMENCIJE
N06DA ANTIHOLINESTERAZE

N06DA03 rivastigmin
EXELON®, Transdermalni flaster, 4.6mg/24h
EXELON®, Transdermalni flaster, 9.5mg/24h

N06DX OSTALI LJEKOVI ZA
TERAPIJU DEMENCIJE

N06DX01 memantin
MEMANDO®, Film tableta, 10mg
MEMANDO®, Film tableta, 20mg
YMANA®, Film tableta, 5mg
YMANA®, Film tableta, 10mg
YMANA®, Film tableta, 15mg
YMANA®, Film tableta, 20mg

N06DX02 ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista
BILOBIL®, Kapsula, tvrda, 40mg
TANAKAN®, Obložena tableta, 40mg

**N07 OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU
NA NERVNI SISTEM**

N07A PARASIMPATIKOMIMETICI
N07AA ANTIHOLINESTERAZE

N07AA01 neostigmin
NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA, Rastvor za injekciju,
0.5mg/ml

N07B LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U
BOLESTIMA ZAVISNOSTI

N07BC LJEKOVI KOJI SE UPOTREBLJAVAJU U
OPIOIDNOJ ZAVISNOSTI

N07BC01 buprenorfin
BUPRENORFIN ALKALOID®, Sublingvalna tableta,
0.4mg
BUPRENORFIN ALKALOID®, Sublingvalna tableta, 2mg
BUPRENORFIN ALKALOID®, Sublingvalna tableta, 8mg

N07BC02 metadon
METADON ALKALOID®, Oralne kapi, rastvor, 10mg/ml
METADON ALKALOID®, Oralni rastvor, 10mg/ml

N07C PREPARATI PROTIV VERTIGA
N07CA PREPARATI PROTIV VERTIGA

N07CA01 betahistin
BETASERC®, Tableta, 24mg

URUTAL®, Tableta, 8mg

N07X OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA
NERVNI SISTEM

N07XX OSTALI LJEKOVI KOJI DJELUJU NA
NERVNI SISTEM

N07XX02 riluzol
RILUTEK®, Film tableta, 50mg

N07XX09 dimetilfumarat
TECFIDERA®, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 120mg
TECFIDERA®, Gastrozistentna kapsula, tvrda, 240mg

P ANTIPARAZITNI PROIZVODI, INSEKTICIDI I SREDSTVA ZA ZAŠTITU OD INSEKATA

P01 ANTIPROTOZOICI
P01A AMEBICIDI I SRODNI PROIZVODI
ZA BOLESTI KOJE SU IZAZVANE
PROTOZOAMA
P01AB DERIVATI NITROIMIDAZOLA

P01AB01 metronidazol
EFLORAN®, Tableta, 400mg
MEDAZOL® 250MG TABLETE, Tableta, 250mg
MEDAZOL® 400MG TABLETE, Tableta, 400mg
METROZOL®, Film tableta, 250mg
ORVAGIL®, Film tableta, 400mg
ORVAGIL®, Tableta, 250mg

P02 ANTIHELMINTICI
P02C SREDSTVA PROTIV NEMATODA
P02CA DERIVATI BENZIMIDAZOLA

P02CA01 mebendazol
SOLTRIK®, Oralna suspenzija, 100mg/5ml

R RESPIRATORNI SISTEM (LJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI RESPIRATORNOG SISTEMA)

R01 NAZALNI PREPARATI
R01A DEKONGESTIVI I OSTALI NAZALNI
PREPARATI ZA LOKALNU PRIMJENU
R01AA SIMPATIKOMIMETICI,
MONOKOMPONENTNI

R01AA03 efedrin

REUKAP®, Kapi za nos, rastvor, 1%
REUKAP®P, Kapi za nos, rastvor, 0.5%

R01AA05 oksimetazolin

OPERIL®, Kapi za nos, rastvor, 0.05%
OPERIL® P, Kapi za nos, rastvor, 0.025%
OPERIL® P, Sprej za nos, rastvor, 0.025%
OPERIL®, Sprej za nos, rastvor, 0.05%

R01AA07 ksilometazolin

MERALYS, Sprej za nos, rastvor, 0.5mg/ml
MERALYS, Sprej za nos, rastvor, 1mg/ml
SNUP®, Sprej za nos, rastvor, 0.05%
SNUP®, Sprej za nos, rastvor, 0.1%

R01AA08 nafazolin

NAFAZOL, Kapi za nos, rastvor, 0.1%

R01AB SIMPATIKOMIMETICI, KOMBINACIJE
 ISKLJUČUJUĆI KORTIKOSTEROIDE

R01AB08 acetilcistein, tuaminoheptan

RINOFLUIMUCIL®, Sprej za nos, rastvor, 1% + 0.5%

R01AD KORTIKOSTEROIDI

R01AD09 mometazon

NASONEX®, Sprej za nos, suspenzija, 0.05%

R01AD12 flutikazon furoat

AVAMYS®, Sprej za nos, suspenzija, 27.5mcg/doza

R01B NAZALNI DEKONGESTIVI
 ZA SISTEMSKU PRIMJENU

R01BA SIMPATIKOMIMETICI

R01BA52 pseudoefedrin, paracetamol, hlorfenamin
TYLOL HOT®, Oralni prašak, 60mg + 500mg + 4mg
TYLOL HOT® ZA DJECU, Oralni prašak,
 30mg+250mg+2mg
TYLOL HOT®-D, Oralni prašak, 60mg+500mg+4mg

R01BA52 pseudoefedrin, acetilsalicilna kiselina
ASPIRIN® COMPLEX, Granule za oralnu suspenziju,
 30mg + 500mg
ASPIRIN® COMPLEX HOT, Granule za oralnu
 suspenziju, 30mg + 500mg

R01BA52 pseudoefedrin, kombinacije
CAFFETIN COLD®, Film tableta, 500mg + 30mg +
 15mg + 60mg

R01BA52 pseudoefedrin, ibuprofen
DEFRINOL®, Film tableta, 30mg + 200mg
DEFRINOL®, Sirup, 30mg/5ml + 100mg/5ml

R01BA52 pseudoefedrin, desloratadin
AERINAZE®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem,
 120mg + 2.5mg

R01BA53 fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina
COLDREX® HOTREM LEMON, Prašak za oralni rastvor,
 10mg + 750mg + 60mg
COLDREX® HOTREM MED I LIMUN, Prašak za oralni
 rastvor, 10mg + 750mg + 60mg
COLDREX® MAXGRIP ŠUMSKO VOĆE SA MENTOLOM,
 Prašak za oralni rastvor, 10mg + 1000mg + 70mg

R01BA53 fenilefrin, paracetamol, kofein, terpin,
 askorbinska kiselina
COLDREX®, Tableta, 5mg + 500mg + 25mg + 20mg +
 30mg

R02 LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU
 SLUZNICE ŽDRIJELA

R02A LJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU
 SLUZNICE ŽDRIJELA

R02A.

R02A... cetilpiridinijum, benzokain
SEPTOLETE® PLUS, Lozenga, 1mg + 5mg
SEPTOLETE® PLUS MED I LIMETA, Lozenga, 1mg+5mg
SEPTOLETE® PLUS, Sprej za usnu sluznicu, rastvor,
 2mg/ml + 10mg/ml

R02AA ANTISEPTICI

R02AA06 cetilpiridinijum
SEPTOLETE® DIVLJA TREŠNJA, Lozenga, 1.2mg
SEPTOLETE® LIMUN, Lozenga, 1.2mg
SEPTOLETE® ZELENA JABUKA, Lozenga, 1.2mg

R02AA15 povidon jod
BETADINE®, Rastvor za grgljanje/ispiranje usta, 1%

R02AA16 benzalkonijum hlorig
SEPTOLETE® D, Lozenga, 1mg
SEPTOLETE®, Lozenga, 1mg

R02AA20 benzidamin, cetilpiridinijum
SEPTOLETE® TOTAL, Lozenga, 3mg + 1mg
SEPTOLETE® TOTAL, Sprej za usnu sluznicu, rastvor,
 1.5mg/ml + 5mg/ml

R02AA20 amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol

NEO-ANGIN® BEZ ŠEĆERA, Lozenga, 0.6mg + 1.2mg + 5.72mg

NEO-ANGIN®, Lozenga, 1.2mg + 5.9mg + 0.6mg

R03 LJEKOVI ZA TERAPIJU OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

R03A ADRENERGICI, INHALACIONI

R03AC SELEKTIVNI AGONISTI BETA 2-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

R03AC02 salbutamol

VENTOLIN®, Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 100mcg/doza

R03AC12 salmeterol

SEREVENT™ INHALER CFC-FREE, Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 25mcg/doza

R03AC18 indakaterol

ONBREZ® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 150mcg

ONBREZ® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 300mcg

R03AK ADRENERGICI U KOMBINACIJI SA KORTIKOSTEROIDIMA ILI DRUGIM LJEKOVIMA, ISKLJUČUJUĆI ANTIHOLINERGIKE

R03AK03 fenoterol, ipratropijum bromid

BERODUAL N®, Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 0.05mg/doza+0.021mg/doza

BERODUAL®, Rastvor za raspršivanje, 0.5mg/ml + 0.25mg/ml

R03AK06 salmeterol, flutikazon

SERETIDE®DISKUS®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 100mcg/doza

SERETIDE®DISKUS®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 250mcg/doza

SERETIDE®DISKUS®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 50mcg/doza + 500mcg/doza

R03AK07 formoterol, budesonid

SYMBICORT® TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 4.5mcg/doza + 80mcg/doza

SYMBICORT® TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 4.5mcg/doza + 160mcg/doza

SYMBICORT® TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 9mcg/doza + 320mcg/doza

R03AK10 vilanterol, flutikazon furoat

RELVAR® ELLIPTA®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 92mcg

RELVAR® ELLIPTA®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 184mcg

R03AL ADRENERGICI U KOMBINACIJI SA ANTIHOLINERGICIMA UKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE SA KORTIKOSTEROIDIMA

R03AL03 vilanterol, umeklidinijum bromid

ANORO®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 22mcg + 55mcg

R03AL04 indakaterol, glikopironijum bromid

ULTIBRO® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 85mcg + 43mcg

R03B OSTALI LJEKOVI ZA TERAPIJU

OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA, INHALACIONI

R03BA GLUKOKORTIKOIDI

R03BA02 budesonid

PULMICORT®, Suspenzija za raspršivanje, 0.25mg/ml

PULMICORT®, Suspenzija za raspršivanje, 0.5mg/ml

PULMICORT®TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 200mcg/doza

PULMICORT®TURBUHALER®, Prašak za inhalaciju, 400mcg/doza

R03BA05 flutikazon

FLIXOTIDE®, Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 50mcg/doza

FLIXOTIDE®, Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 125mcg/doza

FLIXOTIDE®, Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom, 250mcg/doza

R03BA08 ciklesonid

ALVESCO®, Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 80mcg/doza

ALVESCO®, Rastvor za inhalaciju pod pritiskom, 160mcg/doza

R03BB ANTIHOLINERGIKI

R03BB04 tiotropijum bromid

SPIRIVA®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 18mcg

R03BB05 akliudinijum bromid

BRETARIS® GENUAIR®, Prašak za inhalaciju, 322mcg

R03BB06 glikopironijum bromid

SEEBRI® BREEZHALER®, Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula, 44mcg

R03BB07 umeklidinijum bromid

INCRUSE®, Prašak za inhalaciju, podijeljen, 55mcg

R03C ADRENERGICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

R03CC SELEKTIVNI AGONISTI BETA 2-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

R03CC02 salbutamol

SPALMOTIL®, Oralni rastvor, 2mg/5ml

R03D OSTALI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU U TERAPIJI OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

R03DA KSANTINI

R03DA04 teofilin

DUROFILIN®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 125mg

DUROFILIN®, Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda, 250mg

R03DC ANTAGONISTI LEUKOTRIENSKIH RECEPTORA

R03DC03 montelukast

ALVOKAST®, Film tableta, 10mg

ALVOKAST®, Tableta za žvakanje, 4mg

ALVOKAST®, Tableta za žvakanje, 5mg

SINGULAIR®, Film tableta, 10mg

SINGULAIR®, Granule, 4mg

SINGULAIR®, Tableta za žvakanje, 4mg

SINGULAIR®, Tableta za žvakanje, 5mg

R03DX OSTALI LJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU U TERAPIJI OPSTRUKTIVNIH BOLESTI DISAJNIH PUTEVA

R03DX05 omalizumab

XOLAIR®, Rastvor za injekciju, 75mg/0.5ml

XOLAIR®, Rastvor za injekciju, 150mg/ml

R03DX07 roflumilast

DAXAS®, Film tableta, 500mcg

R05 LJEKOVI PROTIV KAŠLA I PREHLADE

R05C EKSPETORANSI, ISKLJUČUJUĆI KOMBINACIJE SA ANTITUSICIMA

R05CB MUKOLITICI

R05CB01 acetilcistein

ACC® AKUT 200, Šumeća tableta, 200mg

ACC® AKUT 600, Šumeća tableta, 600mg

ACC® 100, Prašak za oralni rastvor, 100mg

ACC® 200, Prašak za oralni rastvor, 200mg

FLUIMUCIL® 100, Granule za oralni rastvor, 100mg

FLUIMUCIL® 200, Granule za oralni rastvor, 200mg

FLUIMUCIL® 600, Šumeća tableta, 600mg

R05CB02 bromheksin

BISOLEX®, Tableta, 8mg

BISOLEX® F, Tableta, 16mg

BISOLEX® 2MG/ML RASTVOR, Oralne kapi, rastvor, 2mg/ml

BISOLVON®, Oralni rastvor/koncentrat za rastvor za raspršivanje, 2mg/ml

BISOLVON®, Sirup, 4mg/5ml

BISOLVON®, Tableta, 8mg

R05CB06 ambroksol

FLAVAMED®, Oralni rastvor, 15mg/5ml

FLAVAMED®, Tableta, 30mg

R05D ANTITUSICI, ISKLJUČUJUĆI

KOMBINACIJE SA EKSPETORANSIMA

R05DB OSTALI ANTITUSICI

R05DB13 butamirast

OMNITUS, Sirup, 0.8mg/ml

OMNITUS®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 20mg

OMNITUS®, Tableta sa modifikovanim oslobađanjem, 50mg

SINETUS®, Oralni rastvor, 4mg/5ml

R06 ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

R06A ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

R06AA AMINOALKIL ETRI

R06AA02 dimenhidrinat

DRAMINA®, Tableta, 50mg

RODAVAN N®, Tableta, 50mg

R06AB SUPTITUISANI ALKILAMINI

R06AB.. feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina

FERVEV® ZA DJECU, Granule za oralni rastvor,
10mg + 280mg + 100mg
FERVEV® ZA ODRASLE BEZ ŠEĆERA, Granule za oralni
rastvor, 25mg + 500mg + 200mg
FERVEV® ZA ODRASLE, Granule za oralni rastvor,
25mg + 500mg + 200mg

R06AX OSTALI ANTIHISTAMINICI ZA
SISTEMSKU PRIMJENU

R06AX13 loratadin
PRESSING, Sirup, 5mg/5ml
PRESSING, Tableta, 10mg

R06AX17 ketotifen
GALITIFEN®, Sirup, 1mg/5ml

R06AX26 feksofenadin
ALERIX®, Film tableta, 120mg
ALLEGRA®, Film tableta, 120mg

R06AX27 desloratadin
AERIUS®, Film tableta, 5mg
AERIUS®, Oralni rastvor, 0.5mg/ml
LORDES®, Film tableta, 5mg

S SENZORNI ORGANI (LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO)

S01 LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO
S01A ANTIINFJEKTIVI
S01AA ANTIBIOTICI

S01AA01 hloramfenikol
CHLORAMPHENICOL ALKALOID®, Mast za oči,
10mg/g

S01AA11 gentamicin
GENTOKULIN, Kapi za oči, rastvor, 0.3%

S01AA12 tobramicin
TOBREX®, Kapi za oči, rastvor, 3mg/ml

S01AE FLUOROHINOLONI

S01AE07 moksifloksacin
VIGAMOX®, Kapi za oči, rastvor, 5mg/ml

S01AX OSTALI ANIINFJEKTIVI

S01AX13 ciprofloksacin

MAROCEN, Kapi za oči, rastvor, 0.3%

S01B ANTIINFLAMATORNI LJEKOVI
S01BA KORTIKOSTEROIDI,
MONOKOMPONENTNI

S01BA02 hidrokortizon
HYDROCORTISON, Mast za oči, 1%

S01BA04 prednizolon
OFTALMOL, Kapi za oči, suspenzija, 0.5%

S01C ANTIINFLAMATORNI LJEKOVI
I ANTIINFLEKTIVI U KOMBINACIJI
S01CA KORTIKOSTEROIDI I ANTIINFJEKTIVI
U KOMBINACIJI

S01CA01 deksametazon, neomicin
NEODEKSACIN, Kapi za oči, rastvor, 0.1% + 0.35%

S01CA01 deksametazon, tobramicin
TOBRADEX®, Kapi za oči, suspenzija,
1mg/ml + 3mg/ml

S01CA03 hidrokortizon, bacitracin
CORTICIN®, Mast za oči, 10mg/g + 1000i.j./g

S01E LJEKOVI U TERAPIJI
GLAUKOMA I MIOTICI
S01EB PARASIMPATIKOMIMETICI

S01EB01 pilokarpin
MIOKARPIN, Kapi za oči, rastvor, 2%

S01EC INHIBITORI KARBOANHIDRAZE

S01EC03 dorzolamid
TRUSOPT®, Kapi za oči, rastvor, 2%
ULOM®, Kapi za oči, rastvor, 20mg/ml

S01EC04 brinzolamid
AZOPT®, Kapi za oči, suspenzija, 10mg/ml

S01ED BETA-ADRENERGIČKI BLOKATORI

S01ED01 timolol
GLAUMOL®, Kapi za oči, rastvor, 0.5%
TIMADREN, Kapi za oči, rastvor, 0.5%

S01ED51 timolol, travoprost
DUOTRAV[®], Kapi za oči, rastvor, 5mg/ml+40mcg/ml

S01ED51 timolol, brinzolamid
AZARGA[®], Kapi za oči, suspenzija, 5mg/ml + 10mg/ml

S01ED51 timolol, dorzolamid
COSOPT[®] BEZ KONZERVANSA, Kapi za oči, rastvor, 0.5%+2%
COSOPT[®], Kapi za oči, rastvor, 0.5%+2%

S01EE ANALOZI PROSTAGLANDINA

S01EE01 latanoprost
LATANOX[®], Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml
UNILAT[®], Kapi za oči, rastvor, 50mcg/ml
XALATAN[®], Kapi za oči, rastvor, 0.005%

S01EE04 travoprost
TRAVATAN[®], Kapi za oči, rastvor, 40mcg/ml

S01EE05 tafluprost
SAFLUTAN[®], Kapi za oči, rastvor, 15mcg/ml

S01G DEKONGESTIVI I ANTIALERGICI
S01GA SIMPATIKOMIMETICI KOJI SE KORISTE KAO DEKONGESTIVI

S01GA01 nafazolin
HEMOKULIN, Kapi za oči, rastvor, 0.03%

S01GA02 tetrizolin
MONTEVIZIN, Kapi za oči, rastvor, 0.05%

S01GA51 nafazolin, borna kiselina
PROCULIN[®], Kapi za oči, rastvor, 0.3mg/ml + 15mg/ml

S01GX OSTALI ANTIALERGICI

S01GX07 azelastin
ALLERGODIL[®], Kapi za oči, rastvor, 0.5mg/ml

S01GX09 olopatadin
KYARA[®], Kapi za oči, rastvor, 1mg/ml

S01H LOKALNI ANESTETICI
S01HA LOKALNI ANESTETICI

S01HA03 tetrakain
TETRAKAIN, Kapi za oči, rastvor, 0.5%

S01K HIRURŠKA POMOĆNA SREDSTVA
S01KA VISKOZNO-ELASTIČNE SUPSTANCIJE

S01KA02 hipromeloza
HEMODROPS, Kapi za oči, rastvor, 0.5%

S01L LJEKOVI ZA POREMEĆAJ CIRCULACIJE U OKU
S01LA ANTINEOVASKULARIZIRAJUĆI AGENSI

S01LA04 ranibizumab
LUCENTIS[®], Rastvor za injekciju, 10mg/ml

S01LA05 aflibercept
EYLEA[®], Rastvor za injekciju, 40mg/ml

S02 LJEKOVI KOJI DJELUJU NA UHO
S02C KORTIKOSTEROIDI I ANTIINFEKTIVI U KOMBINACIJI
S02CA KORTIKOSTEROIDI I ANTIINFEKTIVI U KOMBINACIJI

S02CA01 prednizolon, tirotricin, tetrakain
OTOL H, Kapi za uši, rastvor, 1mg/g + 0.1mg/g + 10mg/g

S03 LJEKOVI KOJI DJELUJU NA OKO I UHO

S03A ANTIINFEKTIVI
S03AA ANTIINFEKTIVI

S03AA07 ciprofloksacin
CITERAL[®], Kapi za uši/oči, rastvor, 3mg/ml

S03AA30 bacitracin, neomicin
ENBECIN[®], Mast za oči, 500i.j./g + 3.3mg/g

S03C KORTIKOSTEROIDI I ANTIINFEKTIVI U KOMBINACIJI
S03CA KORTIKOSTEROIDI I ANTIINFEKTIVI U KOMBINACIJI

S03CA01 deksametazon, neomicin
DEXAMETHASON-NEOMYCIN, Kapi za uši/oči, rastvor, 0.1% + 0.35%

V OSTALO

V03 SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI

V03A SVI OSTALI TERAPIJSKI PROIZVODI

V03AB ANTIDOTI

V03AB35 sugamadeks

BRIDION®, Rastvor za injekciju, 100mg/ml

V03AB37 idarucizumab

PRAXBIND®, Rastvor za injekciju/infuziju, 2.5g/50ml

V03AC HELIRAJUĆA SREDSTVA ZA GVOŽĐE

V03AC03 deferasiroks

EXJADE®, Tableta za oralnu suspenziju, 125mg

EXJADE®, Tableta za oralnu suspenziju, 250mg

EXJADE®, Tableta za oralnu suspenziju, 500mg

V03AE LJEKOVI U TERAPIJI HIPERKALIJEMIJE I
HIPERFOSFATEMIJE

V03AE02 sevelamer

REVELA®, Film tableta, 800mg

V03AN MEDICINSKI GASOVI

V03AN01 kiseonik

MEDICINSKI KISEONIK, Medicinski gas, djelimično

tečni, 100%v/v

MEDICINSKI KISEONIK, Medicinski gas, komprimovani,
100%v/v

V07 SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI

V07A SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI

V07AB RASTVARAČI I RAZBLAŽIVAČI,
UKLUČUJUĆI RASTVORE ZA ISPIRANJE

V07AB.. voda za injekcije

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID®, Rastvarač za
parenteralnu upotrebu

VODA ZA INJEKCIJE, Rastvarač za parenteralnu
upotrebu

V08 KONTRASTNA SREDSTVA

V08A KONTRASTNA SREDSTVA SA JODOM
(X-ZRACI)

V08AB NEFROTROPNA, NISKOOSMOLARNA
KONTRASTNA SREDSTVA (X-ZRACI),
RASTVORLJIVA U VODI

V08AB05 jopromid

ULTRAVIST® 300, Rastvor za infuziju, 623.4mg/ml

ULTRAVIST® 370, Rastvor za infuziju, 768.86mg/ml

V08C KONTRASTNA SREDSTVA
ZA MAGNETNU REZONANCU

V08CA PARAMAGNETNA KONTRASTNA
SREDSTVA

V08CA01 gadopentetska kiselina

MAGNEVIST®, Rastvor za injekciju, 0.5mmol/ml

V08CA09 gadobutrol

GADOVIST®, Rastvor za injekciju, 1.0mmol/ml

V08CA10 gadoksetinska kiselina

PRIMOVIST®, Rastvor za injekciju, 0.25mmol/ml

ANATOMSKO TERAPIJSKO HEMIJSKA KLASIFIKACIJA BILJNIH LJEKOVA

HA ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM (LJEKOVI KOJI DJELUJU NA BOLESTI DIGESTIVNOG SISTEMA I METABOLIZMA)

**HA03 LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE
GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**
HA03A LJEKOVI ZA FUNKCIONALNE
GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

HA03A.. cijela svježja biljka divljeg renca, etanolni ekstrakt, korijen anđelike, etanolni ekstrakt, list matičnjaka, etanolni ekstrakt, plod kima, etanolni ekstrakt, nadzemni dio ruse, etanolni ekstrakt, korijen sladića, etanolni ekstrakt, cvijet kamilice, etanolni ekstrakt, list nane, etanolni ekstrakt, plod gujine trave, etanolni ekstrakt

IBEROGAST®, Oralne kapi, rastvor, (15ml+10ml+10ml+10ml+10ml+10ml+20ml+5ml+10ml)/100ml

HL ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI

HL03 IMUNOSTIMULANSI
HL03A IMUNOSTIMULANSI
HL03AW BILJNI IMUNOMODULATORI

HL03AW sok svježje ubranih biljki purpurne ehinacee
IMMUNAL®, Oralni rastvor, 0.8ml/ml

HL03AW osušeni sok herbe purpurne ehinacee
IMMUNAL®, Tableta, 80mg

HN NERVENI SISTEM (LJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVENI SISTEM)

HN05 PSIHOLEPTICI
HN05C HIPNOTICI I SEDATIVI
HN05CM OSTALI HIPNOTICI I SEDATIVI

HN05CM valerijana (*Valeriana officinalis*), suvi ekstrakt korijena, matičnjak (*Melissa officinalis*), suvi ekstrakt lista, nana (*Mentha piperita*), suvi ekstrakt lista

PERSEN® FORTE, Kapsula, tvrda, 125mg + 25mg + 25mg

PERSEN®, Obložena tableta, 50mg + 25mg + 25mg

HR RESPIRATORNI SISTEM (LJEKOVI ZA LJEČENJE BOLESTI RESPIRATORNOG SISTEMA)

HR05 LJEKOVI PROTIV KAŠLJA I PREHLADE
HR05W BILJNI EKSPERKTORANSI I EMOLIJENSI,
ISKLUČUJUĆI KOMBINACIJE SA
ANTITUSICIMA
HR05WA BILJNI EKSPERKTORANSI I EMOLIJENSI

HR05WA.. bršljan (*Hedera helix*), suvi ekstrakt lista
PROSPAN® KAPI, Oralne kapi, rastvor, 20mg/ml
PROSPAN® LIQUID, Oralni rastvor, 35mg/5ml
PROSPAN®, Pastila, 26mg
PROSPAN®, Sirup, 7mg/ml
PROSPAN®, Šumeća tableta, 65mg

SPISAK LJEKOVA KOJI ISPUNJAVAJU USLOVE IZ ČL. 110A I 110B ZAKONA O LJEKOVIMA („Sl. list RCG“ br. 80/04 i „Sl. list CG“ br. 18/08 i 34/10)

U skladu sa prelaznim odredbama važećeg Zakona o Ljekovima (“Sl. list CG” br. 56/11 i 06/13) u prometu u Crnoj Gori, osim registrovanih Ljekova (koji imaju dozvolu za stavljanje lijeka u promet), mogu biti i Ljekovi koji su stekli pravo prometovanja u skladu sa čl. 110a i 110b prethodnog Zakona o Ljekovima (“Sl. list RCG” br. 80/2004, i “Sl. list CG” br. 18/2008 i 34/2010), i koji ispunjavaju sljedeće uslove:

- imaju dozvolu za stavljanje lijeka u promet u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanade, Švajcarske, Norveške i zemljama bivše SFRJ,
- za njih je Agenciji predat zahtjev za registraciju i izdata im je, zaključno sa 31.03.2011. potvrda o tome da je predata dokumentacija potpuna (potvrda o formalnoj potpunosti dokumentacije).

Kada je u pitanju prometovanje ostalih Ljekova, koji nijesu registrovani i ne ispunjavaju gore navedene uslove, njihov uvoz može biti odobren od strane Agencije u skladu sa članom 45 Zakona o Ljekovima (“Sl. list CG” br. 56/11 i 06/13), koji predviđa da se za određene pacijente ili grupe pacijenata može izdati odobrenje za nabavku putem tzv. „interventnog uvoza“, ukoliko su ti Ljekovi neophodno potrebni, uz prilaganje odgovarajuće dokumentacije. Osnovni preduslov za odobrenje ovakve nabavke je da u Crnoj Gori ne postoji paralelan lijek koji je registrovan ili stekao pravo prometovanja u skladu sa prethodno navedenim uslovima.

Ljekovi koji su stekli pravo prometovanja u Crnoj Gori, do okončanja postupka registracije u CALIMS, u skladu sa odredbama čl. 110a i 110b prethodnog Zakona o Ljekovima su navedeni u tabeli.

| INN | Naziv lijeka, farmaceutski oblik, jačina, pakovanje | Proizvođač |
|--------------------------|---|------------------------------|
| alendronska kiselina | Forosa, film tableta, 70mg, 4 film tablete | Lek farmacevtska družba d.d. |
| alfa lipoinjska kiselina | Berlithion 600, kapsula, meka, 600mg, 30 kapsula | Berlin-Chemie AG |
| | Berlithion 300, kapsula, meka, 300mg, 30 kapsula | Berlin-Chemie AG |
| alprazolam | Helex, tableta, 0.25mg, 30 tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| | Helex, tableta, 0.5mg, 30 tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| amjodaron | Sedacoron, tableta, 200mg, 50 tableta | Ebewe Pharma Ges.m.b.H.KG |
| amlodipin | Vazotal, tableta, 10mg, 20 tableta | Hemofarm A.D. |
| | Vazotal, tableta, 5mg, 20 tableta | Hemofarm A.D. |
| | Amlodipin Alkaloid, tableta, 5mg, 30 tableta | Alkaloid AD |
| atorvastatin | Atacor, film tableta, 40mg, 30 film tableta | Zdravlje A.D. |
| | Atacor, film tableta, 20mg, 30 film tableta | Zdravlje A.D. |
| | Atacor, film tableta, 10mg, 30 film tableta | Zdravlje A.D. |
| | Atoris, film tableta, 20mg, 30 film tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| | Atoris, film tableta, 10mg, 30 film tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |

| | | |
|--|--|------------------------------|
| betametazon | Flosteron, suspenzija za injekciju, 7mg/ml, 5 ampula | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| cinarizin | Stugeron Forte, tableta, 75mg, 50 tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| deksametazon | Dexamethason Krka, tableta, 0,5mg, 10 tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| diklofenak | Naklofen duo, kapsula tvrda, 75mg, 20 kapsula | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| | Diklofen, tableta sa produženim oslobađanjem, 100mg, 20 tableta | Galenika a.d. |
| | Diclofenac Duo, kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda, 75mg, 30 kapsula | PharmaSwiss |
| doksazosin | Alphapres, tableta, 1mg, 30 tableta | Zdravlje A.D. |
| | Alphapres, tableta, 2mg, 30 tableta | Zdravlje A.D. |
| finasterid | Finasterid Sandoz, film tableta, 5mg, 30 film tableta | Salutas Pharma GmbH |
| flukonazol | Fluconal, kapsula, 50mg, 7 kapsula | Hemofarm A.D. |
| gliklazid | Diprian, tableta, 80mg, 30 tableta | Hemofarm A.D. |
| hlorpiramin | Synopen, rastvor za injekciju, 20mg/2ml, 10 ampula | Pliva Hrvatska doo |
| klopidogrel | Cardogrel, film tableta, 75mg, 30 film tableta | Sandoz Private Limited |
| levotiroksin natrijum | Tivoral, tableta, 100 mikrograma, 50 tableta | Galenika a.d. |
| loratadin | Flonidan, tableta, 10mg, 10 tableta | Lek farmacevtska družba d.d. |
| midazolam | Flormidal, film tableta, 15mg, 30 film tableta | Galenika a.d. |
| neбиволol | Nevotens, tableta, 5mg, 30 tableta | Zdravlje A.D. |
| protamin | Protamin Sulfat, rastvor za injekciju, 50mg/5ml, 5 ampula | Galenika a.d. |
| simvastatin | Vasilip, film tableta, 10mg, 28 film tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| | Vasilip, film tableta, 20mg, 28 film tableta | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| tamoksifen | Tamoxifen Sandoz, tableta, 10mg, 30 tableta | Ebewe Pharma Ges.m.b.H.KG |
| tečni ekstrakt smjese lista uskolisne bokvice (<i>Plantago lanceolata</i>) i cvijeta crnog sljeza (<i>Malva sylvestris</i>), askorbinska kiselina | Herbion sirup od bokvice, sirup, 150ml | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| tečni ekstrakt smjese korijena jagorčevine (<i>Primula veris</i> i/ili <i>Primula elatior</i>) i herbe majčine dušice (<i>Thymus vulgaris</i> i/ili <i>Thymus zygis</i>) | Herbion sirup od jagorčevine, sirup, 150ml | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| tramadol | Tramadol, kapsula, tvrda, 50mg, 20 kapsula | Krka Tovarna Zdravil d.d. |
| | Tramadol Alkaloid, kapsula, tvrda, 50mg, 20 kapsula | Alkaloid AD |

| | | |
|--|--|---|
| urapidil | Ebrantil 25, rastvor za injekciju/infuziju, 25mg/5ml, 5 ampula | Nycomed GmbH |
| | Ebrantil 50, rastvor za injekciju/infuziju, 50mg/10ml, 5 ampula | Nycomed GmbH |
| vakcina protiv difterije i tetanusa | Ditevaksal-T za odrasle, suspenzija za injekciju, 30i.j./0.5ml+40i.j./0.5ml, 10 bočica | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" |
| vakcina protiv difterije, tetanusa i pertusisa | Aldipete-T, suspenzija za injekciju, 30i.j./0.5ml+40i.j./0.5ml+4i.j./0.5ml, 10 bočica | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" |
| vakcina protiv gripa (površinski antigeni), inaktivisana | Influvac 2009/2010, suspenzija za injekciju, 15mcg po jednom soju za dozu od 0.5ml, 10 špriceva | Abbott Products GmbH (bivši: Solvay Biologicals B.V.) |
| | Influvac 2009/2010, suspenzija za injekciju, 15mcg po jednom soju za dozu od 0.5ml, 1 špic | Abbott Products GmbH (bivši: Solvay Biologicals B.V.) |
| vakcina protiv humanog papiloma virusa | Cervarix, vakcina protiv humanog papiloma virusa (tipovi 16, 18) (rekombinantna, adjuvirana, adsorbovana), suspenzija za injekciju, 20mcg+ 20mcg, napunjeni injekcioni špic, 1x0.5ml | Glaxo Smith Kline Biologicals S.A. |
| vakcina protiv tetanusa | Tetavaksal-T, suspenzija za injekciju, 40i.j./0.5ml, 10 ampula | Institut za virusologiju, vakcine i serume "Torlak" |

PRIJAVLJIVANJE NEŽELJENIH DEJSTAVA LJEKOVA

Poznavanje neželjenih dejstava lijekova, propisivanje, izdavanje i primjena lijekova u zavisnosti od njihovog bezbjednosnog profila, značajni su preduslovi racionalne farmakoterapije. Bezbjednost lijeka se definiše kao prihvatljiv odnos koristi i rizika primjene lijeka.

Bezbjednosni profil lijeka podrazumijeva ne samo informacije o neželjenim dejstvima, već i ostale, vrlo značajne informacije iz dijela kliničkih podataka o lijeku, u prvom redu poznavanje kontraindikacija, posebnih upozorenja i mjera opreza pri upotrebi lijeka, mogućnosti stupanja u razne vrste interakcija i druge značajne informacije.

Farmakovigilanca - nauka o bezbjednosti primjene lijekova

Postoji više definicija farmakovigilance, ali ona koja je najpotpunije definiše i koja se nalazi u Zakonu o lijekovima je definicija Svjetske zdravstvene organizacije, u kojoj se navodi da je farmakovigilanca (*pharmacovigilance* - lijek i *vigilance* - budno pratiti, nadzirati) naučna disciplina koja obuhvata skup aktivnosti vezanih za otkrivanje, prikupljanje, procjenu, razumijevanje, prevenciju i reagovanje na neželjena dejstva lijekova, kao i druge probleme vezane za njihovu primjenu.

Praćenje bezbjednosnog profila lijeka traje tokom cijelog životnog ciklusa, važno ga je ne samo poznavati već i aktivno učestvovati u praćenju, kao zdravstveni radnik koji propisuje/izdaje ili primjenjuje lijek. Zdravstveni radnik je u svakodnevnom kontaktu sa pacijentom, samim tim i u najboljoj prilici da prepozna, procijeni neželjeno dejstvo i svaki slučaj prijavi Agenciji za lijekove i medicinska sredstva (CALIMS).

U Crnoj Gori prijavljivanje neželjenih dejstava lijekova je zakonska obaveza svih zdravstvenih radnika i odgovornih osoba proizvođača lijeka. Sve prijave koje CALIMS primi se procjenjuju, kodiraju, unose u nacionalnu bazu podataka o neželjenim dejstvima lijekova. Prijave se prosleđuju odgovornoj osobi proizvođača lijeka, koja je dužna da prati bezbjednost lijeka za koji je odgovorna i blagovremeno odgovara na pitanja i zahtjeve CALIMS. Prijave neželjenih dejstava postaju dio globalne baze podataka o neželjenim dejstvima, koju vodi Svjetska zdravstvena organizacija. Podaci o identitetu zdravstvenog radnika koji je prijavio sumnju na neželjeno dejstvo lijeka su tajni i CALIMS te podatke ne prosleđuje trećim licima, osim u izuzetnim slučajevima, uz pismenu saglasnost zdravstvenog radnika. Prijava neželjenog dejstva lijeka smatra se tajnim i stručnim dokumentom i ne može se upotrijebiti u postupku ocjene odgovornosti zdravstvenog radnika, koji je propisao/izdao/primijenio lijek. Veći broj kvalitetno popunjenih prijava neželjenih dejstava lijekova, indikator je uspješnosti sistema farmakovigilance u nekoj državi. Svaka nova prijava znači dodatnu informaciju o lijeku za zdravstvene radnike i pacijente, što konačno dovodi do bezbjednije i racionalnije primjene lijekova.

Prijavlivanje neželjenih dejstava lijekova je prepoznato kao vid kontinuirane edukacije zdravstvenih radnika. Odgovarajućim podzakonskim aktima Ljekarske, Stomatološke i Farmaceutске Komore, definisano je da za svaku prijavu neželjenog dejstva lijeka, prosljeđenu na adresu CALIMS, zdravstveni radnici dobijaju odgovarajući broj bodova. Odgovarajućim Pravilnikom kojim se bliže propisuje proces evaluacije kvaliteta zdravstvene zaštite, definisano je da je prijavljivanje neželjenih dejstava lijekova jedan od indikatora kvaliteta pružene zdravstvene usluge, što konačno unapređuje i kvalitet zdravstvene zaštite, putem dostupnosti kvalitetnih i bezbjednih lijekova pacijentima u Crnoj Gori.

Neželjena dejstva nakon imunizacije, tj. nakon primjene vakcina, zdravstveni radnici prosleđuju CALIMS i Institutu za javno zdravlje, kao zdravstvenoj ustanovi koja je odgovorna za sprovođenje i nadzor nad bezbjednom imunizacijom.

Osnovne definicije u farmakovigilanci

| | |
|-------------------------------|---|
| Neželjeno dejstvo | štetni i nenamjerno izazvani efekat lijeka |
| Neželjeni događaj | neželjeno iskustvo, bilo koji nenamjeravani i neželjeni znak (npr. abnormalni laboratorijski nalaz, simptom ili bolest), vremenski povezan sa primjenom lijeka, za koje uzročno – posljedična veza sa primjenom lijeka ne mora da bude dokazana |
| Neočekivano neželjeno dejstvo | neželjeno dejstvo lijeka koje nije navedeno u odobrenom sažetku osnovnih karakteristika lijeka |
| Ozbiljno neželjeno dejstvo | neželjeno dejstvo lijeka koje ima za posljedicu smrt, neposrednu životnu ugroženost, bolničko liječenje, odnosno produžetak bolničkog liječenja, ako za tim nije bilo potrebe prije upotrebe lijeka, trajno ili značajno oštećenje ili nesposobnost, kongenitalne anomalije ili poremećaje tokom dojenja kao i drugo medicinski značajno stanje |

Načini prijavljivanja neželjenih dejstava lijekova

Ukoliko postoji sumnja na neželjeno dejstvo lijeka, zdravstveni radnik treba da prijavi sumnju CALIMS, na jedan od sljedećih načina:

- putem informacionog sistema zdravstvene zaštite, ukoliko je dostupna aplikacija za prijavu neželjenih dejstava lijekova



Napomena

Prijavljanje neželjenih dejstava lijekova putem informacionog sistema zdravstvene zaštite je moguće u domovima zdravlja, opštim bolnicama i u zdravstvenoj ustanovi Apoteke Crne Gore "Montefarm." CALIMS zajedno sa ostalim institucijama koje su uključene u projekat povezivanja informacionog sistema zdravstvenih ustanova sa informacionim sistemom CALIMS, aktivno radi na uvođenju mogućnosti prijavljivanja neželjenog dejstava lijeka putem informacionog sistema i u ostale institucije zdravstvenog sistema Crne Gore.

- popunjavanjem obrazaca za prijavljivanje neželjenih dejstava lijekova koji se mogu preuzeti sa portala CALIMS http://calims.me/Farmakovigilanca/Kako_prijaviti_nezeljeno_dejstvo_lijeka i dostaviti CALIMS na jedan od sljedećih načina:

| | | | |
|---|--|---------------------------------------|--|
| 1. Poštom (ili lično) na adresu: Agencija za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore Bul. Ivana Crnojevića 64a 81000 Podgorica | 2. Telefonom +382 (20) 310 280 | 3. Faksom +382 (20) 310 581 | 4. Elektronskom poštom na adresu: nezeljenadejstva@calims.me |
|---|--|---------------------------------------|--|

- putem aplikacije za online prijavu, kojoj se pristupa putem portala CALIMS <http://calims.me>

Prijava neželjenog dejstva lijeka, da bi se smatrala validnom, mora da sadrži sljedeće podatke o:

- pacijentu (inicijali, uzrast, pol...)
- suspektom lijeku
- ispoljenim neželjenim reakcijama
- zdravstvenom radniku koji je prijavio slučaj

Od velikog je značaja za adekvatnu procjenu neželjenog dejstva lijeka, u smislu ozbiljnosti, očekivanosti i kauzalnosti (uzročno-posljedična povezanost suspektnog lijeka i ispoljenog neželjenog dejstva) i donošenje određenih mjera od strane CALIMS, navesti na prijavi što je moguće više podataka, uključujući informacije o istoriji bolesti, istovremeno primjenjivanim lijekovima, datumu ispoljavanja neželjenog dejstva i datumu primjene lijeka pod sumnjom. Iz tog razloga, u cilju dobijanja dobro dokumentovanog slučaja prijavljenog neželjenog dejstva, CALIMS je na svom portalu, u dijelu [Farmakovigilanca/Kako_prijaviti_nezeljeno_dejstvo_lijeka](#), objavila uputstvo "Napomene važne za popunjavanje obrasca" kao jednu vrstu vodiča za zdravstvene radnike o adekvatnom popunjavanju obrasca za prijavu neželjenog dejstva lijeka.

OBRAZAC ZA PRIJAVU NEŽELJENOG DEJSTVA LIJEKA

AGENCIJA ZA LJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA CRNE GORE

Adresa: Bul. Ivana Crnojevića 64A
81000 Podgorica, Crna Goratel: +382 (0) 20 310 280; fax: +382 (0) 20 310 581
e-mail: nezelenjadestva@calims.me

I PODACI O PACIJENTU I NEŽELJENOM DEJSTVU LIJEKA

| | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------|--------|--------|--------------------|---|----------------------------|--------|--------|-------------------------|--------|---|-------------------------------|---|
| Inicijali | Datum rođenja | | | Tjelesna masa u kg | Pol <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž | POČETAK NEŽELJENOG DEJSTVA | | | KRAJ NEŽELJENOG DEJSTVA | | | TIP PRIJAVE | |
| | dan | mjesec | godina | | | dan | mjesec | godina | dan | mjesec | godina | <input type="checkbox"/> prva | <input type="checkbox"/> naredna (follow up) |
| OPIS NEŽELJENIH DEJSTAVA (simptomi, uključujući relevantna ispitivanja, laboratorijske nalaze): | | | | | | | | | | | Označiti ukoliko je neželjeno dejstvo izazvalo: | | |
| LJIEČENJE NEŽELJENIH DEJSTAVA: <input type="checkbox"/> Da _____ <input type="checkbox"/> Ne <input type="checkbox"/> Nepoznato | | | | | | | | | | | <input type="checkbox"/> Smrt | | |
| <input type="checkbox"/> sumnja na interakciju lijekova <input type="checkbox"/> sumnja na izostanak terapijske efikasnosti lijeka | | | | | | | | | | | <input type="checkbox"/> Zahtjeva hospitalizaciju ili produženje hospitalizacije | | |
| Ishod: <input type="checkbox"/> Oporavak bez posljedica <input type="checkbox"/> Oporavak s posljedicama <input type="checkbox"/> U toku <input type="checkbox"/> Smrt <input type="checkbox"/> Nepoznato | | | | | | | | | | | <input type="checkbox"/> Trajno oštećenje ili invalidnost | | |
| Izvor podat. <input type="checkbox"/> Klinička studija <input type="checkbox"/> Literatura <input type="checkbox"/> Zdravstveni radnik <input type="checkbox"/> Proizvođač/nos. dozvole | | | | | | | | | | | <input type="checkbox"/> Životna ugroženost | | |
| | | | | | | | | | | | <input type="checkbox"/> Kongenitalna anomalija ¹ / poremećaji tokom dojenja | | |
| | | | | | | | | | | | <input type="checkbox"/> Klinički značajno stanje/zahtjeva intervenciju | | |

¹ Navesti sve lijekove koje je majka uzimala tokom trudnoće i datum posljednje menstruacije.

II PODACI O LIJEKOVIMA POD SUMNJOM

| Br. | LJEKOVI (zaštićeno ime, generičko ime, farmaceutski oblik, jačina, proizvođač) | NAČIN PRIMJENE | REŽIM DOZIRANJA | INDIKACIJA | BR. SERIJE | VRIJEME PRIMJENE LIJEKA | |
|--|---|----------------|-----------------|--|------------|-------------------------|----|
| | | | | | | od | do |
| 1. | | | | | | | |
| 2. | | | | | | | |
| 3. | | | | | | | |
| DA LI SU NEŽELJENA DEJSTVA PRESTALA POSLIJE OBUSTAVE PRIMJENE LIJEKA? | | | | DA LI SU SE NEŽELJENA DEJSTVA POJAVILA POSLIJE 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 | | | |

III PODACI O LIJEKOVIMA U ISTOVREMENOJ PRIMJENI²

| Br. | LJEKOVI (zaštićeno ime, generičko ime, farmaceutski oblik, jačina, proizvođač) | NAČIN PRIMJENE | REŽIM DOZIRANJA | INDIKACIJA | BR. SERIJE | VRIJEME PRIMJENE LIJEKA | |
|-----|---|----------------|-----------------|------------|------------|-------------------------|----|
| | | | | | | od | do |
| 1. | | | | | | | |
| 2. | | | | | | | |
| 3. | | | | | | | |

²Uključujući samomedikaciju i biljne preparate

IV STEPEN UZROČNO-POSLEDIČNE POVEZANOSTI IZMEĐU NEŽELJENOG DEJSTVA I PRIMIJENJENOG LIJEKA (PREMA OČJENI IZVJEŠTAČA)

 sigurna vjerovatna moguća nije vjerovatna

V OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI PODACI

(alergija, pušenje, alkohol, bolesti jetre, bubrega i sl.)

VI PODACI O IZVJEŠTAČU

| | | | | | |
|---------------|--------------|----------|--------|-----------------|---------------|
| IME I PREZIME | SPECIJALNOST | USTANOVA | ADRESA | E-MAIL/TEL, FAX | DATUM PRIJAVE |
|---------------|--------------|----------|--------|-----------------|---------------|

Dotadne informacije mogu biti priložene na sljedećoj strani s oznakom polja na koje se odnose! **Za851.81-01-IMS**
 Nemojte odustati, ako Vam neki podaci nedostaju – dovoljna je samo sumnja na neželjeno dejstvo.
 Neka Vam ne bude teško da popunite obrazac – podaci mogu biti značajni za bezbjednu primjenu lijekova.



CALIMS
Agencija za lijekove
i medicinska sredstva Crne Gore

Tel: +382 (0) 20 310 280; fax: +382 (0) 20 310 581
e-mail: nezeljena.dejstva@calims.me



Tel/fax: 020 243 728
e-mail: epid.iph.mn@t-com.me

PRIJAVA NEŽELJENE REAKCIJE NAKON VAKCINACIJE

| I PODACI O PACIJENTU | | | | | | | | | |
|----------------------------------|---------------------------------|----------------------|---------------------------------|--|-------------------------------|--|-------------------------------|----------------------------------|--|
| Prezime i ime JMBG | Visina cm | Težina kg | Uzrast (mjeseci/godine) | Datum rođenja (Dan, mjesec, godina) | Pol | Mjesto (opština) stanovanja | Adresa | Telefon | |
| | | | | | M Ž | | | | |
| II PODACI O VAKCINI I RASTVARAČU | | | | | | | | | |
| Br. | Naziv vakcine / rastvarača * | Datum vakcinacije | Nosilac dozvole (Proizvođač) | Serijski broj | Datum isteka roka trajanja | Način primjene i mjesto primjene ** | Veličina Doze (ml/i.j.) | Primljena doza po redu *** | |
| 1. | | | | | | | | | |
| 2. | | | | | | | | | |
| 3. | | | | | | | | | |
| 4. | | | | | | | | | |

* Označiti zvjezdicom vakcinu na koje se sumnja da je izazvala neželjenu reakciju (BCG, DTP, DTaP, DTaP-IVP, DTaP-IVP-Hib, DT, dT, OPV, IVP, Hib, HepB...)

** Upisati način primjene: **im sc id per os i** Mjesto primjene: **deltoidni region (desni ili lijevo); anterolateralni dio butine (desno ili lijevo)...**

*** Doza po redu - **a) vakcinacija: prva, druga, treća ili b) revakcinacija: prva, druga, treća ...**

| III OPIS NEŽELJENOG DEJSTVA | | | | | | | | | |
|--|----|----|-----------|----------------------|--------|-------|--------|-----------|--------|
| UZGREDNE POJAVE NASTALE DANA (___ / ___ / _____) | | | | | | | | | |
| LOKALNE: | | | | | | | | | |
| CRVENILO | da | ne | nepoznato | (prečnik u cm _____) | BOL | da | ne | nepoznato | |
| OTOK | da | ne | nepoznato | (prečnik u cm _____) | APSCES | da | ne | nepoznato | |
| BCG LIMFADENITIS | da | ne | nepoznato | | DRUGO | _____ | | | |
| OPŠTE: | | | | | | | | | |
| INTERVAL OD MOMENTA VRIJEME TRAJANJA DAVANJE VAKCINE DO NUSPOJAVE JAVLJANJA NUSPOJAVA | | | | | | | | | |
| POVIŠENA TEMPERATURA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| IZMJERENA TEMPERATURA (rektalna ili aksilarna ili oralna ili kožna) | da | ne | nepoznato | _____ | °C | _____ | časova | _____ | časova |
| ANAFILAKTIČKA REAKCIJA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| GENERALIZOVANA URTIKARIJA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| BRONHOSPAZAM | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| OTOK LICA I / ILI VRATA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| PERZISTENTNI PLAČ | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| HIPOTONIJA (KOLABIRAJUĆE STANJE) | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| AKUTNA FLAKCIDNA PARALIZA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| KONVULZIJE | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| MENINGITIS | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| ENCEFALITIS / -PATIJA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| POVEĆANJE PAROTIDA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| MAKULOPOPULOZNA OSPA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| TROMBOCITOPENIJA | da | ne | nepoznato | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| OSTALO, NAVESTI: _____ | | | | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| _____ | | | | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| _____ | | | | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| _____ | | | | _____ | časova | _____ | časova | _____ | časova |
| AKO NIJE MOGUĆE KLASIFIKOVATI NEŽELJENU REAKCIJU U GORE NAVEDENE KATEGORIJE, NEOHDODNO JE DA SE NEŽELJENA REAKCIJA OPIŠE ŠTO DETALJNIJE: _____ | | | | | | | | | |
| _____ | | | | | | | | | |
| _____ | | | | | | | | | |
| _____ | | | | | | | | | |

FALSIFIKOVANI LJEKOVI

Falsifikovanje lijekova je globalni fenomen i problem koji pogađa ne samo zemlje u razvoju već i razvijene zemlje Evropske unije, sa visoko postavljenim standardima u oblasti lijekova. U prilog tome govore i procjene Svjetske zdravstvene organizacije da je do 1% lijekova na tržištu razvijenih zemalja falsifikovano, dok je taj procenat značajno veći u zemljama u razvoju.

Falsifikovanje lijekova je javnozdravstveni problem sa brojnim negativnim implikacijama na zdravlje pojedinca i ukupne populacije. Posljedice primjene falsifikovanih lijekova su pored ostalog, moguća ozbiljna neželjena dejstva, izostanak terapijskog efekta, koji za lijekove koji se primjenjuju za ozbiljna medicinska stanja, može rezultirati fatalnim ishodom. Takođe je važno istaći da falsifikovani lijekovi stvaraju velike ekonomske gubitke za proizvođače i nacionalne zdravstvene sisteme.

Falsifikovani lijek se Zakonom o lijekovima ("Sl. list Crne Gore", br. 56/11 i 06/13) definiše kao lijek koji je u cilju prevare pogrešno obilježen s obzirom na identitet i/ili porijeklo, može sadržati ispravne ili pogrešne sastojke u odnosu na deklarisan sastav, biti bez aktivnih supstanci ili sadržati pogrešne količine aktivnih supstanci i biti u pogrešnom ili falsifikovanom pakovanju. Falsifikovan može biti kako originalan tako i generički lijek.

Najčešće falsifikovani lijekovi u razvijenim zemljama su takozvani „*life stile*“ lijekovi kao što su lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije, intelektualni stimulansi, kortikosteroidi, antihistaminici, hormoni i steroidi, dok se u zemljama u razvoju najčešće falsifikuju lijekovi koji se koriste u liječenju po život opasnih bolesti: antibiotici, onkološki lijekovi, analgetici, kardiovaskularni lijekovi, antimalarici, antituberkulotici i antivirusici (HIV/AIDS).

Kupovina lijekova putem interneta

Nabavljanje lijekova van legalnog lanca distribucije koji podrazumijeva pravna lica za proizvodnju, promet na veliko i malo, koja imaju dozvole za rad izdate od strane nadležnih institucija, nosi sa sobom brojne rizike. Istraživanja IRACM (*Institute of research against counterfeit medicines*) su pokazala da je više od 50% lijekova koji se kupuju putem internet adresa, za koje nisu dostupni identifikacioni podaci (tačna adresa, kontakt podaci, stručne kvalifikacije pojedinca ili organizacije koja priprema i objavljuje informacije) falsifikovano.

Preporuka CALIMS je da se lijekovi nabavljaju isključivo u apotekama kao zdravstvenim ustanovama u kojima lijekove provjerenog kvaliteta izdaje kvalifikovano stručno lice - farmaceut.

Vrlo važan aspekt u borbi protiv falsifikovanih lijekova je upravo podizanje svijesti u javnosti od njihove opasnosti i činjenice da se nabavkom lijekova van legalnog lanca distribucije rizik od pristupstva ovakvih proizvoda višestruko uvećava. Polazeći od navedenog a imajući u vidu interesovanja građana da putem poštanskih pošiljki (DHL i sl.) nabavljaju lijekove naručene na internetu odnosno poslate iz inostranstva, Ministarstvo zdravlja, CALIMS i Uprava carina, izdali su 2017. godine zajedničko saopštenje kojim se ukazuje na rizike od ovakvog načina nabavke lijekova. Čak i ukoliko lijek nije falsifikovan, njegov kvalitet pa time i efikasnost mogu biti ozbiljno kompromitovani neadekvatnim transportom i uslovima skladištenja, a poštanske službe ne mogu uvijek da obezbijede da se potrebni uslovi transporta i čuvanja ispoštuju. Brojni proizvodi koji se prodaju putem interneta i koji mogu biti predmet poštanske pošiljke, uz mnoštvo neprovjerenih Informacija o njihovoj primjeni, su područja koja sa sobom nose brojne rizike i ne mogu biti pouzdana alternativa postavljanju dijagnoze, propisivanju odgovarajućeg lijeka i konačno izdavanju lijeka od strane kvalifikovanog ljekara i farmaceuta.

Uloga CALIMS u borbi protiv falsifikovanih lijekova

Misija Agencije za lijekove i medicinska sredstva (CALIMS) je očuvanje javnog zdravlja putem dostupnosti kvalitetnih, bezbjednih i efikasnih lijekova. CALIMS obezbjeđuje kvalitet lijekova na tržištu kroz postupak procjene kvaliteta u postupku njegovog stavljanja u promet, provjeru izvršenih analiza serije lijeka, kontrolom slučajnih uzoraka iz prometa ili na osnovu prijave o sumnji na neispravnost lijeka. U Crnoj Gori u legalnom lancu distribucije nijesu zabilježeni slučajevi falsifikovanih lijekova, što se postiže dobrim sistemom odobravanja, provjere kvaliteta, uvoza, distribucije lijekova.

Uspostavljanje efikasnog nacionalnog sistema za otkrivanje falsifikovanih lijekova zahtijeva multidisciplinarni pristup i maksimalno angažovanje svih zainteresovanih strana. CALIMS je prepoznala neophodnost intenzivne saradnje institucija unutar države u borbi protiv falsifikovanih lijekova pa je na osnovu potpisanih protokola o saradnji, u oktobru 2017. godine formiran nacionalni Tim za praćenje i realizaciju aktivnosti u suzbijanju prometa falsifikovanih lijekova, koji pored CALIMS, čine predstavnici Ministarstva zdravlja, Uprave za inspeksijske poslove, Uprave carina, Uprave policije, Zavoda za intelektualnu svojinu, Uprave za bezbjednost hrane, veterinu i fitosanitarne poslove i Vrhovnog državnog tužilaštva. Zadatak Tima je da učestvuje u rješavanju problematike falsifikovanih lijekova, podizanju svijesti javnosti o opasnostima i posljedicama upotrebe falsifikovanih lijekova, uspostavljanje saradnje sa relevantnim međunarodnim organizacijama sa razvijenim sistemima za borbu protiv falsifikovanih lijekova (Savjet Evrope, EDQM&HealthCare, SZO), praćenje i implementaciju nacionalnih propisa i EU legislativne na području falsifikovanih lijekova, uspostavljanje obezbijeđenog i zatvorenog sistema razmjene informacija elektronskim putem između institucija čiji su predstavnici članovi Tima, kao i realizaciju ostalih relevantnih projekata. Formiranjem ovog tijela Crna Gora je pokazala svoju odlučnost da se na organizovan i sistemski način, a u skladu sa evropskim propisima i standardima, suprotstavi ovoj vrsti međunarodnog kriminala. Realizacija aktivnosti pomenutog tima će doprinijeti da teritorija Crna Gora bude prepoznata po prisustvu kvalitetnih, bezbjednih i efikasnih lijekova. Predstavnik CALIMS je imenovan kao nacionalni predstavnik u tijelu Savjeta Evrope, Evropskom direktoratu za kvalitet lijekova (EDQM) i uzeće učešće u njegovom radu.

U borbi protiv falsifikovanih lijekova CALIMS saraduje i sa međunarodnim institucijama, nadležnim za ovu oblast, pa je tako u Podgorici 2. juna 2014. godine na inicijativu CALIMS potpisan regionalni Memorandum o razumijevanju i saradnji između Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore (CALIMS) i Agencije za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS), Agencije za lijekove i medicinske proizvode Republike Hrvatske (HALMED), Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (ALMBiH) i Biroa za lekove Republike Makedonije (danas Agencije za lijekove i medicinska sredstva Republike Makedonije - MALMED). Tom prilikom je CALIMS imenovana kao regionalni centar zemalja potpisnica Memoranduma o sporazumijevanju i saradnji. Kroz ovaj vid saradnje vrši se dalje usaglašavanje zakonskih normi, pruža podrška u borbi protiv nekvalitetnih i falsifikovanih lijekova i medicinskih sredstava, obavlja razmjena iskustava u organizaciji laboratorijske kontrole i analitičkog rada, održavaju naučni i stručni skupovi i sl.

Poziv na prijavljivanje

Zdravstveni radnici, odnosno veterinarski radnici koji dolaze u kontakt sa lijekom ili pacijentom korisnikom lijeka, pravna i fizička lica koja proizvode ili obavljaju promet lijekova u zakonskoj su obavezi da o neispravnosti kvaliteta lijeka za koju su saznali, pisanim putem, obavijeste CALIMS. U slučaju sumnje da je u pitanju falsifikovani lijek, dužni su da odmah obavijeste Agenciju, odnosno organ uprave nadležan za poslove veterinarstva i nosioca dozvole za lijek.

Sumnja na falsifikovani lijek se može prijaviti CALIMS, na jedan od sljedećih načina:

1. Poštom (ili lično) na adresu:

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore
Bul. Ivana Crnojevića 64a
81000 Podgorica

2. Telefonom:

+382 (20) 310 280

3. Faksom:

+382 (20) 310 581

4. Elektronskom poštom na adresu:

info@calims.me

PRIMJENA LJEKOVA U PERIODU TRUDNOĆE

Period graviditeta zahtijeva posebnu pažnju ljekara pri propisivanju lijekova, budući da njihova upotreba može dovesti do nesagledivih posljedica po trudnicu i plod. Svaki lijek primijenjen u trudnoći može, direktno ili indirektno, uticati na embrion/fetus. Određeni lijekovi mogu imati teratogeni efekat, tj. mogu dovesti do kongenitalnih anomalija (većih ili manjih malformacija ili funkcionalnih abnormalnosti). Imajući navedeno u vidu, najbolje bi bilo izbjeći uzimanje bilo kog lijeka u trudnoći, naročito u prvom trimestru. Ipak, ukoliko za to postoji stvarna potreba i valjano opravdanje, primjenu lijekova u graviditetu trebalo bi ograničiti na liječenje akutnog ili hroničnog oboljenja, samo ako je potencijalna korist od primjene lijeka po trudnicu znatno veća od mogućeg rizika po plod.

Ljekovi mogu djelovati štetno na plod u bilo kom periodu trudnoće. Primjena lijekova nosi najveći rizik po plod u 1. trimestru (teratogeni efekti), naročito između treće i jedanaeste nedjelje trudnoće. Pored toga, lijekovi primijenjeni u toku 2. i 3. trimestra mogu dovesti do poremećaja rasta i razvoja organa fetusa. Uzimanje lijekova neposredno pred porođaj ili u toku porođaja može za posljedicu imati nepredviđene događaje u toku samog porođaja, kao i negativne ishode po novorođenče.

Ukoliko se primjena lijekova u trudnoći, tokom ili poslije porođaja ne može izbjeći, važno je pravilno edukovati trudnicu i upoznati je sa rizikom koje upotreba datog lijeka ima po plod/novorođenče i koristima po majku. Bitno je objasniti trudnici da tzv. "normalna učestalost" malformacija u trudnoći (bez uzimanja lijekova) iznosi 1-3%, te razjasniti koliki rizik po plod nosi sama bolest, kako bi se izbjegao nepotreban pobačaj ili neliječenje bolesti kod trudnice.

U toku trudnoće trebalo bi se voditi sljedećim principima pri propisivanju lijekova:

- u toku prva 3 mjeseca izbjegavati sve lijekove koji bi štetno uticali na organogenezu
- očekivana korist po majku mora da bude znatno veća od mogućeg rizika po fetus
- propisivati lijekove koji su dokazano bezbjedni u trudnoći
- ne propisivati nove lijekove trudnicama
- propisivati najmanju efikasnu dozu lijeka
- trajanje terapije treba da bude što kraće.

Broj lijekova za koje se pouzdano zna da imaju teratogeni efekat je mali. Međutim, mnogo je veći broj onih za koje se strahuje da bi mogli izazvati neku kongenitalnu anomaliju, s obzirom na to da, na osnovu sprovedenih eksperimenata na životinjama, za to postoje indicije. Najpoznatija klasifikacija sistemski resorbovanih lijekova prema njihovom teratogenom potencijalu je ona koju je napravila FDA (*Food and Drug Administration*). Podjela je izvršena na 5 kategorija (A, B, C, D, X), prema stepenu pouzdanosti podataka i odnosu koristi i rizika od primjene lijeka u trudnoći. Podaci o teratogenezi zasnovani su na rezultatima studija na životinjama i kontrolisanih studija na trudnicama.



TRUDNICE TREBA UPOZORITI DA NE UZIMAJU LJEKOVE KOJI SE IZDAJU BEZ RECEPTA (OTC LJEKOVI) BEZ PRETHODNOG DOGOVORA SA LJEKAROM.

FDA kategorije lijekova u trudnoći prema teratogenom potencijalu

| KATEGORIJA | ODNOS KORISTI PO TRUDNICU I RIZIKA PO PLOD | DEFINICIJA |
|------------|---|---|
| A | Korist jasno prevazilazi rizik | Ljekovi bezbjedni u toku cijele trudnoće - Kontrolisane studije na trudnicama nijesu pokazale rizik u 1. trimestru trudnoće i ne postoje podaci o riziku u 2. i 3. trimestru |
| B | Korist je velika, a rizik je mali | Ljekovi bezbjedni kod životinja, ali nema kontrolisanih studija na trudnicama - Studije na životinjama nijesu pokazale rizik, ali nema odgovarajućih studija na trudnicama ili je u studijama na životinjama zabilježen neželjeni efekat, ali studije na trudnicama nijesu pokazale rizik u 1. trimestru trudnoće i nema podataka o riziku u 2. i 3. trimestru |
| C | Korist je veća od potencijalnog rizika, ali se on ne može isključiti | Ljekovi teratogeni za životinje, ali nema podataka o riziku kod trudnica - Studije na životinjama ukazuju na teratogenost lijeka, ali nema studija na trudnicama ili nedostaju studije i na životinjama i na trudnicama |
| D | Korist može prevagnuti nad rizikom samo u stanjima koja su životno ugrožavajuća i kada ne postoji bezbjedniji lijek | Ljekovi teratogeni za životinje i ima podataka o rizicima po plod - Studije na životinjama ukazuju na teratogenost lijeka, a studije na trudnicama ili postmarketinška praćenja ukazuju na rizik od kongenitalnih anomalija |
| X | Rizik jasno prevazilazi bilo kakvu korist | Lijek je kontraindikovani u trudnoći - Studije na životinjama ili trudnicama ili postmarketinška praćenja ukazuju na teratogenost lijeka |

Lista lijekova sa kategorijama rizika pri upotrebi u trudnoći

(u zagradi je naznačen trimestar trudnoće kada je rizik najviše izražen: 1., 2., 3.)

| LIJEK (INN) | KATEGORIJA | | |
|---|--------------------|-----------------------|---|
| abakavir | C | auranofin | C |
| abciksimab | C | aurotiomalat natrijum | C |
| acetazolamid | C | azatioprin | D |
| acetilsalicilna kiselina | C (1. i 2.) D (3.) | azitromicin | B |
| acenokumarol | D | aztreonam | B |
| acetilcistein | B | baklofen | C |
| aciklovir | C | baziliksimab | B |
| adrenalin | C | beklometazon | C |
| akarboza | B | betaksolol | C |
| albendazol | C | betametazon | C |
| alendronska kiselina (alendronat) | C | bisoprolol | C |
| alfentanil | C | bleomicin | D |
| alklometazon | C | bromokriptin | C |
| alopurinol | C | bromazepam | D |
| alprazolam | D | budesonid | C |
| alteplaza | C | bumetanid | D |
| amfebutamon (bupropion) | B | bupivakain | C |
| amfotericin | B | bupropion | B |
| amifostin | C | buserelin | X |
| amikacin | D | buspiron | B |
| amilorid | B | busulfan | D |
| aminofilin | C | butilskopolamin | C |
| amitriptilin | C | butorfanol | C |
| amjodaron (2. i 3.) | D | celekoksib | C |
| amlodipin | C | cefalosporini | B |
| amoksicilin (sam ili sa klavulanskom kiselinom) | B | celiprolol | B |
| ampicilin (sam ili sa sulbaktamom) | B | ciklofosamid | D |
| amprenavir | C | cikloserin | C |
| amrinon | C | ciklosporin | C |
| astemizol | C | cilazapril | C |
| atenolol | D | cimetidin | B |
| atorvastatin | X | cinarizin | C |
| atrakurijum | C | ciprofibrat | X |
| atropin | C | ciprofloksacin | C |
| | | ciproteron | X |

| | | | |
|---------------------|----------|--|-------------------|
| cisaprid | C | efedrin | C |
| cisatrakurijum | B | ekonazol | C |
| cisplatin | D | enalapril (1.) | C |
| citarabin | D | enoksacin | C |
| dakarbazin | C | enoksaparin | B |
| daklizumab | C | epirubicin | D |
| daktinomycin | C | epoetin (eritropoetin) | C |
| danazol | X | ergometrin | X |
| dantrolen | C | ergotamin | X |
| daunorubicin | D | eritromicin | B |
| deksametazon | C D (3.) | erlotinib | X |
| dekstrometorfan | C | esmolol | C |
| dezmpresin | B | esomeprazol | B |
| dezogestrel | X | estrogeni i gestageni (komb. kontracept.) | X |
| diazepam | D | etambutol | B |
| diazoksid (2. i 3.) | C | etanercept | B |
| didanozin | B | etanol | D (X visoke doze) |
| didrogesteron | B | ertapenem | C |
| difenhidramin | B | etidronska kiselina (etidronat) | B |
| diflunisal | C | etodolak | C |
| digoksin | C | etomidat | C |
| dihidroergotamin | X | etopozid | D |
| diklofenak | B | etosuksimid (1.) | C |
| diltiazem | C | ezetimib | C |
| dimenhidrinat | B | famciklovir | C |
| dipiridamol | B | famotidin | B |
| disulfiram | C | feksofenadin | C |
| dizopiramid (3.) | C | felodipin | C |
| dobutamin | B | fenitoin (1. i 3.) | D |
| docetaksel | D | fenobarbital (fenobarbiton) (1. i 3.) | D |
| doksazosin | C | fenofibrat | C |
| doksiciklin | D | fenoprofen | B |
| doksorubicin | X | fenoterol | B |
| dopamin | C | fentanil | C |
| dornaza alfa | B | filgrastim | C |
| droperidol | C | finasterid | X |
| efavirenc | C | fitomenadion | C |

| | | | |
|-------------------------|---|---------------------------------|---|
| flucitozin | C | hidrokortizon | C |
| fludarabin | D | hidrohloriazid | B |
| flufenazin | C | hidroksiprogesteron | X |
| flukonazol | C | hidroksiurea | D |
| flumazenil | C | hidroksizin | C |
| flunisolid | C | hijaluronidaza | C |
| fluocinolon | C | hidralazin | C |
| fluokortolon | C | hinidin | C |
| fluoksetin | C | hlorambucil | D |
| fluorouracil | X | hloramfenikol (3.) | C |
| flurazepam | X | hlordiazepoksid | D |
| flurbiprofen | B | hlorfeniramin | B |
| flutikazon | C | hlorohin | D |
| fluvastatin | X | hlorpromazin | C |
| fluvoksamin | C | hlorotalidon | D |
| folitropin alfa i beta | X | holestiramin | C |
| fosinopril | C | hormon rasta | C |
| foskarnet | C | ibuprofen | B |
| furosemid | C | idarubicin | D |
| gabapentin | C | idoksuridin | C |
| ganciklovir | C | ifosfamid | D |
| gemcitabin | D | imipenem sa cilastatinom | C |
| gemfibrozil | C | imipramin | B |
| gentamicin | D | indapamid | B |
| glatiramer acetat | B | indinavir | C |
| glibenklamid (gliburid) | C | indometacin | B |
| gliklvidon | C | infliksimab | C |
| glimepirid | C | interferon 2 alfa rekombinantni | C |
| glipizid | C | insulin | B |
| glukagon | B | irinotekan | D |
| goserelin | X | isradipin | C |
| granisetron | B | itrakonazol | C |
| grizeofulvin | C | izofluran | C |
| gvožđe dekstran | C | izoniazid | C |
| haloperidol | C | izosorbiddinitrat | C |
| halotan | C | izosorbidmononitrat | B |
| heparin | C | izotretinoin | X |

| | | | |
|--|---|---------------------------------|---|
| jod i jodidi (kalijum jodid) (2. i 3.) | D | leflunomid | X |
| kalcijumfolinat | C | levodopa/karbidopa - benzerazid | C |
| kalцитonin (Iososov) | C | levonorgestrel | X |
| kalцитriol | C | levotiroksin | A |
| kalijum hlorid | C | lidokain (kao anestetik) | C |
| kanamicin | D | lidokain (kao antiaritmik) | B |
| kaptopril (1.) | C | lindan | B |
| karbamazepin (1. i 3.) | D | litijum | D |
| karboplatin | D | lizinopril (1.) | C |
| karboprost | X | loperamid | B |
| karmustin | D | loratadin | B |
| ketamin | D | lorazepam | D |
| ketokonazol | C | losartan | C |
| ketoprofen | B | lovastatin | X |
| ketorolak | C | manitol | C |
| ketotifen | C | maprotilin | C |
| klaritromicin | C | mebendazol | C |
| klindamicin | B | megestrol | X |
| kloksacilin | B | meksiletin | C |
| klofibrat | C | melfalan | D |
| klomifen | X | meloksikam | C |
| klomipramin | C | menotrofin | X |
| klonidin | C | merkaptopurin | D |
| klonazepam | D | meropenem | B |
| klopidogrel | B | mesalazin | B |
| klorazepat | D | mesna | B |
| klozapin | B | mesterolol | X |
| kodein | C | metadon | C |
| kontraceptivi, oralni | X | metformin | B |
| kromoglicinska kiselina (kromoglikat) | B | metiklotiazid | B |
| kromoglikat natrijum | B | metildopa | B |
| kvinapril (1.) | C | metilprednizolon | B |
| labetalol | C | metiltestosteron | X |
| lamivudin | C | metoklopramid | B |
| lamotrigin | C | metoksalen | C |
| lansoprazol | B | metoprolol | C |
| latanoprost | C | metotreksat | X |

| | | | |
|--|--------------------|-----------------------------------|---------------|
| metronidazol | B | nitroglicerín (transdermalno) | B |
| midazolam | D | nitroglicerín (mast) | B |
| mikofenolat (mofetil) | C | nitroprusid | C |
| mikonazol | C | nizatidin | B |
| milrinon | C | noretisteron | X |
| minoksidil (3.) | C | norfloksacin | C |
| mirtazapin | C | norgestimat | X |
| mitoksantron | D | nortriptilin | D |
| mitomicin | C | ofloksacin | C |
| mivakurijum | C | oksazepam | D |
| moklobemid | B | oksitocin | X |
| morcizin | B | oksprenolol | C |
| montelukast | B | oktrotid | B |
| morfin | B | olanzapin | C |
| mupirocin | B | omeprazol | C |
| naltrekson | C | ondansetron | B |
| nalokson | B | orlistat | B |
| naproksen | B | paklitaksel | D |
| natrijum valproat | D | pamidronska kiselina (pamidronat) | C |
| nelfinavir | B | pankreatin (pankreasni enzimi) | C |
| neomicin | C – lok. D – sist. | pankuronijum | C |
| neostigmin (3.) | C | pantoprazol | B |
| nebivolol | C | paracetamol | B |
| netilmicin | D | paroksetin | C |
| nevirapin | C | penicilamin | D |
| nifedipin | C | penicilini | B |
| nikardipin | C | pentazocin | C |
| nikotin | C | perindopril | C (D 2. i 3.) |
| nimodipin | C | permetrin | B |
| nisoldipin | C | petidin | C |
| nistatin | B / A | pilokarpin | C |
| nitrazepam | D | pindolol | B |
| nitrofurantoin (3.) | B | piperacilin | B |
| nitroglicerín (i.v.) | C | pirazinamid | C |
| nitroglicerín (sublingvalno) | C | piridostigmin (3.) | C |
| nitroglicerín (produženo dejstvo - retard oblici) | B | pirimetamin | C |
| | | piroksikam | C |

| | | | |
|---------------------------|---|--|-------------------|
| povidon – jod (2. i 3.) | D | salmeterol | C |
| prazosin | C | selegilin | C |
| prednizolon | B | sertralin | C |
| prednizon | B | simvastatin | X |
| primidon | D | somatropin | C |
| pralidoksim | C | sotalol | B |
| pravastatin | X | spironolakton | B |
| progesteron | B | stavudin | C |
| probenecid | B | streptokinaza | C |
| prokainamid | C | streptomycin | D |
| prokain | C | sufentanil | C |
| prokarbazin | D | sukcinilholin (suksametonijum) | C |
| promazin | C | sulfadiazin srebro | B |
| prometazin | C | sulfasalazin (3.) | B |
| propafenon | C | sulfametoksazol sa trimetoprimom (kotrimoksazol) (1. i 3.) | C |
| propiltiouracil (2. i 3.) | D | sulindak | B (D 3., porođaj) |
| propofol | B | sumatriptan | C |
| propoksifen | C | tamoksifen | D |
| propranolol | C | tazobaktam | B |
| pseudoefedrin | B | temazepam | D |
| radioaktivni jod | X | teofilin (3.) | C |
| ramipril (1.) | C | terazosin | C |
| ranitidin | B | terbinafin | B |
| remifentanil | C | terbutalin | B |
| repaglinid | C | terfenadin | C |
| retinol | X | tetraciklini | D |
| ribavirin | X | tetrakain | C |
| rifampicin (1. i 3.) | C | tiklopidin | B |
| riluzol | C | timolol | C |
| risperidon | C | tinidazol | C |
| ritodrin | B | tiogvanin | D |
| ritonavir | B | tiopenton | C |
| rivastigmin | C | tioridazin | C |
| rofekoksib | C | tiotepa | D |
| rokuronijum | B | tirofiban | B |
| sakvinavir | B | tizanidin | C |
| salicilati | D | | |

| | | | |
|--|------------------------------|-------------------|---|
| tobramicin | D | vorikonazol | D |
| tolbutamid | C | zafirlukast | B |
| tolterodin | C | zalcitabin | C |
| tramadol | C | zidovudin | C |
| trandolapril | C | zlato (auranofin) | C |
| traneksaminska kislina | B | zolmitriptan | C |
| trastuzumab | D | zolpidem | B |
| trazodon | C | | |
| tretinoin | D | | |
| triamcinolon | C | | |
| triamteren | B | | |
| triheksifenidil | C | | |
| trimetoprim (1.) | C | | |
| triprolidin | C | | |
| tropisetron | D | | |
| urokinaza | B | | |
| valproinska kislina (valproat) (1. i 3.) | D | | |
| valsartan | C | | |
| vankomicin | C | | |
| varfarin | X | | |
| vazopresin | C | | |
| vekuronijum | C | | |
| venlafaksin | C | | |
| verapamil | C | | |
| vigabatrin | C | | |
| vinblastin | D | | |
| vinkristin | D | | |
| vitamin A | A (X u dozama većim od RDA*) | | |
| vitamini B kompleksa | A (C u dozama većim od RDA*) | | |
| vitamin C | A (C u dozama većim od RDA*) | | |
| vitamin D | A (D u dozama većim od RDA*) | | |
| vitamin E | A (C u dozama većim od RDA*) | | |
| vitamin K | C | | |

* RDA (*Recommended daily allowance*) – preporučeni dnevni unos

PRIMJENA LJEKOVA U PERIODU LAKTACIJE

Mnogi lijekovi koje uzima majka prelaze iz krvotoka u mlijeko, a dojenjem u organizam odojčeta. Međutim, realna opasnost po odojče je daleko manja od teratogenog rizika u toku trudnoće, budući da se u mlijeku uglavnom nalazi tek nekoliko procenata od doze koju je uzela majka. Ta količina lijeka koja prelazi u majčino mlijeko uglavnom nije dovoljna da prouzrokuje bilo kakav farmakološki efekat kod odojčeta. Ipak, nekada i male količine lijeka mogu izazvati neželjene efekte kod novorođenčeta (posebno kod nedonoščadi), pa je potrebno primjenjivati samo po odojčad bezbjedne lijekove.

Iako je ova oblast farmakoterapije od posebnog značaja, veoma je malo informacija o tome u kojoj mjeri većina lijekova koje uzima majka mogu uticati na odojče. **Kako bi se osigurala bezbjednost primjene lijeka kod dojilja, važno je poštovati sljedeće principe pri propisivanju lijekova:**

- Ograničiti propisivanje samo na urgentne situacije
- Ukoliko je neophodno primijeniti lijek za koji se smatra da nije bezbjedan, savjetovati izbjegavanje dojenja
- Po prestanku korišćenja lijeka, nastaviti dojenje tek nakon potpune sigurnosti da nema neželjenih efekata po odojče.

Neki od lijekova koji ne treba propisivati dojiljama, zbog neželjenih efekata po odojče, su:

- Sulfonamidi – mogu izazvati hemolitičku anemiju
- Tetraciklini – remete razvoj dentina i zuba
- Fluorohinoloni – talože se u zglobovima i tetivama
- Antitireoidni lijekovi – remete funkciju štitaste žlijezde
- Glukokortikoidi – remete funkciju nadbubrežne žlijezde
- Psihofarmaci – izazivaju pospanost.

Zna se da određeni lijekovi i njihova značajnija koncentracija u mlijeku mogu dovesti do toksičnih efekata kod odojčeta. Zbog svog farmakološkog efekta neki lijekovi mogu inhibirati refleks sisanja kod odojčeta.

Ljekovi mogu nepovoljno djelovati na količinu majčinog mlijeka ili na njegov kvalitet. Naime, poznato je da **bro-mokriptin, estrogeni, gestageni i tiazidni diuretici** smanjuju laktaciju. S druge strane, **metronidazol** daje gorak ukus mlijeku, pa beba odbija da sisa.

U tabeli su date informacije prikupljene iz dostupne stručne literature o lijekovima koji se mogu naći u majčinom mlijeku ili koje bi trebalo izbjegavati u periodu laktacije. Tabela može poslužiti kao vodič pri donošenju odluke o propisivanju određenog lijeka dojilji (s tim što treba imati u vidu da ukoliko neki lijek nije naveden, ne znači da on sigurno nije štetan).

Lijekovi koji se mogu naći u majčinom mlijeku i koje bi trebalo izbjegavati u periodu laktacije

| LJEK | NAPOMENA |
|-----------------------------------|---|
| acebutolol | izlučuje se mlijekom; moguća hipotenzija i bradikardija novorođenčeta |
| acetilcistein | nema podataka; potencijalno toksičan za dijete |
| acetilsalicilna kiselina | izbjegavati upotrebu; mogućnost Reye-og sindroma; redovna upotreba visokih doza može oštetiti funkciju trombocita i izazvati hipoprotrombinemiju kod odojčeta |
| acetoheksamid | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete |
| aciclovir | značajna koncentracija u mlijeku nakon sistemske primjene |
| acitretin | izbjegavati upotrebu |
| adrenalin (epinefrin) | v. epinefrin |
| akarboza | izbjegavati upotrebu |
| albendazol | moguće prisustvo u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| alendronat | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| alkohol | niska toksičnost ako ga majka uzima ograničeno; hronična upotreba oštećuje psihomotorni razvoj djeteta |
| alopurinol | izlučuje se mlijekom |
| alprazolam | v. benzodiazepini |
| alprostadil | nema pouzdanih podataka |
| alteplaza | nije poznato da li se izlučuje mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| amantadin | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| amfetamini | izbjegavati upotrebu; značajna količina u mlijeku |
| amfotericin | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| amifostin | nema pouzdanih podataka |
| amikacin | izlučuje se mlijekom u malim količinama; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| amilorid | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| aminofilin | v. teofilin |
| aminoglutetimid | izbjegavati upotrebu |
| amitriptilin | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| amjodaron | izbjegavati upotrebu; izlučuje se mlijekom u značajnoj količini |
| amlodipin | moгуća pojava u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| amoksisilin, klavulanska kiselina | izlučuje se mlijekom; procijeniti neophodnost upotrebe lijeka |
| ampicilin (i sa sulbaktamom) | prisutan u mlijeku; potreban oprez pri upotrebi |
| amrinon | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| androgeni | izbjegavati upotrebu; mogu izazvati maskulinizaciju djevojčice ili prerani razvoj dječaka; visoke doze suprimiraju laktaciju |
| antidepresivi, triciklični | izbjegavati upotrebu |
| antihistaminici | značajna količina nekih antihistaminika u mlijeku; iako nije poznato štetno dejstvo, preporučuje se oprez pri upotrebi |
| antipsihotici | izbjegavati upotrebu |
| astemizol | izbjegavati upotrebu |
| atenolol | izlučuje se mlijekom; posmatrati odojče; moguća hipotenzija, bradikardija, cijanoza |
| atorvastatin | izbjegavati upotrebu; kontraindikovan |
| atrakurijum | izbjegavati upotrebu |

| | |
|-----------------------------|---|
| atropin | potencijalno toksičan za dijete |
| auranofin | v. zlato |
| azatioprin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu; potencijalno toksičan za dijete |
| azitromicin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu; upotreba samo ako nema pogodne alternative |
| bakampicilin | izlučuje se mlijekom; potreban oprez pri upotrebi |
| baklofen | količina u mlijeku nedovoljna da bi bila štetna |
| barbiturati | izbjegavati upotrebu (v. i fenobarbital); visoke doze mogu izazvati pospanost |
| beklometazon | v. kortikosteroidi |
| benzodiazepini | prisutni u mlijeku; potencijalno toksični za dijete; izbjegavati upotrebu |
| beta-adrenergički blokatori | moгуća toksičnost; izbjegavati upotrebu |
| betaksolol | prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| betametazon | v. kortikosteroidi |
| bisoprolol | v. beta-adrenergički blokatori |
| bleomicin | prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; ne doјiti |
| bromazepam | v. benzodiazepini |
| bromokriptin | supresija laktacije; kontraindikovano |
| budesonid | izlučuje se mlijekom; bezbjedna upotreba |
| bumetanid | supresija laktacije; izbjegavati dojenje |
| bupivakain | potreban oprez pri upotrebi |
| bupropion | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| buserelin | mala količina prisutna u mlijeku; ipak, izbjegavati upotrebu |
| buspiron | izlučuje se mlijekom |
| busulfan | kontraindikovano |
| butorfanol | izlučuje se mlijekom; potencijalno toksičan za dijete; ne doјiti |
| cefadroksil | izlučuje se mlijekom; izbjegavati dojenje |
| cefahlor | izlučuje se mlijekom; izbjegavati dojenje |
| cefalosporini | izlučuju se u mlijeko u niskim koncentracijama; izbjegavati dojenje |
| celiprolol | v. beta-adrenergički blokatori |
| ciklofosamid | izlučuje se mlijekom; prekinuti dojenje tokom 36 sati nakon prestanka terapije |
| ciklosporin | prisutan u mlijeku |
| cilazapril | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| cimetidin | značajna količina u mlijeku; nije poznato štetno dejstvo; izbjegavati upotrebu |
| ciprofloksacin | izbjegavati dojenje; visoke koncentracije u mlijeku; potencijalna toksičnost |
| ciproteron | potreban oprez pri upotrebi; mogućnost antiandrogenog efekta kod novorođenčeta |
| cisaprid | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| cisplatin | prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| citotoksični lijekovi | prekinuti dojenje |
| dakarbazin | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| daktinomycin | potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| danazol | kontraindikovano |
| dantrolen | izbjegavati upotrebu |
| daunorubicin | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| deksametazon | prisutan u mlijeku |
| diazepam | prisutan u mlijeku; nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| diazoksid | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |

| | |
|-----------------------|--|
| didanozin | izbjegavati dojenje u isto vrijeme sa terapijom ovim lijekom |
| difenhidramin | izlučuje se mlijekom; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| digoksin | prisutan u mlijeku; koncentracija u mlijeku neznatna |
| dihidroergotamin | prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| diklofenak | može se pojaviti u mlijeku; potreban oprez pri upotrebi; izbjegavati upotrebu |
| diltiazem | izlučuje se mlijekom; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| dipiridamol | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| disulfiram | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| dizopiramid | prisutan u mlijeku; koristiti samo u slučaju krajnje potrebe |
| dobutamin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| docetaksel | v. citotoksični lijekovi |
| doksazosin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| doksepin | prisutan u mlijeku |
| doksiciklin | v. tetraciklini |
| doksorubicin | v. citotoksični lijekovi |
| dopamin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| droperidol | v. antipsihotici |
| efavirenc | preporučuje se izbjegavanje dojenja ukoliko je majka HIV pozitivna |
| enalapril | prisutan u mlijeku; koncentracija lijeka u mlijeku ne zahtijeva prekid dojenja |
| enoksacin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu ili prekinuti dojenje za vrijeme upotrebe lijeka |
| enoksaparin | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| epinefrin (adrenalin) | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| epirubicin | v. citotoksični lijekovi |
| ergokalciferol | v. vitamin D |
| ergotamin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu ili prekinuti dojenje za vrijeme upotrebe lijeka |
| eritromicin | male količine prisutne u mlijeku; procijeniti neophodnost upotrebe za vrijeme dojenja |
| eritropoetin | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| esmolol | ako se lijek upotrebljava kratkotrajno, dojenje nije preporučljivo |
| estrogeni/gestageni | negativno dejstvo na laktaciju, izbjegavati upotrebu; v. i kontraceptivi, oralni |
| etambutol | izlučuje se mlijekom; nema dovoljno podataka o štetnosti |
| etinilestradiol | v. kontraceptivi, oralni |
| etodolak | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| etopozid | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete |
| etosuksimid | izbjegavati upotrebu; značajna količina u mlijeku; opisana hiperekscitabilnost i slabost odojčeta |
| famciklovir | izbjegavati upotrebu, osim ako je potencijalna korist veća od rizika; prisutan u mlijeku u eksperimentima na životinjama |
| famotidin | prisutan u majčinom mlijeku; količina u mlijeku izgleda da ne utiče nepovoljno na dijete |
| felodipin | moгуća pojava u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| fenitoin | mala koncentracija prisutna u mlijeku; izbjegavati upotrebu; uz upotrebu fenobarbitona i fenitoina, opisana methemoglobinemija |
| fenobarbital | izbjegavati upotrebu; može se javiti pospanost novorođenčeta; opisana methemoglobinemija |
| fentanil | izbjegavati upotrebu; potencijalno toksičan za dijete |
| filgrastim | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| finasterid | kontraindikovano |

| | |
|------------------|---|
| flekainid | izlučuje se mlijekom; nedovoljno podataka o štetnosti |
| flucitozin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| fludarabin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| fludrokortizon | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| flufenazin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu ili prekinuti dojenje za vrijeme upotrebe lijeka |
| flukonazol | izlučuje se mlijekom; potreban oprez pri upotrebi |
| flumazenil | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| flunizolid | prisutan u majčinom mlijeku; bezbjedna upotreba |
| fluoksetin | prisutan u majčinom mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| fluorouracil | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| flurbiprofen | prisutan u majčinom mlijeku |
| flutikazon | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| fluvastatin | prisutan u majčinom mlijeku; kontraindikovan |
| fluvoksamin | prisutan u majčinom mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| fosinopril | nema dovoljno podataka; vjerovatno prisutan u majčinom mlijeku |
| furosemid | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| gabapentin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| gestageni | visoke doze suprimiraju laktaciju, v. i kontraceptivi, oralni |
| glibenklamid | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| glimepirid | moguće da je prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| glipizid | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| glukagon | može se koristiti |
| griseofulvin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| haloperidol | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; nije sigurna bezbjedna upotreba |
| heparin | ne izlučuje se mlijekom; bezbjedna upotreba |
| hidralazin | bezbjedna upotreba za vrijeme dojenja |
| hidrohlorotiazid | izlučuje se mlijekom; tiazidni diuretici mogu suprimirati laktaciju |
| hidrokortizon | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| hidroksiurea | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| hidroksizin | vjerovatno se pojavljuje u mlijeku; izbjegavati dojenje |
| hlorambucil | nema dovoljno podataka; preporučuje se prekid dojenja za vrijeme terapije |
| hloramfenikol | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; može djelovati toksično na koštanu srž odojčeta; upotrijebiti neki drugi antibiotik ili izbjegavati dojenje |
| hlorazepat | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| hlordiazepoksid | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| hlorfeniramin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| hlorohin | nije dokazano štetno dejstvo |
| hlorpromazin | nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje |
| hlortalidon | izlučuje se mlijekom; tiazidni diuretici mogu suprimirati laktaciju |
| holekalciferol | v. vitamin D |
| holestiramin | potreban oprez pri upotrebi |
| ibuprofen | ne pojavljuje se u mlijeku; ipak, razmotriti neophodnost upotrebe |
| ifosfamid | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| indapamid | nema dovoljno podataka; tiazidni diuretici mogu suprimirati laktaciju |
| indometacin | prisutan u majčinom mlijeku; razmotriti opravdanost upotrebe |
| insulin | nije prisutan u mlijeku; bezbjedna upotreba |

| | |
|------------------------------------|---|
| interferon alfa 2 rekombinantni | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| izoniazid | prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; pratiti novorođenče zbog mogućnosti pojave neurotoksičnosti |
| izosorbiddinitrat | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| izosorbidmononitrat | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| izotretinoin | moгуća pojava u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| itrakonazol | prisutan u majčinom mlijeku; izbjegavati dojenje |
| kalcijum folinat | folinska kiselina (aktivni metabolit) je važna za laktaciju |
| kalcitonin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| kalcitriol | pojavljuje se u mlijeku; kontraindikovan |
| kalijum hlorid | ne pojavljuje se u mlijeku; bezbjedna upotreba |
| kalijum jodid | pojavljuje se u mlijeku; procijeniti opravdanost upotrebe |
| kaptopril | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| karbamazepin | prisutan u mlijeku; za vrijeme dojenja procijeniti korist/rizik istovremene upotrebe lijeka |
| karboplatin | nema dovoljno podataka |
| karmustin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| ketamin | izbjеći dojenje najmanje 11 sati poslije upotrebe |
| ketokonazol | vjerovatno se pojavljuje u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| ketoprofen | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| ketorolak | prisutan u mlijeku; procijeniti neophodnost upotrebe |
| klaritromicin | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| klofibrat | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| kloksacilin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| klomifen | izbjegavati upotrebu; nema dovoljno podataka |
| klomipramin | v. antidepressivi, triciklični |
| klonazepam | pratiti odojče zbog moguće depresije CNS-a i apneje |
| klonidin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| kodein | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete |
| kontraceptivi, oralni | izbjegavati kombinovane oralne kontraceptive za vrijeme dojenja ili 6 mjeseci poslije porođaja; negativno dejstvo na laktaciju; gestagenski kontraceptivi ne utiču na laktaciju |
| kromoglicinska kiselina (kromolin) | nema dovoljno podataka; potreban oprez pri upotrebi |
| kvinapril | nema dovoljno podataka; vjerovatno prisutan u mlijeku; razmotriti bezbjednost drugih sličnih preparata |
| labetalol | prisutan u mlijeku |
| lamivudin | dojenje nije preporučljivo kod majki sa HIV infekcijom |
| lamotrigin | prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| lansoprazol | ako nije neophodno, izbjegavati upotrebu; prisutan u mlijeku u eksperimentima na životinjama |
| leflunomid | nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje |
| levodopa/karbidopa | nema pouzdanih podataka |
| levotiroksin | prisutan u mlijeku; potencijalno koristan za neonatalni hipotireoidizam |
| lidokain (kao anestetik) | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| lidokain (kao antiaritmik) | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| litijum | prisutan u mlijeku, rizik od toksičnosti kod odojčeta, izbjegavati upotrebu |

| | |
|-----------------------|--|
| lizinopril | nema dovoljno podataka; vjerovatno prisutan u mlijeku; razmotriti bezbjednost drugih sličnih preparata |
| lomustin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje ukoliko je upotreba neophodna |
| loratadin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| lorazepam | v. benzodiazepini |
| losartan | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati upotrebu |
| lovastatin | prisutan u mlijeku; kontraindikovan |
| manitol | izbjegavati upotrebu |
| maprotilin | v. antidepresivi, triciklični |
| mebendazol | nema pouzdanih podataka |
| medroksiprogesteron | v. gestageni |
| mefenaminska kiselina | prisutan u mlijeku; procijeniti neophodnost upotrebe za vrijeme dojenja |
| megestrol | nije preporučljiva upotreba za vrijeme dojenja |
| meksiletin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| melfalan | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; kontraindikovan |
| meloksikam | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| meperidin | prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; procijeniti opravdanost upotrebe za vrijeme dojenja |
| merkaptopurin | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| meropenem | izbjegavati upotrebu, osim ako potencijalna korist opravdava potencijalni rizik |
| mesalazin | prisutan u mlijeku u neznatnoj koncentraciji |
| mesna | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| metadon | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje; tokom terapije održavanja moguća upotreba nižih doza, pratiti odojče da se izbjegne sedacija |
| metildopa | neznatno se izlučuje mlijekom; procijeniti opravdanost upotrebe |
| metilprednizolon | steroidi se pojavljuju |
| metoklopramid | prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; procijeniti neophodnost upotrebe za vrijeme dojenja |
| metoprolol | prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; sačekati 3 - 4 sata poslije upotrebe lijeka prije dojenja; posmatrati odojče zbog mogućnosti bradikardije i hipotenzije |
| metotreksat | v. citotoksični lijekovi |
| metronidazol | značajna količina se nalazi u mlijeku; potencijalna mutagenost; potreban oprez pri upotrebi; ne treba dojeti najmanje 12 sati poslije upotrebe lijeka; izbjegavati visoke pojedinačne doze |
| midazolam | prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| mikofenolat mofetil | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| mikonazol | potreban oprez pri upotrebi; nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| minosidil | potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje; značajna koncentracija prisutna u mlijeku |
| misoprostol | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| mitoksantron | v. citotoksični lijekovi |
| mitomicin | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| mivakurijum | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| moklobemid | izbjegavati upotrebu |
| moksonidin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| molgramostim | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| montelukast | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu, ako nije neophodan |
| morfin | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| nalokson | pojavljuje se u mlijeku; izbjegavati upotrebu |

| | |
|--|--|
| naltrekson | nema pouzdanih podataka; izbjegavati dojenje |
| naproksen | nema dovoljno podataka; preporučuje se izbjegavanje upotrebe za vrijeme dojenja |
| neostigmin | nije poznato da se izlučuje mlijekom; ipak, izbjegavati upotrebu |
| NSAIL | v. pojedinačne lijekove |
| nifedipin | preporučuje se izbjegavanje upotrebe za vrijeme dojenja |
| nikardipin | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| nikotin | izbjegavati upotrebu; prisutan u mlijeku |
| nimodipin | moguće prisustvo u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| nistatin | resorpcija iz GIT-a je mala |
| nitrazepam | v. benzodiazepini |
| nitrofurantoin | pojavljuje se u mlijeku; procijeniti opravdanost upotrebe |
| nitroglicerina (i.v., sublingvalno, TTS) | izbjegavati upotrebu |
| nitroprusid natrijum | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| nizatidin | pojavljuje se u mlijeku |
| noretisteron | v. kontraceptivi, oralni |
| norfloksacin | vjerovatno prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| ofloksacin | vjerovatno prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| oksazepam | v. benzodiazepini |
| oksiprenolol | v. beta-adrenergički blokatori |
| oktreotid | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| olanzapin | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| omeprazol | vjerovatno prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| ondansetron | pojavljuje se u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| orlistat | nema podataka |
| paklitaksel | v. citotoksični lijekovi |
| pamidronat | izbjegavati upotrebu |
| pankuronijum | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| pantoprazol | izbjegavati upotrebu, osim ako je potencijalna korist veća od rizika |
| paracetamol | bezbjedna upotreba; postoji izvještaj o ospi kod odojčeta |
| paroksetin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu, osim ako je potencijalna korist veća od rizika |
| penicilamin | nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| penicilini | nalaze se u mlijeku; potreban oprez pri upotrebi |
| pentazocin | pojavljuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| perindopril | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| permetrin | nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje |
| pilocarpin | izbjegavati upotrebu – nema pouzdanih podataka |
| pindolol | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu; posmatrati odojče zbog mogućnosti bradikardije i hipotenzije |
| piperacilin | v. penicilini |
| piracetam | izbjegavati upotrebu |
| piridostigmin bromid | prisutan u mlijeku; procijeniti bezbjednost upotrebe |
| pirimetamin | prisutan u mlijeku; procijeniti bezbjednost upotrebe |
| piroksikam | prisutan u mlijeku; procijeniti bezbjednost upotrebe za vrijeme dojenja |
| povidon jod | izbjegavati upotrebu |
| pralidoksim | nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje |
| pravastatin | pojavljuje se u mlijeku; kontraindikovano |

| | |
|----------------------------------|---|
| prazosin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| prednizolon | steroidi se pojavljuju u mlijeku; procijeniti neophodnost upotrebe za vrijeme dojenja |
| prednizon | steroidi se pojavljuju u mlijeku; procijeniti neophodnost upotrebe za vrijeme dojenja |
| primidon | pojavljuje se u mlijeku; savjetovati oprez ako se upotrebljava za vrijeme dojenja |
| probenecid | nema dovoljno podataka; izbjegavati upotrebu |
| prokain | potreban oprez pri upotrebi |
| prokainamid | pojavljuje se u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| prokarbazin | v. citotoksični lijekovi |
| promazin | v. antipsihotici |
| prometazin | vjerovatno prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje |
| propafenon | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan; izbjegavati dojenje |
| propiltiouracil | pojavljuje se u mlijeku; visoke doze mogu uticati na funkciju štitaste žlijezde kod odojčeta |
| propranolol | v. beta-adrenergički blokatori |
| protamin | nema pouzdanih podataka |
| radioaktivni jod | dojenje kontraindikovano; ne dojeti najmanje 24 sata poslije upotrebe |
| ramipril | nema dovoljno informacija; vjerovatno prisutan u mlijeku; razmotriti bezbjednost upotrebe sličnih preparata |
| ranitidin | pojavljuje se u mlijeku |
| repaglinid | nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan; izbjegavati dojenje |
| rifampicin | izlučuje se mlijekom; procijeniti bezbjednost upotrebe za vrijeme dojenja |
| risperidon | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| ritodrin | nema pouzdanih podataka |
| ritonavir | ne preporučuje se dojenje od strane HIV inficiranih majki |
| rofekoksib | nema podataka o bezbjednosti upotrebe za vrijeme dojenja |
| roksitromicin | pojavljuje se u mlijeku |
| rokuronijum | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| salmeterol | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| selegilin | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| sertralín | nema pouzdanih podataka |
| simvastatin | pojavljuje se u mlijeku; kontraindikovan |
| skopolamin | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| somatropin | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| sotalol | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu; posmatrati odojče zbog mogućnosti bradikardije i hipotenzije |
| spironolakton | moguća pojava metabolita u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| stavudin | kontraindikovan |
| streptokinaza | ne preporučuje se |
| streptomycin | pojavljuje se u mlijeku; razmotriti bezbjednost upotrebe |
| sufentanil | nema raspoloživih informacija; izbjegavati dojenje |
| suksametonijum (sukcinilholin) | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| sulfadiazin srebro | v. sulfonamidi |
| sulfasalazin | pojavljuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; savjetuje se oprez pri upotrebi za vrijeme dojenja; teorijski rizik od hemolize kod novorođenčeta |
| sulfametoksazol sa trimetoprimom | kontraindikovan |
| sulfonilureja derivati | potreban oprez pri upotrebi; teorijska mogućnost pojave hipoglikemije kod odojčeta |

| | |
|---------------------------------|--|
| sulpirid | izbjegavati upotrebu; značajna koncentracija u mlijeku; v. i antipsihotici |
| sumatriptan | izlučuje se mlijekom; izbjegavati upotrebu |
| tamoksifen | inhibira laktaciju i potencijalno toksičan za novorođenče; kontraindikovano |
| teikoplanin | nema pouzdanih podataka |
| temazepam | pojavljuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje |
| tenoksikam | nema pouzdanih podataka |
| teofilin | izlučuje se mlijekom |
| terazosin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| terbinafin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| terbutalin | izlučuje se mlijekom; procijeniti bezbjednost upotrebe |
| testosteron (i TTS) | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| tetraciklini | izlučuju se u mlijeku; procijeniti bezbjednost upotrebe; izbjegavati upotrebu |
| tetrakain | nema pouzdanih podataka; potreban oprez pri upotrebi |
| tiklopidin | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| timolol | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu; mogućnost bradikardije i hipotenzije kod djeteta |
| tinidazol | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu ili prekinuti dojenje |
| tiogvanin | v. citotoksični lijekovi |
| tioridazin | v. antipsihotici |
| tizanidin | nema pouzdanih podataka, preporučuje se upotreba samo ako je potencijalna korist veća od rizika |
| tobramicin | pojavljuje se u mlijeku u niskoj koncentraciji; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati upotrebu |
| tramadol | pojavljuje se u mlijeku; preporučuje se izbjegavanje upotrebe za vrijeme dojenja |
| trazodon | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| tretinoin | izbjegavati upotrebu |
| triamcinolon | v. kortikosteroidi |
| triamteren | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| triheksifenidil | pojavljuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje |
| tropisetron | nema pouzdanih podataka |
| valproinska kiselina (valproat) | pojavljuje se u mlijeku; potreban oprez pri upotrebi visokih doza; moguć rizik od hepatitisa i pankreatitisa |
| valsartan | pojavljuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje |
| vankomicin | prisutan u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| varfarin | ne izlučuje se mlijekom |
| vazopresin | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| venlafaksin | nema podataka; izbjegavati upotrebu |
| verapamil | pojavljuje se u mlijeku u niskoj koncentraciji; savjetuje se prekid dojenja ili promjena terapije |
| vidarabin | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| vigabatrin | nema pouzdanih podataka; izbjegavati upotrebu |
| vinblastin | pojavljuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje |
| vinkristin | v. citotoksični lijekovi |
| vitamin D | potreban oprez pri upotrebi visokih doza; može izazvati hiperkalcijemiju kod odojčeta |
| zafirlukast | pojavljuje se u mlijeku; izbjegavati upotrebu |
| zalcitabin | ne preporučuje se dojenje od strane HIV inficiranih majki |
| zidovudin | ne preporučuje se dojenje od strane HIV inficiranih majki |
| zlato (auranofin) | izlučuje se mlijekom; potencijalno toksičan za dijete |
| zolmitriptan | izbjegavati upotrebu; nema pouzdanih podataka |
| zolpidem | niska koncentracija prisutna u mlijeku; izbjegavati upotrebu |

INTERAKCIJE LJEKOVA I PREGLED KLINIČKI ZNAČAJNIH INTERAKCIJA LJEKOVA

Poznavanje interakcija lijekova – jedan od preduslova racionalne farmakoterapije

Interakcije lijekova pobudile su veliko interesovanje onda kada su statističke analize pokazale da interakcije lijekova predstavljaju važan činitelj u pojavi neželjenih dejstava lijekova, uključujući i ona najteža i fatalna. Iako sve interakcije lijekova ne moraju biti nužno i štetne (npr. sinergizam kod kombinovane primjene lijekova u terapiji hipertenzije ili kombinovane primjene lijekova u terapiji tuberkuloze), kada se govori o interakcijama, po pravilu se misli na nepoželjne interakcije lijekova, te je u ovom prilogu pažnja posvećena negativnom uzajamnom dejstvu lijekova.

Proučavanje klinički značajnih interakcija lijekova predstavlja veliki doprinos racionalizaciji i bezbjednijoj primjeni lijekova. Šanse da se ispolje klinički značajne interakcije su veće ukoliko primijenjeni lijekovi imaju manju terapijsku širinu i ukoliko se duže primjenjuju. Razvoj nauke, naročito u oblasti farmakokinetike, kao i proučavanje farmakodinamskih osobina lijekova, doveo je do pojave ciljanih studija o interakcijama lijekova, posebno u sklopu razvoja novih lijekova. Zavisno od strukturnih i fizičko-hemijskih osobina supstanci, kao i in vitro ispitivanja, sprovode se i određena in vivo ispitivanja. Na osnovu ovakvih rezultata, mogu se predvidjeti klinički značajne interakcije lijekova. Na taj način dobijene informacije obezbjeđuju ljekarima širi i sigurniji način propisivanja lijekova, a bolesnicima bezbjednu terapiju.

Tipovi interakcija

Interakcije predstavljaju promjenu (pojačanje ili smanjenje) očekivanog dejstva lijeka zbog istovremene primjene drugog lijeka, dijetetskih suplemenata, određene hrane, zbog pušenja ili unosa alkohola.

Interakcije lijekova mogu biti:

1. **Farmaceutske** – nastaju in vitro, npr. u rastvorima za infuziju ili u špricu, kada se pomiješaju rastvori za injekcije. U osnovi ovih interakcija su fizičko-hemijske promjene lijekova koje vode smanjivanju ili gubitku aktivnosti glavnog lijeka i/ili vidnim promjenama izgleda rastvora.
2. **Farmakodinamske** – nastaju in vivo, onda kada jedan lijek utiče na mehanizam dejstva drugog lijeka, pri čemu dolazi do smanjenja ili pojačanja njegovog dejstva (sinergizam/antagonizam). Ove interakcije najčešće se mogu predvidjeti na osnovu poznavanja farmakodinamike određenog lijeka. Prisutne su u manjoj ili većoj mjeri kod većine bolesnika koji uzimaju kombinaciju lijekova koje stupaju u ovakav tip interakcija.
3. **Farmakokinetičke** – nastaju in vivo, onda kada jedan lijek utiče na farmakokinetiku drugog lijeka (resorpciju, distribuciju, metabolizam ili izlučivanje), pa time dovodi do smanjenja ili pojačanja njegovog dejstva. Ove interakcije nije uvijek lako predvidjeti, ali kliničke posljedice mogu biti vrlo ozbiljne. Prisutne su samo kod nekih bolesnika koji uzimaju određenu kombinaciju lijekova.

Interakcije lijekova koje imaju klinički značaj

Smatra se da se klinički relevantne interakcije mogu javiti ukoliko:

1. Terapijski efekat lijeka ili njegova toksičnost je u toj mjeri izmijenjena da je potrebna korekcija doze, ili je potrebna određena medicinska intervencija
2. Istovremena primjena dva lijeka u terapijskim dozama dovodi do pojave interakcije.

Smanjenje rizika od interakcija

Smanjenje rizika od interakcija lijekova zauzima jedno od centralnih mjesta u savremenoj farmakoterapiji. Kako bi se taj rizik smanjio, zdravstveni profesionalci moraju voditi računa o mogućim in vivo interakcijama lijekova pri izboru optimalne terapije za svakog pojedinačnog pacijenta, te redovno sprovoditi monitoring nad tokom liječenja.

Preventivne mjere koje se mogu primijeniti u tom smislu obuhvataju:

- Identifikaciju bolesnika sa faktorima rizika
- Temeljno poznavanje istorije bolesti
- Poznavanje dejstva lijekova i njihove upotrebe
- Razmatranje terapijskih alternativa
- Izbjegavanje kompleksnih terapijskih protokola, ako je to moguće
- Individualizacija terapije
- Edukacija bolesnika o propisanoj terapiji
- Praćenje terapije.

Kada su u pitanju farmaceutske (in vitro) interakcije, rizik od njihovog pojavljivanja se može smanjiti poštovanjem sljedećih principa:

- Ne dodavati lijek u infuzije, osim u rastvore sa kojima postoji dokazana kompatibilnost navedena u tekstu SmPC (najčešće rastvori NaCl ili glukoze)
- Izbjegavati miješanje lijekova u infuziji, osim kad se zna da je to bezbjedno
- Pročitati uputstvo proizvođača prije davanja infuzija
- Ukoliko se lijek ipak dodaje u infuziju, treba dobro promiješati i provjeriti da nije nastupila neka promjena (zamućenje, izdvajanje taloga, promjena boje)
- Pripremiti rastvore za infuziju neposredno pred upotrebu; izuzeci su gotovi preparati
- Koristiti dva infuziona mjesta ako se moraju davati dva lijeka istovremeno, a nije izvjesno da su kompatibilni
- Obilježiti na boci ime i dozu lijeka, kao i vrijeme početka i kraja infuzije
- Konsultovati bolničke ili kliničke farmaceute kada postoji neka dilema.

U nastavku su prikazani **sistematizovani podaci o interakcijama lijekova, po abecednom redu farmakoloških grupa lijekova ili INN**, uz navođenje značajnih podataka o lijekovima sa kojima mogu stupiti u interakcije. U prilogu su navedeni lijekovi koji imaju dozvolu za stavljanje lijeka u promet u Crnoj Gori, kao i oni koji nijesu registrovani u Crnoj Gori, ali se primjenjuju u kliničkoj praksi.

Legenda:

↓ smanjenje

↑ pojačanje

→ klinički značajne interakcije lijekova

A

abakavir

analgetici: ↓ ili ↑ koncentracije metadona u plazmi istovremenom primjenom sa abakavirom

acemetacin: v. NSAIL

acenokumarol: v. varfarin

acetazolamid: v. diuretici

ACE inhibitori (inhibitori konvertaze angiotenzina I)

alkohol: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **analgetici:** ↑ rizik od renalnog oštećenja sa NSAIL, moguća hiperkalijemija pri istovremenom korišćenju ketorolaka i moguće ostalih NSAIL; NSAIL mogu inhibirati antihipertenzivni odgovor ACE inhibitora

→ **anesteti:** ↑ hipotenzivno dejstvo

anksiolitici: ↑ hipotenzivno dejstvo

antacidi: ↓ resorpcija enalapрила, kaptopрила, ali i drugih ACE inhibitora

antidepresivi: moguće ↑ hipotenzivnog dejstva

antidijabetici: moguće ↑ hipotenzivnog dejstva

antipsihotici: moguća teška posturalna hipotenzija sa hlorpromazinom i ostalim fenotiazinima

beta-adrenergički blokatori: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od hiperkalijemije

→ **diuretici (koji štete kalijum):** ↑ hipotenzivno dejstvo, moguća hiperkalijemija, posebno kod oštećenja bubrega; pratiti koncentraciju kalijuma

dopaminergici: levodopa ↑ hipotenzivno dejstvo

furosemid: moguća hipovolemija i hiponatrijemija, pad pritiska i oštećenje bubrega

gestageni i estrogeni: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **glikozidi digitalisa:** mogućnost ↑ koncentracije digoksina u serumu uz kaptopril

hipnotici: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **kalijumove soli:** ↑ rizik od hipokalijemije zbog aditivnog efekta

kortikosteroidi: ↓ hipotenzivno dejstvo

→ **litijum:** ACE inhibitori ↓ izlučivanje litijuma (povećana koncentracija litijuma u plazmi)

miorelaksansi: ↑ hipotenzivno dejstvo

organski nitrati: ↑ hipotenzivno dejstvo

acetilsalicilna kiselina (ASK)

acetazolamid: ↓ izlučivanje ASK uz acetazolamid; ↑ prolaz salicilata u CNS; ↑ toksičnost CNS kod bolesnika koji duže koriste visoke doze salicilata

antacidi: ↑ izlučivanje ASK u baznom urinu; ↓ dejstvo ASK (↓ resorpcija, ↑ tubularna sekrecija)

antagonisti leukotrijena: ASK ↑ koncentraciju zafirlukasta u plazmi

antidijabetici: ↑ dejstvo antidijabetika (hipoglikemija)

antiepileptici: ↑ dejstvo fenitoina i valproata

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo antikoagulanasa, ↑ rizik od krvarenja usljed antiagregacionog dejstva ASK

antikonvulzivi: ↑ dejstvo antikonvulziva (ASK istiskuje antikonvulzive iz veze sa proteinima plazme)

askorbinska kiselina: ↓ izlučivanje ASK

→ **citotoksički ljekovi:** ↓ izlučivanje metotreksata, ↑ toksičnost

derivati sulfonilureje: ↑ dejstvo ASK; ↑ hipoglikemija

diuretici: antagonizam diuretskog dejstva sa spironolaktonom; ↓ izlučivanje uz acetazolamid (rizik od toksičnosti); uz furosemid ↑ toksičnost oba lijeka (kompeticija pri izlučivanju)

domperidon: ↑ dejstvo ASK, ↑ resorpcija

fenotiazini: ↓ resorpcija ASK

heparin: ↑ dejstvo heparina

insulin: hipoglikemija (↑ sekrecija endogenog insulina)

kortikosteroidi: ↑ rizik od gastrointestinalnog krvarenja i ulceracija; ↓ koncentracija salicilata u plazmi

metoklopramid: ↑ dejstvo ASK, ↑ resorpcija

metotreksat: ASK istiskuje metotreksat vezan za proteine plazme; ↑ dejstvo metotreksata (↓ renalno izlučivanje); ↑ broj neželjenih dejstava pri istovremenoj primjeni; ↑ toksičnost metotreksata; oprez ako se uzimaju OTC preparati koji sadrže ASK istovremeno sa metotreksatom

urikozurici: ↓ dejstvo probenecida i sulfipirazona; salicilati ↓ urikozurično dejstvo probenecida, posebno visoke doze salicilata

aciklovir i famciklovir

mikofenolat mofetil: ↑ koncentracija u plazmi oba lijeka kod istovremene primjene

urikozurici: probenecid ↓ izlučivanje aciklovira, a vjerovatno i famciklovira (↑ koncentracija u plazmi)

acitretin: v. retinoidi

adalimumab

abatacept: ↑ rizik od neželjenih dejstava

anakinra: izbjeći istovremenu primjenu

adrenalin: v. adrenomimetici

adrenomimetici (uključujući i beta2 adrenomimetike)

→ **anesteti:** ↑ rizik od aritmija ako se adrenalin ili izoprenalin primijene sa halotanom

→ **antidepresivi:** ako se adrenalin ili izoprenalin primijene sa tricikličnim antidepresivima može se javiti hipertenzija i aritmije (lokalna primjena je izgleda sigurna)

→ **beta-adrenergički blokatori:** ozbiljna hipertenzija sa adrenalinom ili noradrenalinom, a moguće i sa dobutaminom (posebno sa neselektivnim beta-adrenergičkim blokatorima – propranololom); izbjegavati istovremenu primjenu

diuretici: ↑ rizik od hipokalijemije pri primjeni acetazolamida, diuretika Henleove petlje, tiazida sa visokim dozama fenoterola, ritodrina, salbutamola, salmeterola

kortikosteroidi: efedrin ↑ metabolizam deksametazona; ↑ rizik od hipokalijemije pri primjeni visokih doza kortikosteroida sa visokim dozama fenoterola, ritodrina, salbutamola, salmeterola

oksitocin: hipertenzija sa vazokonstriktornim adrenomimeticima

teofilin: ↑ rizik od hipokalijemije pri istovremenoj primjeni visokih doza fenoterola, ritodrina, salbutamola, salmeterola

agalsidaza alfa i beta: ↓ efekat amjodarona, gentamicina

agonisti 5-HT₁ receptora

→ **antidepresivi:** ↑ rizik od toksičnosti moklobemida uz zolmitriptan (↓ dozu zolmitriptana ako se primjenjuje istovremeno sa moklobemidom); fluvoksamin može ↓ metabolizam zolmitriptana (↓ dozu zolmitriptana)

antimikrobni lijekovi: fluorohinoloni mogu ↓ metabolizam zolmitriptana (↓ dozu zolmitriptana)

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam zolmitriptana (↓ dozu zolmitriptana)

beta-adrenergički blokatori: propranolol može ↑ koncentraciju rizatriptana u plazmi (↓ dozu rizatriptana)

akarboza: v. oralni antidijabetsici

albendazol

fenitoin: značajno ↓ serumski nivo albendazola

fenobarbiton: značajno ↓ serumski nivo albendazola

karbamazepin: značajno ↓ serumski nivo albendazola

masna hrana: ubrzava resorpciju albendazola

oralni kontraceptivi: ubrzan metabolizam kontraceptiva

alendronska kiselina: v. bifosfonati

alfa-blokatori (doksazosin, prazosin, terazosin)

ACE inhibitori: ↑ hipotenzivno dejstvo

alkohol: ↑ hipotenzivno dejstvo

alprostadil: ↑ hipotenzivno dejstvo

analgetici: NSAID antagonizuju hipotenzivno dejstvo

→ **anesteti:** ↑ hipotenzivno dejstvo

anksiolitici i hipnotici: ↑ hipotenzivno i sedativno dejstvo

antidepresivi: ↑ hipotenzivno dejstvo

antipsihotici: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **beta-adrenergički blokatori:** ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od hipotenzivnog efekta prve doze prazosina

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od hipotenzivnog efekta prve doze prazosina

diuretici: ↑ hipotenzivno dejstvo

dopaminergici: levodopa ↑ hipotenzivno dejstvo

gestageni i estrogeni: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi antagonizuju hipotenzivno dejstvo

kortikosteroidi: antagonizam hipotenzivnog dejstva

miorelaksansi: baklofen i tizanidin ↑ hipotenzivno dejstvo

organski nitrati: ↑ hipotenzivno dejstvo

alfentanil: v. opioidni analgetici

alfuzosin: v. alfa-adrenergički blokatori

alkohol

ACE inhibitori: ↑ hipotenzivno dejstvo

analgetici: ↑ sedativno i hipotenzivno dejstvo opioidnih analgetika

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antidepresivi:** ↑ sedativno dejstvo tricikličnih antidepresiva

antidijabetici: ↑ hipoglikemijsko dejstvo; ↑ rizik od nastanka laktoacidoze uz metformin

antiepileptici: ↑ neželjenih dejstava karbamazepina

antihipertenzivi: ↑ hipotenzivno dejstvo

antihistaminici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antikoagulansi:** v. varfarin

→ **antimikrobni lijekovi:** moguća disulfiramu slična reakcija (sa cefamandolom, metronidazolom)

antipsihotici: ↑ sedativno dejstvo

barbiturati: ↑ sedativno dejstvo

beta-adrenergički blokatori: ↑ hipotenzivno dejstvo

blokatori kalcijumskih kanala: ↑ hipotenzivno dejstvo; moguće ↑ koncentracije alkohola u plazmi uz istovremenu primjenu verapamila

cisaprid: ↑ sedativno dejstvo

dopaminergici: ↓ tolerancija na bromokriptin

metotreksat: istovremena primjena duže vrijeme oba lijeka ↑ rizik od oštećenja jetre metotreksatom

metronidazol: istovremenom primjenom moguć nastanak reakcije slične disulfiramskoj

miorelaksansi: ↑ hipotenzivno dejstvo pri istovremenoj primjeni baklofena ili tizanidina

organski nitrati: ↑ hipotenzivnog dejstva

prokarbazin: disulfiramu slična reakcija

alopurinol

ACE inhibitori: ↑ rizik od toksičnosti kaptoprila, posebno u renalnom oštećenju (hipersenzitivna reakcija)

antidijabetici: ↑ dejstvo antidijabetika

antikoagulansi: moguće ↑ dejstva acenokumarola i varfarina

azatioprin: ↑ dejstvo, ↑ toksičnost

ciklofosamid: ↑ rizik od oštećenja koštane srži

ciklosporin: moguće ↑ koncentracije ciklosporina u plazmi (rizik od nefrotoksičnosti)

→ **citostatici:** ↑ toksičnost citostatika

merkaptopurin: ↑ dejstvo, ↑ toksičnost (↓ metabolizam)

teofilin: moguće ↑ koncentracije teofilina u plazmi

alprazolam: v. anksiolitici

alprostadil

antihipertenzivi: ↑ hipotenzivno dejstvo

alteplaza

antikoagulansi: ↑ mogućnost krvarenja

antitrombocitni lijekovi: ↑ mogućnost krvarenja

NSAIL: ↑ mogućnost krvarenja

aluminijum hidroksid: v. antacidi i adsorbensi

amfebutamon (bupropion)

→ **antidepresivi:** izbjegavati istovremenu primjenu sa moklobemidom

antiepileptici: karbamazepin ↓ koncentraciju amfebutamona u plazmi

antivirusni lijekovi: ritonavir ↑ koncentraciju amfebutamona u plazmi (↑ rizik od toksičnosti – izbjegavati istovremenu primjenu)

dopaminergici: ↑ rizik od neželjenih dejstava levodope

amfotericin

antimikotici (ostali): derivati imidazola i triazola mogu antagonizovati efekat amfotericina, ↓ renalno izlučivanje

antimikrobni lijekovi: ↑ rizik od nefrotoksičnosti sa aminoglikozidima

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti (pratiti renalnu funkciju)

diuretici: ↑ rizik od hipokalijemije s diureticima Henleove petlje i tiazidima

→ **glikozidi digitalisa:** ↑ toksičnost usljed hipokalijemije

→ **kortikosteroidi:** ↑ rizik od hipokalijemije

amifostin

antihipertenzivi: moguće potenciranje hipotenzije

amikacin: v. aminoglikozidi

amilorid: v. diuretici

aminoglikozidi

analgetici: indometacin može ↑ koncentraciju gentamicina i amikacina u plazmi kod novorođenčeta

antibakterijski lijekovi (drugi): ↑ rizik od ototoksičnosti i nefrotoksičnosti sa vankomicinom, teikoplaninom; neomicin ↓ resorpciju fenoksimetilpenicilina

antidijabetici: neomicin može ↑ hipoglikemijsko dejstvo akarboze i gastrointestinalna neželjena dejstva

→ **antikoagulansi:** v. varfarin

antimikotici: ↑ rizik od nefrotoksičnosti sa amfotericinom

bifosfonati: ↑ rizik od hipokalcijemije

cefalosporini: ↑ rizik od nefrotoksičnosti i ototoksičnosti posebno sa cefalotinom

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti

→ **cisplatin:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti i mogućnost ototoksičnosti; pratiti testove funkcije jetre

→ **diuretici:** ↑ rizik od ototoksičnosti sa diureticima Henleove petlje

halotan: neuromuskularna blokada

→ **miorelaksansi:** ↑ dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa (neuromuskularna blokada)

→ **parasimpatomimetici:** antagonističko dejstvo sa neostigminom i piridostigminom

aminogluteimid

antidijabetici: moguć ubrzan metabolizam oralnih antidijabetika

→ **antikoagulansi:** moguć ubrzan i ↑ metabolizam acenokumarola i varfarina, ↓ antikoagulantno dejstvo

diuretici: ↑ rizik od hiponatrijemije

gestageni i estrogeni: ↓ koncentracija medroksiprogesterona

glikozidi digitalisa: ↑ metabolizam digoksina, ↓ dejstvo

hormonski antagonisti: ↓ koncentracija tamoksifena u plazmi

kortikosteroidi: ↑ metabolizam kortikosteroida, ↓ dejstvo

teofilin: ↑ i ubrzan metabolizam kortikosteroida, ↓ dejstvo

aminofilin: v. teofilin

amitriptilin: v. antidepresivi triciklični

amjodaron

→ **antiaritmici (drugi):** aditivni efekat sa dizopiramidom, flekainidom, prokainamidom i hinidinom; ↑ rizik od ventrikularnih aritmija (izbjegavati istovremenu primjenu), ↑ depresija miokarda sa svim antiaritmicima

→ **antidepresivi:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa tricikličnim antidepresivima (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antiepileptici:** inhibiran metabolizam fenitoina (↑ koncentracija u plazmi)

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa astemizolom (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antikoagulansi:** inhibiran metabolizam varfarina (↑ koncentracija varfarina u plazmi), ↑ antikoagulantno dejstvo; pratiti protrombinsko vrijeme (INR), smanjiti dozu antikoagulansa

→ **antimalarici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija s hlorohinom (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antimikrobni lijekovi:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija s eritromicinom (parenteralnim) i sulfametoksazolom sa trimetoprimom

→ **antipsihotici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa fenotiazinima i haloperidolom (izbjegavati istovremenu primjenu)

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↑ koncentraciju amjodarona u plazmi

→ **antivirusni lijekovi:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa nelfinavirom i ritonavirovom (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **beta-adrenergički blokatori**: ↑ rizik od bradikardije, AV bloka i depresije miokarda, ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa sotalolom (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **blokatori kalcijumskih kanala**: diltiazem i verapamil ↑ rizik od bradikardije, AV bloka i depresije miokarda

ciklosporin: moguće ↑ koncentracije ciklosporina u plazmi

diuretici: moguća hipokalijemija sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima (↑ kardijalna toksičnost)

fenitoin: ↑ koncentracija fenitoina u plazmi (moguća potreba za ↓ doze)

→ **glikozidi digitalisa**: ↑ koncentracija digoksina u plazmi, ↑ dejstvo digoksina (smanjiti dozu); pratiti efekte digoksina

litijum: ↑ rizik od hipotireoze

statini (simvastatin): miopatija; smanjiti dozu simvastatina na 10 mg

tropisetron: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija

amlodipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

amokcilin: v. penicilini

ampicilin: v. penicilini

anabolički steroidi

antidijabetici: moguće ↑ hipoglikemijskog efekta

antikoagulansi: ↑ dejstvo varfarina (↑ hipoprotrombinemija)

anagrelid

cilostrazol: proizvođač preporučuje izbjegavanje istovremene primjene

enoksimon i milrinon: izbjegavati istovremenu primjenu

anakinra

izbjegavati zajedničku upotrebu sa adalimumabom, etanerceptom, infliksimabom

analgetici: v. acetilsalicilna kiselina (ASK), NSAID, opioidni analgetici, paracetamol

analgetici (opioidni)

alkohol: ↑ sedativno i hipotenzivno dejstvo

anksiolitici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antiaritmici**: ↓ resorpcija meksiletina; ↑ rizik od ventrikularne aritmije sa amjodaronom, dizopiramidom, flekainidom, meksiletinom, prokainamidom, hinidinom (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antidepresivi**: ekscitacija ili depresija CNS (hipotenzija ili hipertenzija) uz MAOi (uključujući i moklobemid) – izbjegavati istovremenu primjenu; tramadol može ↑ rizik od konvulzija istovremenom primjenom sa tricikličnim antidepresivima

→ **antiepileptici**: karbamazepin ↓ dejstvo tramadola, fenitoin ↑ metabolizam metadona (↓ dejstvo)

→ **antikoagulansi**: dekstropropoksifen može ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina

antimikotici: ketokonazol ↑ dejstvo alfentanila (rizik od produžene ili odložene respiratorne depresije)

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↑ metabolizam metadona (↓ dejstvo), eritromicin ↑ koncentraciju alfentanila u plazmi; ↓ koncentracija ciprofloksacina u plazmi

→ **antipsihotici**: ↑ sedativno i hipotenzivno dejstvo

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam opioidnih analgetika posebno petidina (↑ koncentracija u plazmi)

→ **antivirusni lijekovi**: metadon može ↑ koncentraciju zidovudina u plazmi, ritonavir ↑ koncentraciju petidina u plazmi (↑ toksičnost – izbjegavati istovremenu primjenu); ritonavir, a moguće i abakavir i nevirapin ↓ koncentraciju metadona u plazmi

→ **beta-adrenergički blokatori**: morfin može ↑ koncentraciju esmolola u plazmi

cisaprid: moguć antagonizam gastrointestinalnog dejstva

→ **dopaminergici**: ↑ toksičnost CNS petidina uz istovremenu primjenu selegilina kao i mogućnost hiperpireksije

metoklopramid: antagonizam gastrointestinalnog dejstva

anestetiци, lokalni: v. bupivakain, lidokain, prilokain

anestetiци, opšti

→ **ACE inhibitori**: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **adrenomimetiци**: moguć rizik od pojave aritmija pri istovremenoj primjeni sa halotanom

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativnog dejstva; sa diazepamom ↑ depresija

antidepresivi: ↑ rizik od aritmija i hipotenzije sa tricikličnim antidepresivima

→ **antihipertenzivi**: ↑ hipotenzivnog dejstva

antimikrobni lijekovi: potenciranje hepatotoksičnosti izoniazida, ↑ dejstvo tiopentona uz sulfonamide, reakcija slična preosjetljivosti kod istovremene primjene sa vankomicinom

→ **antipsihotici:** ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **beta-adrenergčki blokatori:** ↑ hipotenzivno dejstvo (opasnost od aritmije)

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** ↑ hipotenzivno dejstvo i AV produženje sa verapamilom

→ **dopaminergici:** ↑ rizik od nastanka aritmija pri primjeni inhalacionih (isparljivih) anestetika kao što je halotan sa levodopom

oksitocin: ↑ dejstvo oksitocina kod primjene inhalacionih anestetika (halotan), ↑ hipotenzivno dejstvo i rizik od aritmija

teofilin: ↑ rizik od aritmija pri istovremenoj primjeni sa halotanom; ↑ rizik od konvulzija sa ketaminom

anksiolitici

alkohol: ↑ sedativno dejstvo

analgetici: ↑ sedativno dejstvo sa opioidnim analgeticima

anesteti: ↑ sedativno dejstvo

antidepresivi: ↑ sedativnog dejstva, fluvoksamin može ↑ koncentraciju nekih benzodiazepina u plazmi

antiepileptici: ↑ metabolizam klonazepama (↓ dejstvo); koncentracija fenitoina u plazmi ↑ ili ↓ uz diazepam i moguće uz druge benzodiazepine

antihipertenzivi: ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ sedativno dejstvo

antihistaminici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antimikotici:** itrakonazol, ketokonazol i flukonazol ↑ koncentraciju midazolama i triazolama u plazmi (produžen sedativni efekat)

→ **antimikrobni lijekovi:** eritromicin i klaritromicin ↓ metabolizam midazolama (↑ koncentracija midazolama u plazmi - jaka sedacija); izoniazid ↓ metabolizam diazepam, a vjerovatno i ostalih benzodiazepina; rifampicin ↑ metabolizam diazepam i moguće drugih benzodiazepina

antipsihotici: ↑ sedativno dejstvo; buspiron ↑ koncentraciju haloperidola u plazmi

→ **antivirusni lijekovi:** efavirenc, nelfinavir i sakvinavir ↑ rizik od produžene sedacije midazolomom; indinavir ↑ rizik od produžene sedacije sa alprazolomom i midazolomom; ritonavir ↑ koncentraciju alprazolama, lorazepata, diazepam, flurazepam, midazolama i zolpidema u plazmi (rizik od teške sedacije i respiratorne depresije – izbjegavati zajedničku primjenu); ritonavir može ↑ koncentraciju ostalih anksiolitika u plazmi; blokatori kalcijumovih kanala: diltiazem i verapamil inhibiraju metabolizam midazolama (↑ koncentracija midazolama u plazmi, ↑ sedativno dejstvo)

disulfiram: ↑ dejstva benzodiazepina (diazepama); ↓ metabolizam benzodiazepina u jetri

dopaminergici: benzodiazepini mogu nekada antagonizovati dejstvo levodope

miorelaksansi: baklofen i tizanidin ↑ sedativno dejstvo

teofilin: ↓ dejstvo anksiolitika (benzodiazepina)

antacidi

ACE inhibitori: antacidi ↓ resorpciju enalapрила, kaptopрила, fosinopрила, a moguće i ostalih ACE inhibitora

analgetici: ↑ izlučivanja ASK u baznom urinu (↑ tubularna sekrecija); ↓ resorpcija diflunisala

antiagregacioni lijekovi: moguća interakcija sa dipiridamolom

antiaritmici: ↓ izlučivanje hinidina u baznom urinu (moguće ↑ koncentracije u plazmi)

antiepileptici: antacidi ↓ resorpciju gabapentina i fenitoina

antihistaminici: ↓ resorpcija feksofenadina

antimalarici: antacidi ↓ resorpciju hlorohina

antimikotici: antacidi ↓ resorpciju itrakonazola i ketokonazola

antimikrobni lijekovi: antacidi ↓ resorpciju azitromicina, cefahlora, cefpodoksima, ciprofloksacina, nitrofurantoina, norfloksacina, ofloksacina, rifampicina i tetraciklina

antipsihotici: antacidi ↓ resorpciju fenotiazina i sulpirida

antivirusni lijekovi: antacidi ↓ resorpciju zalcitabina

bifosfonati: antacidi ↓ resorpciju

diuretici (tiazidi): moguća hiperkalcijemija sa visokim dozama kalcijumovih antacida u prisustvu tiazida (↓ izlučivanje kalcijumovih soli u prisustvu tiazida)

glikozidi digitalisa: antacidi moguće ↓ resorpciju digoksina

gvožđe (oralno): ↓ resorpcija gvožđa uz antacide sa kalcijum karbonatom, natrijum hidrogenkarbonatom i vjerovatno magnezijum trisilikatom (primijeniti u razmaku od najmanje 2 sata)

hinidin: ↓ resorpcija hinidina

izoniazid: ↓ resorpcija i dejstvo izoniazida

kortikosteroidi: ↓ resorpcija kortikosteroida

litijum: natrijum bikarbonat ↑ izlučivanje litijuma (↓ koncentracija litijuma u plazmi)

lansoprazol: moguće ↓ resorpcije lansoprazola

mikofenolat mofetil: ↓ resorpcija mikofenolat mofetil

penicilamin: antacidi ↓ resorpciju

tetraciklini: ↓ resorpcija tetraciklina

ursodeoksiholna kiselina: antacidi ↓ resorpciju

varfarin: ↓ resorpcija varfarina

antagonisti leukotrijenskih receptora

analgetici: ASK ↑ koncentraciju zafirlukasta u plazmi

antikoagulansi: zafirlukast ↑ antikoagulantno dejstvo varfarina

antihistaminici: terfenadin ↓ koncentraciju zafirlukasta u plazmi

antimikrobni lijekovi: eritromicin ↓ koncentraciju zafirlukasta u plazmi

barbiturat: fenobarbiton ↓ koncentraciju montelukasta u plazmi

teofilin: zafirlukast može ↑ koncentraciju teofilina u plazmi; ↓ koncentracija zafirlukasta u plazmi

antiaritmici: v. amjodaron, dizopiramid, flekainid, hinidin, lidokain, meksiletin, prokainamid, propafenon

antidepresivi (selektivni inhibitori preuzimanja serotonina - SSRI)

(uključujući: fluoksetin, fluvoksamin, paroksetin, sertralin)

agonisti 5-HT₁ receptora: ↑ rizik od toksičnosti sa sumatriptanom (izbjegavati istovremenu primjenu); fluvoksamin vjerovatno ↓ metabolizam zolmitriptana (↓ dozu zolmitriptana)

alkohol: moguće ↑ dejstva

→ **analgetici:** moguće ↑ rizika od pojave konvulzija i toksičnosti uz istovremenu primjenu tramadola

anksiolitici i hipnotici: ↑ koncentracija nekih benzodiazepina u plazmi sa fluvoksaminom

antidepresivi (drugi): ↑ dejstvo istovremenom primjenom MAOI (↑ rizik od ozbiljne toksičnosti); izbjegavati istovremenu primjenu reboksetina sa fluvoksaminom

→ **antiepileptici:** ↑ koncentracija karbamazepina i fenitoina u plazmi uz istovremenu primjenu sa fluoksetinom i fluvoksaminom; fenitoin i drugi antiepileptici ↓ koncentraciju paroksetina u plazmi; karbamazepin ↑ metabolizam antidepresiva (oprez)

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od aritmija istovremenom primjenom fluoksetina i fluvoksamina sa terfenadinom; izbjegavati istovremenu primjenu

→ **antikoagulansi:** moguće ↑ dejstva acenokumarola i varfarina

→ **antipsihotici:** ↑ koncentracija klozapina u plazmi sa fluoksetinom i fluvoksaminom; ↑ koncentracija haloperidola u plazmi sa fluoksetinom

→ **antivirusni lijekovi:** ritonavir može ↑ koncentraciju antidepresiva u plazmi

→ **barbiturati:** ↓ dejstvo antidepresiva (↑ metabolizam)

beta-adrenergički blokatori: ↑ koncentracija propranolola sa fluvoksaminom

→ **dopaminergici:** hipertenzija ili ekscitacija CNS sa fluvoksaminom, paroksetinom ili sertralinom uz istovremenu primjenu selegilina

litijum: ↑ efekti na CNS (povećana toksičnost litijuma)

→ **teofilin:** ↑ koncentracija teofilina u plazmi sa fluvoksaminom (smanjiti dozu teofilina, izbjegavati istovremenu primjenu)

antidepresivi (triciklični, tetraciklični i slični)

(uključujući: amitriptilin, klomipramin, maprotilin, mianserin, mirtazapin)

→ **adrenomimetici:** pri istovremenoj primjeni sa adrenalinom i noradrenalinom mogu se javiti hipertenzija i aritmije

→ **alkohol:** ↑ sedativno dejstvo

→ **analgetici:** mogući ↑ rizik od pojave konvulzija uz istovremenu primjenu tramadola

analgetici (opioidni): ↑ sedativno dejstvo

anestetiци: ↑ rizik od aritmija i nastanka hipotenzije

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antiaritmici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa lijekovima koji produžuju QT interval uključujući amjodaron, dizopiramid, propafenon (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antidepresivi (drugi):** moguća ekscitacija CNS i hipertenzija sa MAOI; v. i moklobemid; proizvođač savjetuje

- oprez uz istovremenu primjenu reboksetina
- **antiepileptici**: ↓ antikonvulzivno dejstvo antiepileptika; ↓ koncentracija tricikličnih antidepresiva u plazmi (↓ antidepresivno dejstvo)
- **antihipertenzivi**: ↑ antihipertenzivno dejstvo; antagonizam dejstva uz istovremenu primjenu klonidina (↑ rizik od hipertenzije obustavljanjem klonidina)
- **antihistaminici**: ↑ antimuskarinsko i sedativno dejstvo; ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa terfenadinom (izbjegavati istovremenu primjenu)
- antikoagulansi**: moguće ↑ dejstva acenokumarola i varfarina
- antimikotici**: flukonazol vjerovatno ↑ koncentraciju amitriptilina u plazmi
- antimikrobni lijekovi**: ↓ koncentracija nekih tricikličnih antidepresiva u plazmi pri istovremenoj primjeni rifampicina (↓ antidepresivno dejstvo)
- **antipsihotici**: ↑ koncentracija nekih tricikličnih antidepresiva u plazmi i ↑ neželjena dejstva sa fenotiazinima i vjerovatno klozapinom
- **antivirusni lijekovi**: ritonavir ↑ koncentraciju tricikličnih antidepresiva
- **beta-adrenergički blokatori**: ↑ rizik od ventrikularne aritmije istovremenom primjenom sotalola
- blokatori kalcijumskih kanala**: diltiazem i verapamil ↑ koncentraciju imipramina i vjerovatno ostalih tricikličnih antidepresiva
- disulfiram**: ↓ metabolizam tricikličnih antidepresiva; ↑ koncentracija u plazmi i ↑ disulfiramska reakcija sa amitriptilinom
- diuretici**: ↑ rizik od posturalne hipotenzije uz triciklične antidepresive
- gestageni i estrogeni**: kontraceptivi oralni ↓ antidepresivno dejstvo (neželjena dejstva mogu biti ↑ zbog ↑ koncentracije tricikličnih antidepresiva u plazmi)
- miorelaksansi**: ↑ dejstvo baklofena
- organski nitrati**: ↓ dejstvo sublingvalnih organskih nitrata
- antidijabetici**
- (uključujući: akarbozu, derivate sulfonilureje, insulin, metformin, repaglinid, tiazolidindione)**
- ACE inhibitori**: moguće ↑ hipoglikemijskog dejstva
- alkohol**: ↑ hipoglikemijsko dejstvo
- **analgetici**: NSAID ↑ dejstvo derivata sulfonilureje
- antidepresivi**: MAO inhibitori ↑ hipoglikemijsko dejstvo
- antikoagulansi**: ↑ dejstvo derivata sulfonilureje i promjene antikoagulantnog dejstva varfarina
- **antimikotici**: flukonazol i mikonazol ↑ koncentraciju derivata sulfonilureje u plazmi; izbjegavati istovremenu primjenu mikonazola sa glipizidom
- **antimikrobni lijekovi**: hloramfenikol, sulfametoksazol i trimetoprim i sulfonamidii ↑ dejstvo derivata sulfonilureje; ciprofloksacin ↑ dejstvo glibenklamida; neomicin ↑ dejstvo akarboze; rifampicin ↓ dejstvo derivata sulfonilureje (ubran metabolizam)
- antipsihotici**: fenotiazini ↓ hipoglikemijsko dejstvo derivata sulfonilureje
- beta-adrenergički blokatori**: ↑ hipoglikemijsko dejstvo (maskiranje simptoma hipoglikemije); kardioselektivni manje uzrokuju probleme od neselektivnih beta blokatora
- blokatori kalcijumskih kanala**: nifedipin može ↓ toleranciju glukoze
- diazoksid**: ↓ hipoglikemijsko dejstvo
- diuretici**: ↓ hipoglikemijsko dejstvo uz diuretike Henleove petlje i tiazide
- gestageni i estrogeni**: oralni kontraceptivi ↓ hipoglikemijsko dejstvo
- holestiramin**: ↑ hipoglikemijsko dejstvo akarboze
- hormonski antagonisti**: antidijabetici mogu ubrzati metabolizam aminoglutetimida; okterotid moguće smanjuje zahtjeve za insulinom i oralnim antidijabeticima
- klofibrat**: ↑ tolerancija glukoze i aditivno dejstvo; ↑ hipoglikemijsko dejstvo derivata sulfonilureje; razmotriti korekciju doze
- kortikosteroidi**: ↓ hipoglikemijsko dejstvo; ↑ koncentracija glukoze u plazmi
- litijum**: ponekad ↓ tolerancija na glukozu
- orlistat**: oprez pri istovremenoj primjeni sa akarbozom ili metforminom
- pankreatin**: ↓ hipoglikemijsko dejstvo akarboze
- testosteron**: ↑ hipoglikemijsko dejstvo
- **urikozurici**: sulfipirazon ↑ hipoglikemijsko dejstvo derivata sulfonilureje

antiepileptici: v. etosuksimid, fenitoin, karbamazepin, klonazepam, lamotrigin, valproat, vigabatrin

antihipertenzivi: v. konkretne lijekove

antihistaminici (histamin H₁ antagonisti) za sistemsku primjenu

alkohol: ↑ sedativno dejstvo antihistaminika

anksiolitici: ↑ sedativno dejstvo

antacidi: ↓ resorpcija feksofenadina

→ **antiaritmici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa astemizolom i terfenadinom (izbjegavati istovremenu primjenu amjodarona, dizopiramida, prokainamida)

→ **antidepresivi triciklični:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa astemizolom i terfenadinom (izbjegavati istovremenu primjenu sa fluoksetinom); fluvoksamin ↑ rizik od aritmija sa astemizolom - izbjegavati istovremenu primjenu

antimikotici: flukonazol, itrakonazol, ketokonazol ↓ metabolizam astemizola i terfenadina, izbjegavati istovremenu primjenu – kardijalna toksičnost; moguće ↑ koncentracije loratadina u plazmi sa flukonazolom, itrakonazolom i ketokonazolom

→ **antimikrobni lijekovi:** ↓ metabolizam astemizola i terfenadina istovremenom primjenom klaritromicina i eritromicina (opasne aritmije), moguće ↑ koncentracije loratadina u plazmi uz istovremenu primjenu eritromicina

antimuskarinski lijekovi: ↑ antimuskarinska neželjena dejstva antihistaminika

antineoplastici: moguća interakcija između terfenadina i docetaksela

→ **antipsihotici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa astemizolom i terfenadinom (izbjegavati istovremenu primjenu sa tioridazinom)

antivirusni lijekovi: astemizol i terfenadin ↑ rizik od ventrikularnih aritmija uz indinavir i ritonavir – izbjegavati istovremenu primjenu; koncentracija nesedativnih antihistaminika u plazmi može biti ↑ sa ritonavinom

→ **beta-adrenergički blokatori:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sotalola sa astemizolom i terfenadinom

cisaprid: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa terfenadinom, izbjegavati istovremenu primjenu

→ **diuretici:** hipokalijemija ↑ rizik od ventrikularnih aritmija istovremenom primjenom astemizola ili terfenadina

antikoagulansi: v. heparin i varfarin

antimalarici: v. pojedinačne lijekove

antimikotici - (imidazol i triazol derivati)

analgetici: metabolizam alfentanila ↓ koncentracijom (rizik od produžene ili odložene respiratorne depresije)

→ **anksiolitici i hipnotici:** koncentracija midazolama u plazmi je ↑ sa itrakonazolom, ketokonazolom i flukonazolom (produženo je sedativno dejstvo)

antacidi: antacidi ↓ resorpciju itrakonazola i ketokonazola

→ **antidijabetici:** koncentracija derivata sulfonilureje u plazmi je ↑ uz istovremenu primjenu flukonazola i mikonazola

→ **antiepileptici:** ↑ dejstvo fenitoina uz istovremenu primjenu flukonazola i mikonazola; koncentracija itrakonazola i ketokonazola u plazmi ↓ fenitoinom; karbamazepin može ↓ koncentraciju itrakonazola u plazmi

→ **antihistaminici:** flukonazol, itrakonazol, ketokonazol i drugi imidazoli i triazoli ↓ metabolizam astemizola i terfenadina (izbjegavati zajedničku primjenu – moguća kardijalna toksičnost); proizvođač ukazuje na moguću ↑ koncentracije loratadina istovremenom primjenom sa ketokonazolom

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo varfarina – flukonazolom, itrakonazolom, ketokonazolom i mikonazolom

→ **antimikrobni lijekovi:** rifampicin ↑ metabolizam flukonazola, itrakonazola i ketokonazola, ↓ koncentracija u plazmi; izonijazid ↓ koncentraciju itrakonazola i ketokonazola u plazmi

antineoplastici: ketokonazol može ↓ metabolizam paklitaksela; itrakonazol može ↓ metabolizam vinkristina (↑ rizik od neurotoksičnosti)

antiulkusni lijekovi: antagonisti H₂ receptora ↓ resorpciju itrakonazola i ketokonazola; sukralfat ↓ resorpciju ketokonazola

→ **antivirusni lijekovi:** ketokonazol ↓ metabolizam indinavira, koncentracija indinavira ↑ sa itrakonazolom (pri istovremenoj primjeni potrebno je smanjiti dozu indinavira); koncentracija ketokonazola ↓ sa nevirapinom (izbjegavati istovremenu primjenu); koncentracija zidovudina u plazmi je ↑ uz istovremenu primjenu flukonazola (↑ rizik od toksičnosti); ritonavir može ↑ koncentraciju ketokonazola i moguće drugih imidazola i triazola u plazmi

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** v. blokatori kalcijumskih kanala

→ **ciklosporin:** ↓ metabolizam uz istovremenu primjenu itrakonazola, ketokonazola, flukonazola i mikonazola (↑ koncentracija ciklosporina u plazmi)

cisaprid: flukonazol, itraconazol, ketokonazol i mikonazol ↓ metabolizam cisaprida (↑ koncentracija u plazmi, ↑ QT interval – izbjegavati istovremenu primjenu)

diuretici: koncentracija flukonazola u plazmi ↑ uz hidrohlorotiazid

→ **glikozidi digitalisa:** koncentracija digoksina u plazmi ↑ itraconazolom

→ **hipolipemici:** itraconazol, ketokonazol i vjerovatno drugi antimikotici ↑ rizik od miopatije uz simvastatin (izbjegavati istovremenu primjenu); itraconazol i vjerovatno drugi antimikotici ↑ rizik od miopatije sa atorvastatinom; itraconazol ↑ koncentraciju cerivastatina (↑ rizik od rabdomiolize)

inhibitori protonske pumpe: ↓ resorpcija ketokonazola i itraconazola

→ **teofilin:** koncentracija teofilina u plazmi ↑ flukonazolom i vjerovatno ketokonazolom

antipsihotici

ACE inhibitori: teška posturalna hipotenzija sa hlorspromazinom, a vjerovatno i ostalim fenotiazinima

alkohol: ↑ sedativno dejstvo

→ **analgetici:** ↑ sedativno i hipotenzivno dejstvo sa opioidnim analgeticima

antacidi: ↓ resorpcija fenotiazina sa antacidima

→ **anestetici:** ↑ hipotenzivno dejstvo

anksiolitici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antiaritmici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija uz lijekove koji produžuju QT interval – izbjegavati istovremenu primjenu tioridazina sa amjodaronom, dizopiramidom, prokainamidom (takođe izbjegavati amjodaron sa haloperidolom)

→ **antidepresivi:** ↑ rizik od aritmija sa tricikličnim antidepresivima – izbjegavati istovremenu primjenu sertindola i tricikličnih antidepresiva; ↑ koncentracija antidepresiva u plazmi i ↑ antimuskarinsko dejstvo posebno kod primjene tricikličnih antidepresiva sa fenotiazinima i moguće klopazinom; fluoksetin i fluvoksamin i venlafaksin mogu ↑ koncentraciju klopazina u plazmi; fluoksetin ↑ koncentraciju haloperidola u plazmi

antidijabetici: fenotiazini ↓ hipoglikemijsko dejstvo derivata sulfonilureje

→ **antiepileptici:** ↓ prag razdražljivosti; karbamazepin ↑ metabolizam haloperidola, olanzapina i risperidona (↓ koncentracija navedenih lijekova u plazmi)

antihipertenzivi: ↑ antihipertenzivno dejstvo; više doze hlorspromazina ↓ dejstvo blokatora adrenergičnih neurona; ↑ rizik od ekstrapiramidalnog sindroma kod istovremene primjene sa metildopom

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa astemizolom i terfenadinom – izbjegavati istovremenu primjenu sa tioridazinom

→ **antimikrobni lijekovi:** eritromicin može ↑ koncentraciju klopazina u plazmi (moguće ↑ rizika od konvulzija); rifampicin ubrzava metabolizam haloperidola (↓ koncentracija haloperidola u plazmi)

antimuskarinski lijekovi: ↑ antimuskarinskih neželjenih dejstava fenotiazina (ali ↓ koncentracija lijeka u plazmi!)

→ **antivirusni lekovi:** ritonavir ↑ koncentraciju klopazina u plazmi, rizik od intoksikacije (izbjegavati istovremenu primjenu; ritonavir može ↑ koncentraciju i ostalih antipsihotika u plazmi)

→ **beta-adrenergički blokatori:** ↑ antihipertenzivno dejstvo; fenotiazini ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa sotalolom

blokatori kalcijumskih kanala: ↑ hipotenzivno dejstvo

dopaminergici: ↑ hipoprolaktinemijskog i antiparkinsonskog dejstva bromokriptina; ↓ dejstvo levodope

litijum: ↑ rizik od ekstrapiramidalnog dejstva i mogućnost neurotoksičnosti sa klopazinom, haloperidolom i fenotiazinima

metoklopramid: ↑ rizik od ekstrapiramidalnog dejstva sa metoklopramidom

antivirusni lijekovi: v. aciklovir, didanozin, efavirenc, famciklovir, ganciklovir, indinavir, lamivudin, nelfinavir, nevirapin, ritonavir, sakvinavir, stavudin, zalcitabin, zidovudin

astemizol: v. antihistaminici

atenolol: v. beta-adrenergički blokatori

atorvastatin: v. statini

atrakurijum: v. miorelaksansi (nedepolarišući)

atropin: v. antimuskarinski lijekovi

auranofin: v. zlato

azatioprin

ACE inhibitori: ↓ rizik od leukopenije sa kaptoprilom

- **alopurinol**: ↑ dejstvo, ↑ toksičnost (↓ dozu azatioprina ako se primjenjuje istovremeno sa alopurinolom)
- **antikoagulansi**: ↓ antikoagulantno dejstvo varfarina
- **antimikrobni lijekovi**: proizvođač upozorava na moguću interakciju sa rifampicinom (posebno kod transplantiranih bolesnika); ↑ rizik od hematološke toksičnosti sa kotrimoksazolom

azelastin: v. antihistaminici

azitromicin: v. eritromicin i drugi makrolidi

aztreonam

antikoagulansi: ↑ antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina

B

baklofen: v. miorelaksansi

barbiturati

alkohol: ↑ sedativno dejstvo

antagonisti hormona: moguće ↑ i ubrzanje metabolizma toremifena

antagonisti leukotrijena: ↓ koncentracija montelukasta u plazmi istovremenom primjenom fenobarbitona

antiaritmici: ↑ metabolizam dizopiramida (↓ koncentracija lijeka u plazmi)

→ **antidepresivi**: ↓ antikonvulzivno dejstvo (↓ prag razdražljivosti); ↑ metabolizam mianserina i nekih tricikličnih antidepresiva (↓ koncentracija leka u plazmi)

→ **antiepileptici**: istovremena primjena fenobarbitona sa drugim antiepilepticima može ↑ toksičnost bez ↑ dejstva antiepileptika (↓ koncentracija zbog indukcije mikrozomalnih enzima jetre barbituratima); interakcija može komplikovati praćenje terapije; interakcija uključuje: ↑ efekta, ↑ sedacije i ↓ koncentracije u plazmi

→ **antikoagulansi**: ↑ metabolizam acenokumarola i varfarina (↓ antikoagulantno dejstvo)

antimikotici: fenobarbiton ↓ resorpciju griseofulvina (↓ dejstvo)

antimikrobni lijekovi: ↑ i ubrzan metabolizam hloramfenikola, doksiciklina i metronidazola (↓ dejstvo); sulfonamidi ↑ efekat tiopentona

→ **antipsihotici**: ↓ antikonvulzivno dejstvo (↓ prag razdražljivosti); fenobarbiton ↑ metabolizam haloperidola (↓ koncentracija u plazmi)

→ **antivirusni lijekovi**: moguće ↓ koncentracije indinavira, nefinavira, ritonavira i sakvinavira u plazmi

beta-adrenergički blokatori: ↑ metabolizam onih beta blokatora koji se primarno metabolišu u jetri (propranolol, metoprolol); pratiti efekte i po potrebi korigovati dozu

→ **blokatori kalcijumskih kanala**: moguće ↓ dejstva felodipina, isradipina i vjerovatno nikardipina, nifedipina i drugih dihidropiridina, kao i diltiazema i verapamila (barbiturati ↑ metabolizam)

→ **ciklosporin**: ↑ metabolizma ciklosporina (↓ dejstvo); povećati dozu ciklosporina ako je potrebno

folna kiselina i folinska kiselina: moguće ↓ koncentracije fenobarbitona i primidona u plazmi

→ **gestageni i estrogeni**: ↑ metabolizam tibolona i oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)

glikozidi digitalisa: ↑ metabolizam digitoksina (↓ dejstvo)

griseofulvin: ↓ resorpcija griseofulvina

kontraceptivi, oralni: barbiturati ↑ metabolizam kontraceptiva

→ **kortikosteroidi**: ↑ metabolizam kortikosteroida (↓ dejstvo!); korigovati dozu kortikosteroida ako je potrebno

levotiroksin: moguć ↑ i ubrzan metabolizam levotiroksina (u hipotireoidizmu ↑ zahtjevi za levotiroksinom)

metildopa: ↓ dejstvo metildope

teofilin: ↑ metabolizam teofilina (↓ dejstvo); korigovati dozu

tiroksin: ↑ metabolizam tiroksina

tropisetron: fenobarbiton ↓ koncentraciju tropisetrona u plazmi

valproati: ↓ metabolizam fenobarbitona (korigovati dozu fenobarbitona)

vitamini: mogući ↑ zahtjevi za vitaminom D

beklometazon: v. kortikosteroidi

benzilpenicilin: v. penicilini

benzodiazepini: v. anksiolitici

berkamidipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

beta-adrenergički blokatori

ACE inhibitori: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **adrenomimetici**: teške hipertenzije sa adrenalinom i noradrenalinom kao i dobutaminom uz neselektivne beta-adrenergičke blokatore (izbjegavati istovremenu primjenu)

alkohol: ↑ hipotenzivno dejstvo

alprostadil: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **analgetici**: NSAIL mogu ↓ antihipertenzivno dejstvo; morfin moguće ↑ koncentraciju esmolola u plazmi; rizik od ventrikularne aritmije ↑ sa sotalolom

→ **anestetici**: ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od toksičnosti bupivakaina sa propranolola anksiolitici: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **antiaritmici**: ↑ rizik od miokardne depresije i bradikardije; rizik od ventrikularnih aritmija povezanih sa sotalolom ↑ kod istovremene primjene amjodarona, dizopiramide, prokainamida i hinidina (izbjegavati istovremenu primjenu); ↑ rizik od toksičnosti lidokaina sa propranololom; propafenon ↑ koncentraciju metoprolola i propranolola u plazmi

→ **antidepresivi triciklični**: fluvoksamin ↑ koncentraciju propranolola u plazmi; ↑ rizik od ventrikularnih aritmija istovremenom primjenom sotalola

antidijabetici: ↑ hipoglikemijsko dejstvo, maskiranje hipoglikemijskih znakova kao što su tremor i tahikardija

antihipertenzivi: ↑ hipotenzivno dejstvo klonidina; ↑ hipertenzija i rizik od dejstva prve doze prazosina (vjerojatno i sa doksazosinom i terazosinom); istovremenom primjenom propranolola može se javiti hipertenzivna kriza

→ **antihistaminici**: astemizol i terfenadin ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sotalola (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antipsihotici**: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija istovremenom primjenom sotalola i fenotiazina; zajednička primjena propranolola i hlorpromazina može ↑ koncentraciju oba lijeka u plazmi

antivirusni lijekovi: ↑ koncentracija metoprolola, pindolola i propranolola u plazmi

→ **blokatori kalcijumskih kanala**: ↑ rizik od bradikardije i AV bloka sa diltiazemom; do teške hipertenzije i srčanog popuštanja ponekad dolazi sa nifedipinom, a moguće i sa drugim dihidropiridinima; asistolija i teška hipotenzija i popuštanje srca sa verapamilom

cisaprid: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija istovremenom primjenom sotalola (izbjegavati istovremenu primjenu)

diuretici: ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od ventrikularnih aritmija istovremenom primjenom sotalola kod hipokalijemije

gestageni i estrogeni: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi antagonizuju hipotenzivno dejstvo beta blokatora

glikozidi digitalisa: ↑ rizik od bradikardije i AV bloka

kortikosteroidi: ↑ hipotenzivno dejstvo

levotiroksin: ↑ metabolizam propranolola (↓ dejstvo)

miorelaksansi: moguće ↑ hipotenzivnog dejstva i bradikardija sa tizanidinom

teofilin: moguć bronhospazam

tropisetron: rizik od ventrikularnih aritmija

betaksolol: v. beta-adrenergički blokatori

betametazon: v. kortikosteroidi

bezafibrat: v. fibrati

bikalutamid

antikoagulansi: moguće ↑ dejstva varfarina

bifosfonati

alendronska kiselina (alendronat): moguće ↑ gastrointestinalnih neželjenih dejstava istovremenom primjenom NSAIL

antacidi: ↓ resorpcija bifosfonata

antimikrobni lijekovi: ↓ resorpcija bifosfonata; ↑ rizik od hipokalijemije sa aminoglikozidima

gvožđe: ↓ resorpcija bifosfonata

kalcijumove soli: ↓ resorpcija bifosfonata

biperiden: v. antimuskarinski lijekovi

bisoprolol: v. beta-adrenergički blokatori

bleomicin

cisplatin: ↑ rizik od pulmonarne toksičnosti

digoksin: ↓ resorpcija digoksina

fenitoin: ↓ resorpcija fenitoina

klozapin: ↑ rizik od agranulocitoze

blokatori H₂ receptora (cimetidin)

anksiolitici i hipnotici: cimetidin ↑ metabolizam benzodiazepina

antidepresivi: cimetidin ↓ metabolizam amitriptilina i moklobemida (↑ koncentracija u plazmi)

antidijabetici: cimetidin ↓ izlučivanje metformina (↑ koncentracija u plazmi), cimetidin ↑ hipoglikemijsko dejstvo derivata sulfonilureje

antiepileptici: cimetidin ↓ metabolizam karbamazepina, fenitoina i valproata (↑ koncentracija u plazmi)

antihistaminici: cimetidin može ↑ koncentraciju loratadina u plazmi

antikoagulansi: cimetidin ↑ antikoagulantno dejstvo varfarina (↓ metabolizam)

antimikotici: ↓ resorpcija itrakonazola i ketokonazola, cimetidin ↑ koncentraciju terbinafina u plazmi

antimikrobni lijekovi: cimetidin ↑ koncentraciju eritromicina u plazmi (↑ rizik od toksičnosti, moguća gluvoća)

antipsihotici: cimetidin može ↑ dejstvo hlompromazina, klopazina, a vjerovatno i drugih antipsihotika

antivirusni lijekovi: cimetidin može ↑ koncentraciju zalcitabina

beta-adrenergički blokatori: cimetidin ↓ metabolizam metoprolola i propranolola (↑ koncentracije u plazmi)

blokatori kalcijumskih kanala: cimetidin ↓ metabolizam nekih blokatora kalcijumovih kanala (↑ koncentracije u plazmi)

ciklosporin: cimetidin može ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi

citotoksični lijekovi: cimetidin ↑ koncentraciju fluorouracila u plazmi

hormonski antagonisti: oktreotid može usporiti resorpciju cimetidina

rifampicin: ↑ metabolizam cimetidina (↓ koncentracija cimetidina u plazmi), cimetidin ↓ metabolizam metronidazola (↑ koncentracija metronidazola u plazmi)

teofilin: cimetidin ↓ metabolizam (↑ koncentracija teofilina u plazmi)

blokatori kalcijumskih kanala

(dihidropiridinski blokatori kalcijumskih kanala uključuju: amlodipin, felodipin, isradipin, nifedipin, nikardipin, nimodipin i nisoldipin)

ACE inhibitori: ↑ hipotenzivno dejstvo

alkohol: ↑ hipotenzivno dejstvo; verapamil ↑ koncentraciju alkohola u plazmi

alprostadil: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **anestestici:** verapamil ↑ hipotenzivno dejstvo opštih anestetika i ↑ rizik od AV bloka; izofluran ↑ hipotenzivno dejstvo dihidropiridina

→ **antiaritmici:** istovremenom primjenom amjodarona ↑ rizik od bradikardije, AV bloka i miokardne depresije diltiazema ili verapamila; ↑ rizik od miokardne depresije i asistolije ako se verapamil primjenjuje istovremeno sa dizopiramidom i flekainidom; koncentracija hinidina u plazmi ↓ istovremenom primjenom nifedipina; sa verapamilom ↑ koncentracija hinidina u plazmi (ekstremna hipotenzija)

antidepresivi: diltiazem i verapamil mogu ↑ koncentraciju imipramina i moguće drugih tricikličnih antidepresiva

antidijabetici: nifedipin ponekad može uticati na toleranciju glukoze

→ **antiepileptici:** ↑ dejstvo karbamazepina sa diltiazemom i verapamilom (↓ metabolizam); diltiazem i nifedipin ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi; moguće ↓ dejstva nifedipina i drugih dihidropiridina istovremenom primjenom karbamazepina, fenobarbitona, fenitoina i primidona; dejstvo diltiazema i verapamila ↓ istovremenom primjenom fenobarbitona i fenitoina

→ **antihipertenzivi:** ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od dejstva prve doze sa prazosinom

→ **antimikotici:** itrakonazol i ketokonazol ↓ metabolizam felodipina i moguće drugih dihidropiridina (↑ koncentracija u plazmi)

→ **antimikrobni lijekovi:** eritromicin može ↓ metabolizam felodipina (↑ koncentracija u plazmi); rifampicin ↑ metabolizam diltiazema, nifedipina, nimodipina, verapamila i vjerovatno isradipina, nikardipina i nisoldipina (koncentracija lijeka u plazmi je značajno ↓)

antipsihotici: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **antivirusni lijekovi:** indinavir i ritonavir mogu ↑ koncentraciju blokatora kalcijumskih kanala u plazmi

anksiolitici: diltiazem i verapamil ↓ metabolizam midazolama (↑ koncentracija midazolama u plazmi, ↑ sedativno dejstvo)

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam nekih blokatora kalcijumskih kanala (↑ koncentracija leka u plazmi)

→ **barbiturati:** v. antiepileptici

→ **beta-adrenergički blokatori:** ↑ rizik od bradikardije i AV bloka sa diltiazemom, nekad i teška hipotenzija i popuštanje srca sa nifedipinom, a moguće sa drugim dihidropiridinima; asistolija, teška hipotenzija, popuštanje srca sa verapamilom

blokatori kalcijumskih kanala (drugi): klirens nifedipina ↓ diltiazemom (↑ koncentracija nifedipina u plazmi)
 → **ciklosporin:** ↑ koncentracija ciklosporina u plazmi sa diltiazemom, nikardipinom i verapamilom (↓ metabolizam ciklosporina); moguće ↑ koncentracije nifedipina u plazmi (↑ rizik od neželjenih dejstava kao što je hiperplazija gingive)

diuretici: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **glikozidi digitalisa:** ↑ koncentracija digoksina u plazmi sa diltiazemom, verapamilom i moguće nifedipinom; ↑ AV blok i bradikardija sa verapamilom

litijum: može nastati neurotoksičnost bez ↑ koncentracije litijuma u plazmi kod bolesnika koji uzimaju i diltiazem i verapamil

miorelaksansi: verapamil i nifedipin ↑ dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa; hipotenzija, miokardna depresija i hiperkalijemija sa verapamilom i i.v. dantrolenom; rizik od aritmije sa diltiazemom i i.v. dantrolenom; ↑ hipotenzivno dejstvo sa tizanidinom

→ **teofilin:** diltiazem, verapamil, a moguće i drugi blokatori kalcijumskih kanala ↑ dejstvo (↑ koncentracija teofilina u plazmi, ↓ metabolizam teofilina)

bortezomib

digoksin: moguća ↓ resorpcija digoksina

ekstrakt zelenog čaja: moguća ↓ resorpcija bortezomiba

fenitoin: moguća ↓ resorpcija fenitoina

ketokonazol: ↑ koncentraciju bortezomiba

klozapin: ↑ rizik od agranulocitoze

brimonidin

CNS-depresori: moguće ↑ efekta CNS-depresora (alkohola, babiturata, opioida)

MAO inhibitori: oprez pri istovremenoj primjeni sa brimonidinom

triciklični antidepressivi: oprez pri istovremenoj primjeni sa brimonidinom

brinzolamid: oprez – velike doze salicilata

brivudin

5-fluorouracil: brivudin pojačava toksičnost 5-fluorouracila

kapecitabin: medularna aplazija

bromazepam: v. anksiolitici i hipnotici

bromokriptin

→ **adrenomimeti:** ↑ rizik od toksičnosti sa bromokriptinom i fenilpropanolaminom

alkohol: ↓ tolerancija na bromokriptin

antimikrobni lijekovi: eritromicin, a moguće i drugi makrolidni antibiotici ↑ koncentraciju bromokriptina u plazmi (↑ rizik od intoksikacije)

antipsihotici: antagonizam hipoprolaktinemijskog i antiparkinsonskog dejstva

domperidon: antagonizam hipoprolaktinemijskog dejstva

hormonski antagonisti: oktreotid ↑ koncentraciju bromokriptina u plazmi

metoklopramid: antagonizam hipoprolaktinemijskog dejstva

budesonid: v. kortikosteroidi

bumetanid: v. diuretici Henleove petlje

bupivakain

antiaritmici: ↑ depresija miokarda

beta-adrenergički blokatori: ↑ rizik od toksičnosti bupivakaina sa propranololom

bupropion: v. amfebutamon

buspiron: v. anksiolitici i hipnotici

C

cefadroksil: v. cefalosporini

cefahlor: v. cefalosporini

cefaleksil: v. cefalosporini

cefalosporini

alkohol: cefamandol može dati reakciju sličnu disulfiramu

antacidi: antacidi ↓ resorpciju cefahlora i cefpodoksima

→ **antikoagulansi:** ↑ antikoagulantno dejstvo varfarina i acenokumarola sa cefamandolom, a moguće i sa drugim cefalosporinima

antiulkusni lijekovi: antagonisti H₂ receptora ↓ resorpciju cefpodoksima

diuretici: ↑ nefrotoksičnost

urikozurici: probenecid ↓ izlučivanje cefalosporina (↑ koncentracija u plazmi)

cefamandol: v. cefalosporini

cefazolin: v. cefalosporini

cefiksime: v. cefalosporini

cefotaksim: v. cefalosporini

cefpirom: v. cefalosporini

cefprozil: v. cefalosporini

ceftazidim: v. cefalosporini

ceftibuten: v. cefalosporini

ceftriakson: v. cefalosporini

cefuroksime: v. cefalosporini

celekoksib

aspirin (velike doze): rizik od gastričih tegoba

flukonazol: ↑ nivo celekoksiba

celiprolol: v. beta-adrenergički blokatori

cetirizin: v. antihistaminici

oprez je potreban pri istovremenoj upotrebi sa diazepamom, eritromicinom, ketokonazolom

ciklofosamid i ifosamid

→ **antikoagulansi:** ifosamid moguće ↑ dejstvo varfarina

miorelaksansi: ciklofosamid ↑ dejstvo suksametonijuma

ciklopiroks

izbjegavati lokalnu primjenu drugih lijekova uključujući i biljne preparate

cikloserin

→ **antiepileptici:** ↑ koncentracija fenitoina u plazmi (↑ rizik od toksičnosti)

ciklosporin

→ **ACE inhibitori:** ↑ rizik od hiperkalijemije

alopurinol: moguće ↑ koncentracije ciklosporina u plazmi (rizik od intoksikacije)

→ **analgetici:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti sa NSAID; ciklosporin ↑ koncentraciju diklofenaka u plazmi (smanjiti dozu diklofenaka na polovinu)

antiaritmici: amjodaron i propafenon mogu ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi

→ **antiagregacioni lijekovi:** tiklopidin ↓ koncentraciju ciklosporina u plazmi

→ **antiepileptici:** karbamazepin, fenobarbiton, fenitoin i primidon ↑ metabolizam (↓ koncentracija ciklosporina u plazmi); ↑ dozu ako je potrebno

→ **antimalarici:** hlorokin ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi (rizik od toksičnosti)

→ **antimikotici:** amfotericin ↑ rizik od nefrotoksičnosti; grizeofulvin može ↓ koncentraciju ciklosporina u plazmi; itrakonazol, ketokonazol i flukonazol mogu ↓ metabolizam ciklosporina (↑ koncentracija ciklosporina u plazmi, ↑ rizik od nefrotoksičnosti)

→ **antimikrobni lijekovi:** aminoglikozidi, sulfametoksazol i trimetoprim i fluorohinoloni ↑ rizik od nefrotoksičnosti; hloramfenikol i doksiciklin mogu ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi; eritromicin, klaritromicin i drugi makrolidi ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi (↓ metabolizam ciklosporina); rifampicin ↓ koncentraciju ciklosporina u plazmi

→ **antiulkusni lijekovi:** cimetidin može ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi

→ **antivirusni lijekovi:** ritonavir može ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi

→ **barbiturati:** v. antiepileptici

beta-adrenergički blokatori: karvedilol ↑ koncentraciju ciklosporina

- **blokatori kalcijumskih kanala:** diltiazem, nikardipin i verapamil ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi; ciklosporin može ↑ koncentraciju nifedipina u plazmi (↑ rizik od neželjenog dejstva kao što je hiperplazija gingive)
- **citotoksični lijekovi:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti sa doksorubicinom; ↑ rizik od nefrotoksičnosti sa melfalanom; ↑ nefrotoksičnost sa metotreksatom
- **diuretici:** ↑ rizik od hiperkalijemije sa istovremenom primjenom diuretika koji štede kalijum
- **gestageni i estrogeni:** gestageni ↓ metabolizam (↑ koncentracija ciklosporina u plazmi)
- grejpfrut:** ↑ koncentracija ciklosporina
- **hipolipemici:** ↑ rizik od miopatije sa statinima; moguće ↑ rizika od renalnog oštećenja sa fenofibratom
- **hormonski antagonisti:** danazol ↓ metabolizam (↑ koncentracija ciklosporina u plazmi)
- **kalijumove soli:** ↑ rizik od hiperkalijemije
- **kortikosteroidi:** visoke doze metilprednizolona ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi (rizik od konvulzija); ciklosporin (↑ koncentraciju prednizolona u plazmi)
- **orlistat:** ↓ resorpcija ciklosporina
- **primidon:** v. antiepileptici
- **statini:** ↑ rizik od miopatije
- **ursodeoksiholna kiselina:** ↑ resorpciju ciklosporina
- cilazapril:** v. ACE inhibitori
- cimetidin:** v. antagonisti H₂ receptora
- cinarizin:** v. antihistaminici
- ciprofibrat:** v. fibrati
- ciprofloksacin:** v. fluorohinoloni
- ciproteron**
- alkohol:** ↓ antiandrogeni efekat
- etinilestradiol:** ↑ sklonost ka tromboembolijama
- cisaprid**
- alkohol:** ↑ sedativno dejstvo
- analgetici:** opioidni analgetici mogu ↓ dejstvo na gastrointestinalnu pokretljivost
- anksiolitici i hipnotici:** ↑ sedativno dejstvo benzodiazepina
- antiaritmici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa amjodaronom i dizopiramidom – izbjegavati istovremenu primjenu
- antidepresivi:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa tricikličkim antidepresivima (izbjegavati istovremenu primjenu)
- antihistaminici:** ↑ rizik od aritmija sa astemizolom i terfenadinom (izbjegavati istovremenu primjenu)
- antikoagulansi:** moguće ↑ dejstva oralnih antikoagulansa
- antimikotici:** flukonazol, itraconazol, ketokonazol i mikonazol ↓ metabolizam cisaprida (moguće ventrikularne aritmije – izbjegavati istovremenu primjenu)
- antimikrobni lijekovi:** eritromicin može ↓ metabolizam cisaprida (rizik od ventrikularnih aritmija – izbjegavati istovremenu primjenu)
- antimuskarinski lijekovi:** ↓ dejstvo na gastrointestinalnu pokretljivost
- antipsihotici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa haloperidolom i fenotiazinima
- antivirusni lijekovi:** ↑ koncentracija cisaprida u plazmi, ↑ rizik od ventrikularnih aritmija uz primjenu indinavira, ritonavira i drugih inhibitora proteaze (izbjegavati istovremenu primjenu)
- beta-adrenergički blokatori:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa sotalolom (izbjegavati istovremenu primjenu)
- litijum:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija (izbjegavati istovremenu primjenu)
- cisatrakurijum:** v. miorelaksansi
- cisplatin**
- antimikrobni lijekovi:** aminoglikozidi ↑ rizik od nefrotoksičnosti i ototoksičnosti
- metotreksat:** ↑ izlučivanje metotreksata (pratiti efekat metotreksata)
- cialopram:** v. antidepresivi
- izbjegavati lijekove za mršavljenje
- aspirin i NSAIL:** povećavaju učestalost neželjenih reakcija
- sedativni antihistaminici:** pojačavaju efekat
- varfarin:** pojačana sklonost ka krvarenju
- citarabin**
- flucitozin:** moguće ↓ koncentracija flucitozina u plazmi

citotoksični lijekovi: v. pojedinačne lijekove

D

dabigatran eteksilat

antikoagulansi: izbjegavati sve antikoagulanse zbog rizika od hemoragije

amjodaron: ↑ koncentracija dabigatrana u plazmi

NSAIL: ↑ rizik od hemoragija; izbjegavati zajedničku primjenu sa ketorolakom i diklofenakom

sibutramin: ↑ rizik od hemoragija

dalteparin: v. heparin

danazol

→ **antiepileptici:** ↓ metabolizam karbamazepina (↑ koncentracija karbamazepina u plazmi)

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina (↓ metabolizam)

→ **ciklosporin:** ↓ metabolizam (↑ koncentracija ciklosporina u plazmi)

dantrolen: v. miorelaksansi

dapson

antimikrobni lijekovi: ↓ koncentracija rifamicina u plazmi

antivirusni lijekovi: ↓ resorpcija didanozina; uz zalcitabin ↑ rizik od periferne neuropatije

probenecid: ↓ izlučivanje dapsona (↑ rizik od neželjenih dejstava, po potrebi ↓ dozu)

darbepoetin alfa

ACE inhibitori: mogući antagonizam antihipertenzivnog efekta ACE inhibitora i sinergizam u hiperkalijemiji

darifenacin: v. antimuskarinski lijekovi

darunavir

↑ koncentracija lidokaina, rifabutina

daunorubicin: v. doksorubicin

deferasiroks

vjerovatno ↓ koncentraciju **midazolama** u plazmi

↑ nivo **repaglinida** u plazmi

↓ koncentracija sa **rifampicinom**

deksametazon: v. kortkosteroidi

deksketoprofen: v. NSAIL

dekstrometorfan

oprez sa amjodaronom (pojačani efekti dekstrometorfana do toksičnosti)

bupropion: usporava metabolizam dekstrometorfana

hinidin: podiže nivo u plazmi

linezolid: pratiti simptome serotoniniskog sindroma

MAO I: kontraindikovani, opisani su slučajevi hiperpireksije

NSAIL-selektivni COX2 inhibitori (parekoksib): pojačava efekat

rasagilin: opisani su slučajevi serotoniniskog sindroma

SSRI: opisani su slučajevi serotoniniskog sindroma

derivati sulfonilureje: v. antidiabetici

desloratadin: v. antihistaminici

dezmopresin

dezogestrel: v. gestageni

NSAIL: ↑ dejstvo uz istovremenu primjenu indometacina

diazepam: v. anksiolitici

diazoksid

antidiabetici: ↓ hipoglikemijsko dejstvo (antagonizam hipoglikemijskog efekta)

antikoagulansi: ↑ koncentracija antikoagulansa (diazoksid istiskuje antikoagulanse iz veze sa proteinima plazme)

diuretici: ↑ antihipertenzivno dejstvo tiazida

fenitoin: ↓ dejstvo

hidralazin: ↑ antihipertenzivno dejstvo

varfarin: ↓ dejstvo varfarina (diazoksid istiskuje varfarin iz veze sa proteinima plazme)

didanozin

antimikotici: ↓ resorpcija itrakonazola i ketokonazola istovremenom primjenom sa didanozinom

antimikrobni lijekovi: metronidazol ↑ rizik od periferne neuropatije

antivirusni lijekovi (drugi): moguće ↑ koncentracije istovremenom primjenom sa ganciklovirov; ↑ rizik od periferne neuropatije sa stavudinom, zalcitabinom

citotoksični lijekovi: ↑ rizik od periferne neuropatije

dapson: ↓ resorpcija

fluorohinoloni: ↓ resorpcija

didrogesteron: v. gestageni

difenhidramin: v. antihistaminici

diflunisal: v. NSAIL

digoksin: v. glikozidi digitalisa

diklofenak: v. NSAIL

dikumarol

antidijabetici: ↑ hipoglikemija

diltiazem: v. blokatori kalcijumskih kanala

dimenhidrinat: v. antihistaminici

dinoproston

pojačava efekat oksitocina i metilergemetrina na uterus

dipiridamol

antacidi: ne uzimati istovremeno sa antacidima

ASK: ↑ dejstvo oba lijeka

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo zbog antiagregacionog dejstva dipiridamola

citotoksični lijekovi: moguće ↓ dejstva fludarabina

heparin: ↑ dejstvo heparina

distigmin: v. parasimpatomimetici

disulfiram

alkohol: „disulfiram - like“ reakcija (acetaldehidni sindrom)

anksiolitici i hipnotici: ↓ metabolizam benzodiazepina; ↑ sedativno dejstvo (moguća toksičnost temazepama)

antidepresivi: ↓ metabolizam tricikličnih antidepresiva (↑ koncentracija u plazmi)

→ **antiepileptici:** disulfiram inhibira inaktivaciju fenitoina u jetri, ↓ metabolizam fenitoina u jetri (↑ rizik od toksičnosti)

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina

antimikrobni lijekovi: sa metronidazolom moguće psihotične reakcije i konfuzija (uz zajedničku primjenu pratiti psihičke reakcije)

teofilin: ↓ metabolizam (↑ rizik od toksičnosti)

diuretici

→ **ACE inhibitori:** ↑ hipotenzivno dejstvo; rizik od teške hiperkalijemije sa diureticima koji štede kalijum

adrenomimetici: ↑ rizik od hipokalijemije ako se acetazolamid, diuretici Henleove petlje i tiazidi primjenjuju uz visoke doze fenoterola, ritodrina, salmeterola, salbutamola ili terbutalina

alprostadil: ↑ hipotenzivno dejstvo

→ **angetici:** diuretici ↑ rizik od nefrotoksičnosti NSAIL; indometacin ↓ diuretsko dejstvo i rizik od nastanka hiperkalijemije sa diureticima koji štede kalijum; ASK ↓ diuretsko dejstvo spironolaktona; ASK ↓ izlučivanje acetazolamida (↑ rizik od toksičnosti)

→ **antiaritmiци:** moguće ↑ kardijalne toksičnosti amjodarona, dizopiramida, flekainida i hinidina usljed hipokalijemije; acetazolamid ↓ izlučivanje hinidina

antidepresivi: ↑ rizik od posturalne hipotenzije sa tricikličnim antidepresivima; reboksetin može ↑ rizik od hipokalijemije diuretika Henleove petlje i tiazida

antidijabetici: ↓ hipoglikemijsko dejstvo sa diureticima Henleove petlje i tiazidima; ↓ dejstvo insulina

→ **antiepileptici:** ↑ rizik od hiponatrijemije sa karbamazepinom; acetazolamid ↑ koncentraciju karbamazepina u plazmi

- **antihistaminici**: hipokalijemija ili elektrolitski disbalans sa astemizolom; terfenadin ↑ hipokalijemiju i elektrolitski disbalans uz ↑ rizik od ventrikularne aritmije
- **antihipertenzivi**: ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od hipotenzivnog dejstva prve doze prazosina
- antimikotici**: amfotericin ↑ rizik od hipokalijemije diuretika Henleove petlje i tiazida; hidrohlorortiazid ↑ koncentraciju flukonazola u plazmi
- **antimikrobni lijekovi**: diuretici Henleove petlje ↑ rizik od ototoksičnosti aminoglikozida, kolistina i vankomicina; diuretici Henleove petlje ↑ rizik od nefrotoksičnosti cefalosporina
- beta-adrenergički blokatori**: ↑ hipotenzivno dejstvo; sotalol ↑ rizik od ventrikularne aritmije usljed hipokalijemije
- blokatori kalcijumskih kanala**: ↑ hipotenzivno dejstvo
- **ciklosporin**: ↑ rizik od hiperkalijemije sa diureticima koji štede kalijum
- citotoksični lijekovi**: ↑ rizik od nefrotoksičnosti i ototoksičnosti sa cisplatinom
- diuretici (drugi)**: ↑ hipotenzivno dejstvo; ↑ rizik od hipokalijemije ako se istovremeno primjenjuju acetazolamid, diuretici Henleove petlje ili tiazidi
- gestageni i estrogeni**: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi ↓ diuretsko dejstvo
- **glikozidi digitalisa**: ↑ toksičnost glikozida usljed hipokalijemije sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima; ↑ dejstvo istovremenom primjenom spironolaktona
- holestiramin i holestipol**: ↓ resorpcija tiazida
- hormonski antagonisti**: ↑ rizik od hiponatrijemije sa aminoglutetimidom; tiazidi ↑ rizik od hiperkalijemije uz toremifen
- indapamid**: hipokalijemija
- kalcijumove soli**: ↑ rizik od hiperkalijemije sa tiazidima
- **kalijumove soli**: hiperkalijemija sa diureticima koji štede kalijum
- kortikosteroidi**: ↑ rizik od hipokalijemije sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima; ↓ diuretsko dejstvo
- **litijum**: ↓ izlučivanje litijuma sa diureticima Henleove petlje, diureticima koji štede kalijum i tiazidima (↑ koncentracija litijuma u plazmi i rizik od toksičnosti); ↑ izlučivanje litijuma sa acetazolamidom
- miorelaksansi**: ↑ hipotenzivno dejstvo istovremenom primjenom baklofena i tizanidina
- teofilin**: ↑ rizik od hipokalijemije sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima
- vitamin D**: ↑ rizik od hiperkalijemije istovremenom primjenom tiazida i vitamina D
- dizopiramid**
- **antiaritmici (drugi)**: amjodaron ↑ rizik od ventrikularnih aritmija (izbjegavati istovremenu primjenu); moguća depresija miokarda
- **antidepresivi**: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa tricikličnim antidepresivima
- antiepileptici**: fenobarbiton, fenitoin i primidon ↓ koncentraciju dizopiramida u plazmi
- **antihistaminici**: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa astemizolom i terfenadinom (izbjegavati istovremenu primjenu)
- **antimikrobni lijekovi**: rifampicin ↓ koncentraciju dizopiramida; eritromicin i moguće klaritromicin ↑ koncentraciju dizopiramida (rizik od toksičnosti)
- **antimuskularinski lijekovi**: ↑ antimuskularinska neželjena dejstva
- antipsihotici**: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija (izbjegavati istovremenu primjenu sa pimozidom i tiordazinom)
- **antivirusni lijekovi**: moguć ↑ rizik od aritmija sa ritonaviro
- barbiturati**: v. antiepileptici
- **beta-adrenergički blokatori**: ↑ depresija miokarda; ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa sotalolom (izbjegavati istovremenu primjenu)
- **blokatori kalcijumskih kanala**: ↑ depresija miokarda sa verapamilom
- cisaprid**: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija (izbjegavati istovremenu primjenu)
- **diuretici**: ↑ kardijalna toksičnost dizopiramida zbog hipokalijemije koja može nastati istovremenom primjenom acetazolamida, diuretika Henleove petlje i tiazida
- miorelaksansi, kurarizantni**: neuromuskularni blok
- organski nitrati**: ↓ dejstvo sublingvalnih preparata
- primidon**: v. antiepileptici
- tropisetron**: ↑ rizik od aritmije
- dobutamin**: v. adrenomimetici
- doksazosin**: v. alfa blokatori

doksepin: v. antidepresivi, triciklični

doksiciklin: v. tetraciklini

antiepileptici: karbamazepin, fenobarbiton, fenitoin, primidon ↑ metabolizam doksiciklina (↓ koncentracija u plazmi); ↓ antimikrobno dejstvo

barbiturati: ↓ koncentracija u plazmi

glikozidi digitalisa: ↑ koncentracija digoksina u plazmi; ↑ dejstvo

gvožđe: ↓ resorpcija uz istovremenu primjenu preparata gvožđa

doksorubicin

antivirusni lijekovi: moguće ↓ dejstvo stavudina

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od neurotoksičnosti

digoksin: ↓ resorpcija digoksina

domperidon

analgetici: opioidni analgetici antagonizuju dejstvo; ↑ resorpcija paracetamola (↑ dejstvo)

antimuskarinski lijekovi: antagonizam gastrointestinalne aktivnosti

donepezil: v. antiholinesteraze

dopamin: v. adrenomimetici

dopaminergici: v. bromokriptin, levodopa

dorzolamid: v. diuretici

droperidol: v. antipsihotici

dutasterid

verapamil i diltiazem: ↑ koncentraciju u plazmi

anti-HIV lijekovi, sistemski fungicidi, klaritromicin, diklofenak, imatinib: ↑ koncentraciju dutasterida u plazmi

E

efalizumab

prekinuti terapiju efalizumabom 8 nedjelja prije i 2 nedjelje poslije vakcinacije živim i atenuisanim vakcinama

efavirenc

→ **anksiolitici i hipnotici:** rizik od produžene sedacije uz midazolam

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od ventrikularne aritmije uz terfenadin (izbjegavati istovremenu primjenu)

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↓ koncentraciju efavirencu u plazmi (↑ dozu)

antivirusni lijekovi (drugi): efavirenc ↓ koncentraciju indinavira (↑ dozu); efavirenc značajno ↓ koncentraciju sakvinavira u plazmi

gestageni i estrogeni: moguće ↓ efikasnosti oralnih kontraceptiva

eksemestan

rifampicin: redukuje koncentraciju eksemestana u plazmi

emedastin

pojačana toksičnost sa benzodiazepinima, tricikličnim antidepresivima, neurolepticima, barbituratima, atropinom i njegovim derivatima, biperidenom

enalapril: v. ACE inhibitori

enfuvirtid: varfarin

enoksaparin: v. heparin

entakapon

usporava eliminaciju metildope, dobutamina, benzodiazepina, miorelaksantnih lijekova i kodeina
oprez sa MAO inhibitorima, izbjegavati alkohol, kao i sedativne antihistaminike

epinefrin (adrenalin): v. adrenomimetici

eplerenon: v. i diuretici koji štede kalijum

ACE inhibitori: hiperkalijemija

amjodaron: rizik od hiperkalijemije

azoli: ↑ koncentracija eplerenona u plazmi

ciklosporin: rizik od od hiperkalijemije i bubrežne insuficijencije

digoksin: ↑ koncentracija digoksina u plazmi

diltiazem: ↑ koncentracija u plazmi, ↑ rizik od hiperkalijemije

fenobarbiton: ↓ efekat eplerenona

Hypericum perforatum: ↓ efekat eplerenona

karbamazepin: ↓ koncentracija lijeka u plazmi

litijum: ↑ koncentracija litijuma

makrolidi: ↑ koncentracija eplerenona

NSAIL: moguća bubrežna insuficijencija

rifampicin: ↓ efekat eplerenona

verapamil: ↑ koncentracija u plazmi, ↑ rizik od hiperkalijemije

epoetin

ACE inhibitori: antagonizam hipotenzivnog dejstva; ↑ rizik od hiperkalijemije

eptakog alfa: reaguje sa tkivnim faktorom (FIII)

ergometrin

anestetiци, opšti: halotan ↓ dejstvo ergometrina

eritromicin i drugi makrolidi

→ **analgetici:** ↑ koncentracija alfentanila u plazmi sa eritromicinom

→ **anksiolitici i hipnotici:** eritromicin i klaritromicin ↓ metabolizam midazolama i triazolama (↑ koncentracija midazolama u plazmi i produžena sedacija)

antacidi: antacidi ↓ resorpciju azitromicina

→ **antiaritmici:** ↑ koncentracija dizopiramida u plazmi sa eritromicinom i moguće klaritromicinom (↑ rizik od toksičnosti)

→ **antiepileptici:** eritromicin i klaritromicin ↓ metabolizam karbamazepina (↑ koncentracija karbamazepina u plazmi); moguće da eritromicin ↓ metabolizam valproata (↑ koncentracija valproata u plazmi); klaritromicin ↓ metabolizam fenitoina (↑ koncentracija fenitoina u plazmi)

→ **antihistaminici:** eritromicin i klaritromicin ↓ metabolizam astemizola i terfenadina (izbjegavati istovremenu primjenu sistemskih ili lokalnih preparata – rizik od vrlo opasnih aritmija)

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo varfarina sa eritromicinom, klaritromicinom i drugim makrolidima

→ **antipsihotici:** eritromicin ↑ koncentraciju klozapina u plazmi (↑ rizik od konvulzija)

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↑ koncentraciju eritromicina u plazmi (↑ rizik od toksičnosti eritromicina – uključujući i gluvoću)

→ **antivirusni lijekovi:** klaritromicin tablete ↓ resorpciju zidovudina; ritonavir može ↑ koncentraciju klaritromicina i moguće drugih makrolida u plazmi (↓ dozu ako je prisutno renalno oštećenje)

blokatori kalcijumskih kanala: eritromicin moguće ↓ metabolizam felodipina (↑ koncentracija u plazmi)

→ **ciklosporin:** eritromicin, klaritromicin i drugi makrolidi ↓ metabolizam ciklosporina (↑ koncentracija ciklosporina u plazmi); ↑ toksičnost

cisaprid: eritromicin može ↓ metabolizam cisaprida (rizik od ventrikularnih aritmija – izbjegavati istovremenu primjenu)

dopaminergici: eritromicin ↑ koncentraciju bromokriptina u plazmi

efavirenc: ↓ koncentracija klaritromicina

glikozidi digitalisa: eritromicin, a vjerovatno i drugi makrolidi ↑ dejstvo digitoksina i digoksina

→ **hipolipemici:** eritromicin i klaritromicin ↑ rizik od miopatije sa atorvastatinom, cerivastatinom i simvastatinom; klaritromicin ↑ koncentraciju atorvastatina

kortikosteroidi: eritromicin ↓ metabolizam metilprednizolona, a moguće i drugih kortikosteroida (↑ dejstvo)

sildenafil: eritromicin ↑ koncentraciju sildenafilila (↓ početnu dozu sildenafilila)

→ **teofilin:** ↑ dejstvo eritromicina; eritromicin i klaritromicin ↓ metabolizam teofilina (↑ koncentracija teofilina u plazmi); ↑ rizik od toksičnosti

varfarin: moguće ↑ protrombinskog vremena sa eritromicinom i klaritromicinom

eritropoetin: v. epoetin

erlotinib

antimikotici: ↑ nivo u plazmi

digoksin: erlotinib ↓ resorpciju digoksina

klozapin: ↑ rizik od agranulocitoze

NSAIL: ↑ rizik od krvarenja

rifampicin: ubrzava metabolizam

varfarinom: ↑ rizik od krvarenja

ertapenem

antiepileptici: ↓ koncentracija valproata

estrogeni: mali rizik za smanjenje kontraceptivnog dejstva

esomeprazol: v. i inhibitori protonске pumpe

antiretrovirusni lijekovi: ne preporučuju se

klopidogrela: esomeprazol ↓ aktivnost klopidogrela

estramustin

↓ efikasnost antihipertenziva

estrogeni: v. kontraceptivi oralni

etanercept

azatioprin i/ ili merkaptopurin: opisani su slučajevi hepatospleničnih T-cell limfoma

etidronat: v. bifosfonati

etinilestradiol: v. kontraceptivi oralni

etodolak: v. NSAIL

etomidat: v. opšti anestetici

etosukimid

→ **antidepresivi:** ↓ prag za nastajanje konvulzija

→ **antiepileptici (drugi):** istovremeno uzimanje dva ili više antiepileptika može ↑ toksičnost bez povećanja antiepileptičkog efekta, interakcije između istih mogu otežati praćenje terapije, ↑ sedacija i ↓ koncentracija u plazmi

→ **antimikrobni lijekovi:** izoniazid ↑ koncentraciju u plazmi (↑ rizik od toksičnosti)

ezetimib

↑ efekat antikoagulanasa

izbjegavati sa fibratima i ciklosporinom

F

famciklovir: v. aciklovir

famotidin: v. antagonisti H₂ receptora

feksofenadin: v. antihistaminici

felodipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

fenilbutazon: v. NSAIL

fenilefrin: v. adrenomimetici

feniramin: izbjegavati antidepresive, alkohol i antimuskarinike

fenitoin

→ **anestetici:** aspirin ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi (izbjegavati istovremenu primjenu), ↑ metabolizam metadona

anksiolitici i hipnotici: diazepam i drugi benzodiazepini ↑ ili ↓ koncentraciju fenitoina u plazmi

antacidi: ↓ resorpcija fenitoina

antagonisti hormona: ↑ metabolizam toremifena

antiagregacioni lijekovi: aspirin ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi

→ **antiaritmici:** amjodaron ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi (inhibiran metabolizam fenitoina), fenitoin ↓ koncentraciju meksiletina i dizopiramida u plazmi

→ **antiepileptici (drugi):** istovremena primjena dva ili više antiepileptika može ↑ toksičnost bez ↑ antiepileptičkog dejstva

→ **antidepresivi:** fluoksetin i fluvoksamin ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi, fenitoin ↓ koncentraciju mianserina i paroksetina i tricikličnih antidepresiva u plazmi

→ **antikoagulansi:** ↑ metabolizam acenokumarola i varfarina, ↓ dejstvo (moguće ↓ antikoagulantnog dejstva, ali i ↑ antikoagulantnog dejstva)

→ **antimalarici:** antagonizam antikonvulzivnog dejstva

- **antimikotici:** flukonazol, itrakonazol, ketokonazol i mikonazol ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi; ↓ koncentracija itrakonazola i ketokonazola
- **antimikrobni lijekovi:** hloramfenikol, izonijazid, metronidazol ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi; kotrimoksazol i drugi sulfonamidi mogu ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi i antifolatno dejstvo (↓ metabolizam fenitoina), rifampicin ↓ koncentraciju fenitoina u plazmi; fenitoin ↓ koncentraciju doksiciklina u plazmi (↑ metabolizam doksiciklina)
- **antipsihotici:** antagonizam antikonvulzivnog dejstva (↓ konvulzivni prag), fenitoin ↑ metabolizam klozapina i kvetiapina (↓ koncentracija u plazmi)
- **antiulkusni lijekovi:** cimetidin ↓ metabolizam fenitoina (↑ koncentracije fenitoina u plazmi), sukralfat ↓ resorpciju, omeprazol ↑ dejstvo fenitoina
- **antivirusni lijekovi:** moguće ↓ koncentracije indinavira, nelfinavira i sakvinavira; zidovudin ↑ ili ↓ koncentraciju fenitoina u plazmi
- **blokatori kalcijumskih kanala:** diltiazem i nifedipin ↑ koncentraciju fenitoina u plazmi; ↓ dejstvo felodipina, isradipina, nisoldipina i vjerovatno nikardipina, nifedipina, diltiazema i verapamila
- **ciklosporin:** ↑ metabolizam ciklosporina (↓ koncentracija u plazmi)
- citotoksični lijekovi:** ↓ resorpcija fenitoina; metotreksat ↑ antifolatno dejstvo
- **disulfiram:** ↑ koncentracija fenitoina u plazmi
- diuretici:** ↑ rizik od osteomalacije sa inhibitorima karboanhidraze
- folna i folinska kiselina:** ↓ koncentracija fenitoina u plazmi
- **gestageni i estrogeni:** ↑ metabolizam tibolona i oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)
- glikozidi digitalisa:** ↑ metabolizam digitoksina (↓ dejstvo)
- **kortikosteroidi:** ↑ metabolizam kortikosteroida (↓ dejstvo)
- levotiroksin:** ↑ metabolizam levotiroksina
- litijum:** neurotoksičnost se javlja bez porasta koncentracije litijuma u plazmi
- miorelaksansi:** antagonizam dejstva nedepolarišućih miorelaksanasa (↑ oporavljanje od neuromuskularne blokade)
- teofilin:** ↑ metabolizam teofilina (↓ koncentracija teofilina u plazmi); pratiti efekte i ↑ dozu teofilina ako je potrebno
- **urikozurici:** ↑ koncentracija fenitoina u plazmi sa sulfipirazonom
- valproati:** valproat istiskuje fenitoin iz proteina plazme; slobodan fenitoin je povećan samo privremeno, tako da promjene doziranja nijesu potrebne
- vitamini:** folna kiselina može ↓ koncentraciju fenitoina u plazmi (povećane potrebe za vitaminom D)
- fenobarbiton:** v. barbiturati
- fenofibrat:** v. fibrati
- fenoksimetilpenicilin:** v. penicilini
- fenoterol:** v. adrenomimetici
- fenotiazini:** v. antipsihotici
- fentanil:** v. opioidni analgetici
- fentikonazol:** v. antimikotici (azoli)
- fibrati**
- **antikoagulansi:** ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina
- antidijabetici:** ↑ tolerancija glukoze (aditivno dejstvo)
- **ciklosporin:** ↑ rizik od renalnog oštećenja istovremenom primjenom fenofibrata
- **statini:** ↑ opasnost od miopatije
- filgrastim**
- citotoksični lijekovi:** moguća egzacerbacija neutropenije sa fluorouracilom
- finasterid:** maskira zloupotrebu steroida
- fitomenadion:** v. vitamini (vitamin K)
- flucitozin**
- antimikotici (drugi):** ↓ renalna ekskrecija i ↑ ponovno preuzimanje uz amfotericin (moguće ↑ toksičnosti flucitozina)
- citotoksični lijekovi:** citarabin može ↓ koncentraciju flucitozina u plazmi

fludarabin

antiagregacioni lijekovi: moguće ↓ dejstvo sa dipiridamolom

flufenazin: v. antipsihotici

flukonazol: v. antimikotici

flumazenil

izbjegavati antidepresive, alkohol

↓ efikasnost benzodiazepinskih antiepileptika, antikonvulziva
antagonizuje efekat opioidnih analgetika, hipnotika

flunizolid: v. kortikosteroidi

fluoksetin: v. antidepresivi

fluorohinoloni

agonisti 5-HT₁ receptora: fluorohinoloni mogu ↓ metabolizam zolmitriptana (smanjiti dozu zolmitriptana)

→ **analgetici:** moguće ↑ rizika od konvulzija sa NSAID

antacidi: antacidi ↓ resorpciju ciprofloksacina, norfloksacina i ofloksacina

antidiabetici: efekat glibenklamida moguće ↑ ili ↓ sa ciprofloksacinim i ofloksacinom

antiepileptici: ciprofloksacin može promijeniti koncentraciju fenitoina u plazmi, može doći do ↑ ili ↓

→ **antikoagulansi:** antikoagulantni efekat acenokumarola i varfarina ↑ uz ciprofloksacin, nalidiksnu kiselinu, norfloksacin i ofloksacin

antiulkusni lijekovi: sukralfat ↓ resorpciju ciprofloksacina, norfloksacina i ofloksacina (savjetovati upotrebu u razmaku od 2 sata)

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti

citotoksični lijekovi: ↑ toksičnost melfalana uz nalidiksnu kiselinu

didanozin: ↓ resorpcija ciprofloksacina i drugih fluorohinolona

gvožđe: ↓ resorpcija ciprofloksacina, norfloksacina i ofloksacina

kalcijumove soli: ↓ resorpcija ciprofloksacina

NSAID: ↑ rizik od stimulacije CNS

→ **teofilin:** ciprofloksacin, enoksacin i norfloksacin ↑ koncentraciju teofilina u plazmi (↓ dozu ako je potrebno); moguće ↑ rizik od konvulzija

urikozurici: probenecid ↓ izlučivanje ciprofloksacina, nalidiksne kiseline, norfloksacina i ofloksacina

varfarin: ↑ protrombinsko vrijeme

vitamini: ↓ resorpcija svih fluorohinolona

fluorouracil

antimikrobni lijekovi: metronidazol ↓ metabolizam (↑ koncentracija fluorouracila u plazmi)

filgrastim: moguća egzacerbacija neutropenije

flurazepam: v. anksiolitici i hipnotici

flurbiprofen: v. NSAID

flutamid

antikoagulansi: ↑ dejstvo varfarina

flutikazon: v. kortikosteroidi

fluvastatin: v. statini

fluvoksamin: v. antidepresivi

folkodin

MAO inhibitori: moguće fatalne interakcije

↑ efekat hipnotika, neuroleptika, opioidnih analgetika, tricikličnih antidepresiva, diuretika, neuromuskularnih blokatora, anesthetika

folna kiselina

antiepileptici: moguće ↓ koncentracije fenobarbitona, fenitoina i primidona u plazmi

fondaparinuks natrijum: v. niskomolekulski heparini

formoterol: v. adrenomimetici (uključujući i beta2 adrenomimetike)

fosamprenavir: v. amprenavir

fosfomicin: smanjuje efikasnost oralnih kontraceptiva

fosinopril: v. ACE inhibitori

furosemid: v. diuretici

fusidinska kiselina

oralni kontraceptivi: mali rizik za ↓ efikasnost oralnih kontraceptiva

ritonavir: ↑ koncentracija oba lijeka

statini: ↑ rizik od miopatije

G

gabapentin

antacidi: redukuju resorpciju gabapentina

antidepresivi: MAOI antagonizuju antiepileptički efekat gabapentina; triciklični antidepresivi ↓ prag za konvulzije; SSRI antagonizuju antiepileptički efekat gabapentina

galantamin: v. parasimpatomimetici

ganciklovir

→ **antivirusni lijekovi (drugi)**: ↑ koncentracija didanozina; jaka mijelosupresija sa zidovudinom (izbjegavati istovremenu primjenu)

urikozurici: probenecid ↓ izlučivanje bubrezima; ↑ koncentracija u plazmi

gefitinib

fenitoin i rifampicin: ↓ koncentraciju gefitiniba

ketokonazol, itrakonazol, flukonazol, eritromicin, klaritromicin, ritonavir, nefazodon, sok od grejpfruta: smanjuju metabolizam, pojačavaju dejstvo gefitiniba

varfarin: ↑ rizik od krvarenja

gemcitabin: pojačana toksičnost sa cisplatinom, paklitakselom, karboplatinom

gemfibrozil: v. fibrati

gentamicin: v. aminoglikozidi

gestageni (v. i kontraceptivi, oralni)

antagonisti hormona: aminoglutetimid ↓ koncentraciju medroksiprogesterona u plazmi

→ **antivirusni lijekovi**: nevirapin ↑ metabolizam oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)

→ **ciklosporin**: ↑ koncentracija ciklosporina u plazmi (inhibicija metabolizma)

gestoden: v. gestageni

gestonoron: v. gestageni

ginkgo biloba

aspirin, NSAIL, tiklopidin, klopidogrel, heparin, varfarin: ↑ rizik od krvarenja

antikonvulzivi, izoniazid, triciklični antidepresivi, fenotiazin, teofilin: ↑ povećan rizik od konvulzija

glibenklamid: v. antidijabetici (derivati sulfonilureje)

gliceriltrinitrat (nitroglicerin)

alkohol: ↓ hipotenzivno dejstvo

antiaritmici: dizopiramid može ↓ dejstvo sublingvalnih preparata

antidepresivi: triciklični antidepresivi mogu ↓ dejstvo sublingvalnih preparata

→ **antikoagulansi**: ↑ izlučivanje heparina sa gliceriltrinitratnom infuzijom (↓ antikoagulantno dejstvo)

→ **sildenafil**: ↑ hipotenzivno dejstvo (izbjegavati istovremenu primjenu)

gliklazid: v. antidijabetici (derivati sulfonilureje)

glikozidi digitalisa

→ **ACE inhibitori**: kaptopril može ↑ koncentraciju digoksina u plazmi

analgetici: NSAIL mogu pogoršati aritmiju; ↓ glomerularna filtracija i ↑ koncentracija glikozida u plazmi

antacidi: moguća ↓ resorpcija digoksina

antagonisti hormona: aminoglutetimid ↑ metabolizam digoksina (↓ dejstvo)

→ **antiaritmici**: ↑ koncentracija digoksina u plazmi sa amjodaronom i propafenonom (dozu digoksina smanjiti pri istovremenoj primjeni)

→ **antimikotici**: ↑ toksičnost usljed hipokalijemije sa amfotericinom; ↑ koncentracija digoksina u plazmi sa itrakonazolom

antimikrobni lijekovi: eritromicin, a vjerovatno i drugi makrolidi ↑ dejstvo digoksina; rifampicin ↑ metabolizam

digoksina (↓ dejstvo); neomicin smanjuje resorpciju digoksina; tetraciklini ↑ toksičnost digoksina
antiulkusni lijekovi: moguće ↑ koncentracije digoksina u plazmi istovremenom primjenom sa inhibitorima protonske pumpe; moguće ↓ resorpcije sa sukralfatom

barbiturati: v. antiepileptici

beta-adrenergički blokatori: ↑ opasnost od AV bloka i bradikardije

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** ↑ koncentracija digoksina u plazmi sa diltiazemom, verapamilom, a moguće i sa nifedipinom; ↑ opasnost od AV bloka i bradikardije sa verapamilom

→ **diuretici:** ↑ toksičnost usljed hipokalijemije sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima; ↑ dejstvo digoksina sa spironolaktinom (↑ toksičnost digoksina)

doksiciklin: ↑ koncentracija u plazmi sa doksiciklinom

hinidin: ↑ dejstvo digoksina

hipolipemici: ↑ koncentracija digoksina u plazmi sa atorvastatinom

holestiramin i holestipol: ↓ resorpcija glikozida digitalisa

kalcijumove soli: velike i.v. doze kalcijumovih preparata mogu pojačati aritmije

kortikosteroidi: ↑ rizik od hipokalijemije

miorelaksansi: aritmije sa suksametonijumom, moguća bradikardija sa tizanidinom

spironolaktom: ↑ klirens digoksina (↓ izlučivanje digitoksina i gitoksina)

penicilamin: ↓ koncentracija digoksina u plazmi; procijeniti potrebu ↑ doze digoksina

sulfasalazin: moguća ↓ resorpcija digoksina

glukvidon: v. antidijabetici (derivati sulfonilureje)

glimepirid: v. antidijabetici (derivati sulfonilureje)

glipizid: v. antidijabetici (derivati sulfonilureje)

glukagon

antikoagulansi: ↑ antikoagulantno dejstvo, mehanizam nepoznat; pratiti protrombinsko vrijeme

glukozamin

diuretici koji štete kalijum: hiperkalijemija

insulin: smanjena efikasnost insulina kod dijabetesa tip I

granisetron: hipokalijemija kod kardioloških bolesnika provocira aritmije (produžava QT interval)

grizeofulvin

→ **antikoagulansi:** ↑ metabolizam acenokumarola i varfarina (↓ antikoagulantno dejstvo)

antiepileptici: ↓ resorpcija fenobarbitona (↓ dejstvo)

barbiturati: v. antiepileptici

ciklosporin: moguće ↓ koncentracije ciklosporina u plazmi

→ **gestageni i estrogeni:** ↑ metabolizam oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)

primidon: v. antiepileptici

gvožđe preparati

antimikrobni lijekovi: tetraciklin ↓ resorpciju gvožđa uzetog oralno; resorpcija ciprofloksacina, norfloksacina ↓ istovremenom primjenom oralnih preparata gvožđa

bifosfonati: ↓ resorpcija oralnih preparata gvožđa

dopaminergici: resorpcija levodope može biti ↓

metildopa: ↓ resorpcija metildope

penicilamin: ↓ resorpcija penicilamina

soli kalcijuma: ↓ resorpcija gvožđa

vitamini: visoke doze vitamina E mogu ↓ resorpciju gvožđa kod bolesnika sa anemijom; izbjegavati istovremenu primjenu

H

haloperidol: v. antipsihotici

halotan: v. anestetici, opšti

heksoprenalin: v. salbutamol

heparin

ACE inhibitori: ↑ rizik od hiperkalijemije

- alopurinol**: ↑ antikoagulantno dejstvo kod nekih bolesnika; pratiti protrombinsko vrijeme
 → **analgetici**: ASK ↑ antikoagulantno dejstvo, ↑ rizik od krvarenja sa parenteralnim i.v. diklofenakom i ketorolakom (izbjegavati istovremenu primjenu, uključujući i niske doze heparina)
- antiagregacioni lijekovi**: ASK, dipiridamol i tiklopidin ↑ antikoagulantno dejstvo
- astemizol i terfenadin**: ↓ antikoagulantni efekat
 → **organski nitrati**: infuzija gliceriltrinitrata ↑ izlučivanje heparina (↓ antikoagulantno dejstvo)
- hidrohlorotiazid**: v. diuretici (tiazidi)
- hidrokortizon**: v. kortikosteroidi
- hloramfenikol**
- antibakterijski lijekovi (drugi)**: rifampicin ↑ metabolizam (↓ koncentracija hloramfenikola u plazmi)
 → **antidijabetici**: ↑ dejstvo derivata sulfonilureje
 → **antiepileptici**: ↑ metabolizam sa fenobarbitonom (↓ koncentracija fenobarbitona u plazmi – rizik od toksičnosti); istovremenom primjenom sa fenitoinom ↑ dejstvo fenitoina (↓ metabolizam fenitoina)
 → **antikoagulansi**: ↑ antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina
 → **barbiturati**: v. antiepileptici
 → **ciklosporin**: ↑ koncentracija ciklosporina u plazmi
- hlordiazepoksid**: v. anksiolitici
- hlorfenamin (hlorfeniramin)**: v. antihistaminici
- hlorohin**
- antacidi**: ↓ resorpcija hlorohina
 → **antiaritmici**: hlorohin ↑ rizik od ventrikularnih aritmija uz amjodaron (izbjegavati istovremenu primjenu)
 → **antiepileptici**: ↓ antikonvulzivno dejstvo
- antiulkusni lijekovi**: cimetidin ↓ metabolizam hlorohina (↑ koncentracija hlorohina u plazmi)
 → **ciklosporin**: hlorohin ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi (↑ rizik od intoksikacije)
 → **glikozidi digitalisa**: hlorohin može ↑ koncentraciju digoksina u plazmi
- parasimpatomimetici**: ↓ dejstvo neostigmina i piridostigmina; hlorohin može ↑ simptome mijastenije gravis
- hlorpiramin**
- alkohol**: ↑ sedativno dejstvo
- antidepresivi**: ↑ sedativno dejstvo
- antipsihotici**: ↓ sedativno dejstvo
- hlorpromazin**: v. antipsihotici
- holestiramin i holestipol**
- analgetici**: ↓ resorpcija paracetamola istovremenom primjenom holestiramina
- antidijabetici**: ↑ hipoglikemijsko dejstvo akarboze
- antiepileptici**: moguće ↓ resorpcije valproata
 → **antikoagulansi**: antikoagulantno dejstvo acenokumarola, fenindiona i varfarina može biti ↑ ili ↓
- antimikrobni lijekovi**: holestiramin ↓ dejstvo oralnog vankomicina
- diuretici**: ↓ resorpcija tiazida
- glikozidi digitalisa**: moguće ↓ resorpcije glikozida digitalisa
- levotiroksin**: ↓ resorpcija
- mikofenolat mofetil**: ↓ resorpcija mikofenolata
- raloksifen**: ↓ resorpcija raloksifena (proizvođač savjetuje izbjegavanje istovremene primjene)
- žučne kiseline**: moguće ↓ resorpcije ursodeoksiholne kiseline
- homatropin**: v. antimuskarinski lijekovi
- hormonski antagonisti**: v. aminoglutetimid, bikalutamid, danazol, flutamid, tamoksifen, toremifen
- ibuprofen**: v. NSAIL
- ifosfamid**: v. ciklofosfamid i ifosfamid
- imipramin**: v. antidepresivi triciklični
- inhibitori MAO-A**: v. moklobemid

indapamid: v. diuretici

indinavir

→ **anksiolitici i hipnotici:** ↑ koncentracije u plazmi; ↑ rizik od produžene sedacije sa alprazolamom i midazolamom (izbjegavati istovremenu primjenu)

antiepileptici: fenobarbiton, fenitoin i karbamazepin ↓ koncentraciju indinavira u plazmi

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od aritmije sa terfenadinom – izbjegavati istovremenu primjenu

→ **antimikotici:** ↓ metabolizam ketokonazola; itrakonazol i ketokonazol ↑ koncentraciju indinavira u plazmi (razmotriti smanjenje doze indinavira)

→ **antimikrobni lijekovi:** rifampicin ↑ metabolizam (značajno ↓ koncentracija indinavira u plazmi – izbjegavati istovremenu primjenu)

antimuskularni lijekovi: proizvođač tolterodina preporučuje izbjegavanje istovremene primjene

antivirusni lijekovi (drugi): istovremena primjena sa nelfinavirom može ↓ koncentraciju u plazmi; indinavir ↑ koncentraciju sakvinavira u plazmi; ritonavir ↑ koncentraciju indinavira u plazmi; efavirenc ↓ koncentraciju indinavira u plazmi (↑ dozu indinavira); nevirapin ↓ koncentraciju indinavira u plazmi

barbiturati: v. antiepileptici

blokatori kalcijumskih kanala: indinavir ↑ koncentraciju svih blokatora kalcijumskih kanala u plazmi

cisaprid: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **hipolipemici:** ↑ rizik od miopatije sa simvastatinom, a vjerovatno i sa atorvastatinom i cerivastatinom (izbjegavati istovremenu primjenu)

klonazepam: ↓ koncentracija indinavira

kortikosteroidi: deksametazon ↓ koncentraciju indinavira u plazmi

primidon: v. antiepileptici

sildenafil: indinavir moguće ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (smanjiti početnu dozu sildenafilu)

statini: ↑ koncentracija statina u plazmi (↑ hipolipemički efekat)

indometacin: v. NSAID

inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin: v. ASK, dipiridamol, tiklopidin

inhibitori proteaze: v. indinavir, nelfinavir, ritonavir, sakvinavir

inhibitori protonске pumpe

anksiolitici: ↑ koncentracija diazepama u plazmi istovremenom primjenom omeprazola

antacidi: ↓ resorpcija lansoprazola

→ **antiepileptici:** omeprazol ↑ koncentraciju u plazmi i ↑ dejstvo fenitoina; interakcije sa lansoprazolom su možda drugačije

→ **antikoagulansi:** omeprazol ↑ dejstvo varfarina; interakcije sa lansoprazolom su možda drugačije

antimikotici: ↓ resorpcija itrakonazola i ketokonazola

antiulkusni lijekovi: sukralfat moguće ↓ resorpciju lansoprazola

gestageni i estrogeni: lansoprazol može ↑ metabolizam oralnih kontraceptiva

glikozidi digitalisa: moguće ↑ koncentracije digoksina u plazmi

metotreksat: omeprazol ↓ metabolizam metotreksata

insulin: v. antidijabetici

irbesartan: v. losartan

isradipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

itrakonazol: v. antimikotici

izofluran: v. anestetici

izoniazid

anestetici: izofluran može ↑ hepatotoksičnost izoniazida

anksiolitici i hipnotici: ↓ metabolizam diazepama

antacidi: ↓ resorpcija izoniazida

antidijabetici, oralni: ↓ dejstvo hipoglikemika

→ **antiepileptici:** izoniazid ↓ metabolizam karbamazepina, etosuksimida i fenitoina (↑ dejstvo, ↑ rizik od toksičnosti), karbamazepin može ↑ hepatotoksičnost izoniazida

antimikotici: moguće ↓ koncentracija itrakonazola i ketokonazola u plazmi

antimikrobni lijekovi (drugi): cikloserin ↑ toksičnost izoniazida

teofilin: izoniazid može ↑ koncentraciju teofilina u plazmi

izosorbiddinitrat: v. gliceriltrinitrat (nitroglicerín)

izosorbidmononitrat: v. gliceriltrinitrat (nitroglicerín)

izotretinoín: v. retinoidi

K

kalcijum, jedinjenja

antibakterijski lijekovi: ↓ resorpcija ciprofloksacina, tetraciklina

bifosfonati: ↓ resorpcija

diuretici: ↑ rizik od od hiperkalcijemije sa tiazidima

glikozidi digitalisa: kalcijum primijenjen i.v. može precipitirati aritmije

kalijumove soli

→ **ACE inhibitori:** ↑ rizik od hiperkalijemije

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od hiperkalijemije

→ **diuretici:** hiperkalijemija uz diuretike koji štede kalijum (potrebno praćenje koncentracije kalijuma u plazmi)

kaptopril: v. ACE inhibitori

karbamazepin

alkohol: ↑ neželjena dejstva karbamazepina na CNS

amfebutamon: ↓ koncentracija amfebutamona u plazmi

→ **analgetici:** dekstropropoksifen ↑ dejstvo karbamazepina; ↓ dejstvo metadona i tramadola sa karbamazepinom

→ **antidepresivi:** ↑ koncentracija karbamazepina u plazmi sa fluoksetinom i fluvoksaminom; ↓ metabolizam mianserina i tricikličnih antidepresiva (↓ koncentracija u plazmi)

→ **antiepileptici (drugi):** istovremena primjena dva ili više antiepileptika ↑ toksičnost bez povećanja antiepileptičkog dejstva; interakcije između antiepileptika mogu komplikovati praćenje efekata

→ **antikoagulansi:** ↑ metabolizam acenokumarola i varfarina (↓ antikoagulantno dejstvo)

→ **antimalarici:** hlorohin antagonizuje i ↓ antikonvulzivno dejstvo

→ **antimikrobni lijekovi:** ↑ metabolizam doksiciklina (↓ dejstvo); ↑ koncentracija karbamazepina sa eritromicinom (↓ metabolizam), izoniazidom i klaritromicinom; moguće ↑ hepatotoksičnosti izoniazida

→ **antipsihotici:** ↓ antikonvulzivno dejstvo; ↑ i ubrzan metabolizam klozapina, haloperidola, olanzapina, risperidona (↓ koncentracija u plazmi)

→ **antiulkusni lijekovi:** ↓ metabolizam karbamazepina istovremenom primjenom sa cimetidinom (↑ koncentracija karbamazepina u plazmi)

→ **antivirusni lijekovi:** moguća ↓ koncentracija indinavira, nelfinavira i sakvinavira u plazmi; amprenavir i ritonavir ↑ koncentraciju karbamazepina u plazmi

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** diltiazem i verapamil ↑ dejstvo karbamazepina; moguće ↓ dejstvo felodipina, isradipina i nikardipina, nifedipina i drugih dihidropiridina

→ **ciklosporin:** ↑ metabolizam (↓ koncentracija ciklosporina u plazmi)

→ **diuretici:** ↑ rizik od hiponatrijemije (acetazolamid ↓ koncentraciju karbamazepina u plazmi)

→ **gestageni i estrogeni:** karbamazepin ↑ metabolizam oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)

glikozidi digitalisa: ↑ metabolizam digitoksina (↓ dejstvo)

→ **hormonski antagonisti:** danazol ↓ metabolizam karbamazepina (↑ dejstvo)

→ **kortikosteroidi:** ↑ metabolizam (↓ dejstvo)

levotiroksin: ↑ metabolizam

litijum: moguća neurotoksičnost bez ↑ koncentracije litijuma u plazmi

miorelaksansi: ↓ dejstvo nedepolarišućih miorelaksansa

retinoidi: moguće ↓ koncentracije karbamazepina u plazmi istovremenom primjenom sa izotretinoinom

teofilin: ↑ metabolizam teofilina (↓ dejstvo)

tiroksin: ↑ metabolizam tiroksina (potrebna veća doza preparata tiroksina u hipotireozii)

vitamini: karbamazepin može povećati potrebu za vitaminom D

karvedilol: v. beta-adrenergički blokatori

ketamin: v. anestetici

ketokonazol: v. antimikotici

ketoprofen: v. NSAIL

ketorolak: v. NSAIL

ketotifen: v. antihistaminici

klaritromicin: v. eritromicin i makrolidi

klindamicin

miorelaksansi: ↑ dejstva nedepolarizirajućih miorelaksanasa

parasimpatomimetici: antagonizam dejstva uz istovremenu primjenu neostigmina ili piridostigmina

klodronska kiselina (klodronat): v. bifosfonati

klometiazol: v. anksiolitici i hipnotici

klomipramin: v. antidepresivi, triciklični

klonazepam: v. anksiolitici i hipnotici

klonidin

ACE inhibitori: klonidin moguće ↓ antihipertenzivno dejstvo kaptoprila

→ **antidepresivi:** ↓ hipotenzivno dejstvo uz triciklične antidepresive; ↑ rizik od „rebound“ hipertenzije nakon ukidanja terapije klonidinom

antiparkinsonici: ↓ dejstvo levodope (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **beta-adrenergički blokatori:** ↑ rizik od hipertenzije kod prekida primjene

kloпамid: v. diuretici

klopidogrel

analgetici: oprez od krvarenja

antikoagulansi: ↑ rizik od krvarenja sa heparinom i varfarinom ili acenokumarolom

dipiridamol: ↑ rizik od krvarenja

IPP: IPP smanjuju metaboličku konverziju klopidogrela u aktivnu formu lijeka

klorazepat: v. anksiolitici

klotrimazol: v. antimikotici (imidazoli i triazoli)

klozapin: v. antipsihotici

kodein: v. opioidni analgetici

kontraceptivi, oralni

ACE inhibitori: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi antagonizuju hipotenzivno dejstvo

→ **antidepresivi:** ↓ antidepresivno dejstvo, ↑ neželjenih dejstava tricikličnih antidepresiva zbog ↑ koncentracije u plazmi

antidijabetici: antagonizam hipoglikemijskog dejstva

→ antiepileptici: karbamazepin, fenobarbiton, fenitoin i primidon ↑ metabolizam kontraceptiva (↓ dejstvo oralnih kontraceptiva)

antihipertenzivi: kombinovani oralni kontraceptivi antagonizuju hipotenzivno dejstvo

→ **antikoagulansi:** ↓ antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina

→ **antimikotici:** grizeofulvin ↑ metabolizam (↓ dejstvo oralnih kontraceptiva)

→ **antimikrobni lijekovi:** moguće ↓ kontraceptivnog dejstva istovremenom primjenom ampicilina ili tetraciklina
antivirusni lijekovi: nelfinavir, navirapin i ritonavir (i moguće efavirenc) ↑ metabolizam kombinovanih oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)

→ **barbiturati:** v. antiepileptici

beta-adrenergički blokatori: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi antagonizuju hipotenzivno dejstvo

→ **ciklosporin:** ↑ koncentracija ciklosporina u plazmi kod visokih doza

diuretici: kombinovani oralni kontraceptivi antagonizuju diuretski efekat

grizeofulvin: ↓ dejstvo oralnih kontraceptiva (izbjegavati istovremenu primjenu)

lansoprazol: moguće ↑ metabolizma

→ **retinoidi:** oralni tretinoin ↓ efikasnost samog progesterona i moguće kombinovanih oralnih kontraceptiva

teofilin: kombinovani oralni kontraceptivi odlažu izlučivanje (↑ koncentracija teofilina u plazmi)

kortikosteroidi

adrenomimetici: ↑ rizik od hipokalijemije pri primjeni visokih doza kortikosteroida sa visokim dozama fenoterola, ritodrina, salbutamola, salmeterola; efedrin ↑ metabolizam deksametazona

analgetici: ↑ rizik od gastrointestinalnog krvarenja sa aspirinom i NSAIL; kortikosteroidi ↓ koncentraciju salicilata u plazmi

antagonisti hormona: aminoglutetimid ↑ metabolizam kortikosteroida (↓ dejstvo)

antidijabetici: antagonizam hipoglikemijskog efekta

→ **antiepileptici:** karbamazepin, fenitoin i fenobarbiton ↑ metabolizam deksametazona i vjerovatno drugih kortikosteroida (↓ dejstvo); drugi kortikosteroidi mogu pokazati sličan efekat

antihipertenzivi: antagonizam hipotenzivnog efekta

→ **antikoagulansi:** antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina moguće promijenjeno

→ **antimikotici:** ↑ rizik od hipokalijemije sa amfotericinom; ketokonazol ↓ metabolizam metilprednizolona i vjerovatno drugih kortikosteroida; itrakonazol ↓ metabolizam metilprednizolona

→ **antimikrobni lijekovi:** eritromicin ↓ metabolizam metilprednizolona i vjerovatno drugih kortikosteroida

antivirusni lijekovi: deksametazon, prednizolon i drugi kortikosteroidi ↓ koncentraciju indinavira i sakvinavira u plazmi

→ **barbiturati:** v. antiepileptici

→ **ciklosporin:** ↑ koncentracija ciklosporina u plazmi uz visoke doze metilprednizolona (rizik od konvulzija); prednizolon ↑ koncentraciju ciklosporina

citotoksični lijekovi: ↑ rizik od hematološke toksičnosti sa metotreksatom

diuretici: antagonizam diuretskog efekta; ↑ rizik od hipokalijemije sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima

gestageni i estrogeni: kontraceptivi oralni ↑ koncentraciju kortikosteroida u plazmi

glikozidi digitalisa: ↑ toksičnosti zbog hipokalijemije

somatropin: ↓ dejstvo

teofilin: ↑ rizik od hipokalijemije

kotrimoksazol: v. sulfametoksazol i trimetoprim

ksilometazolin: v. adrenomimetici

kvinapril: v. ACE inhibitori

L

lacidipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

lamivudin

antibiotici: trimetoprim ↑ koncentraciju u plazmi (izbjegavati istovremenu primjenu sa kotrimoksazolom)

lamotrigin

→ **antiepileptici (drugi):** istovremena primjena dva ili više antiepileptika može ↑ toksičnost bez odgovarajućeg antiepileptičkog dejstva, interakcije između pojedinih antiepileptika mogu otežati praćenje liječenja, ↑ dejstva, sedacija, ali i ↓ koncentracije u plazmi

lansoprazol: v. inhibitori protonске pumpe

leflunomid

antiepileptici: moguće ↑ koncentracije fenitoina u plazmi

antikoagulansi: moguće ↑ antikoagulantnog efekta varfarina

lerkanidipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

levodopa

→ **amfebutamon (bupropion):** ↑ rizik od neželjenih dejstava levodope

→ **anestetiци:** ↑ rizik od aritmija pri istovremenoj primjeni halotana

anksiolitici i hipnotici: moguće antagonističko dejstvo pri istovremenoj primjeni diazepama, lorazepama i drugih benzodiazepina

→ **antidepresivi:** hipertenzivne krize sa MAO-A (uključujući moklobemid)

antihipertenzivi: ↑ antihipertenzivno dejstvo

antimuskarinski lijekovi: ↓ resorpcija levodope

antipsihotici: antagonizam dejstva

gvožđe: ↓ resorpcija levodope

metoklopramid: metoklopramid ↑ koncentraciju levodope u plazmi

vitamini: piridoksin ima antagonističko dejstvo na levodopu, osim ako se istovremeno primijeni inhibitor dopa-dekarboksilaze

levonorgestrel: v. gestageni

levotiroksin

antiepileptici: karbamazepin, fenobarbiton ili fenitoin ↑ metabolizam levotiroksina

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↑ metabolizam levotiroksina (može biti potrebno ↑ dozu u hipotireoidizmu)

antiulkusni lijekovi: sukralfat ↓ resorpciju levotiroksina

barbiturati: v. antiepileptici

beta-adrenergički blokatori: ↑ metabolizam propranolola (↓ dejstvo)

primidon: v. antiepileptici

lidokain

antiaritmici (drugi): ↑ depresija miokarda

antidepresivi: proizvođač savjetuje oprez uz istovremenu primjenu reboksetina

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam lidokaina (↑ rizik od toksičnosti)

beta-adrenergički blokatori: ↑ rizik od depresije miokarda; ↑ rizik od toksičnosti lidokaina sa propranololom
miorelaksansi: produženo dejstvo suksametonijuma

litijum

→ **ACE inhibitori:** ↓ izlučivanje litijuma, ↑ koncentracija litijuma u plazmi

→ **analgetici:** diklofenak, ibuprofen, indometacin, ketorolak, naproksen, piroksikam i drugi NSAID ↑ izlučivanje litijuma (↑ rizik od toksičnosti)

antiaritmici: amjodaron ↑ rizik od hipotireoidizma

→ **antidepresivi (SSRI):** ↑ rizik od efekata na CNS

antidijabetici: litijum može ↓ toleranciju glukoze

antiepileptici: neutotoksičnost se može javiti pri istovremenoj primjeni sa karbamazepinom i fenitoinom bez povećanja koncentracije litijuma u plazmi

→ **antihipertenzivi:** neutotoksičnost se može javiti pri istovremenoj primjeni metildope bez ↑ koncentracije litijuma u plazmi

antimikrobni lijekovi: metronidazol ↑ toksičnost litijuma

antipsihotici: ↑ rizik od ekstrapiramidalnih dejstava i mogućnost neurotoksičnosti (posebno uz istovremenu primjenu haloperidola)

blokatori kalcijumskih kanala: neutotoksičnost se može javiti pri istovremenoj primjeni diltiazema i verapamila bez ↑ koncentracije litijuma u plazmi

→ **diuretici:** svi diuretici ↓ izlučivanje litijuma (↑ koncentracija litijuma u plazmi i rizik od toksičnosti)

metoklopramid: ↑ rizik od ekstrapiramidalnih dejstava i mogućnost neurotoksičnosti

miorelaksansi: ↑ dejstvo miorelaksanasa, baklofen može ↑ hiperkineziju

parasimpatomimetici: litijum antagonizuje dejstvo neostigmina i piridostigmina

serotoninški agonisti: sumatriptan ↑ rizik od toksičnosti na CNS

teofilin: ↑ izlučivanje litijuma (↓ koncentracija litijuma u plazmi)

lizinopril: v. ACE inhibitori

loperamid

kotrimoksazol: ↑ koncentracija loperamida u plazmi

loratadin: v. antihistaminici

lorazepam: v. anksiolitici i hipnotici

losartan

ACE inhibitori: hiperkalijemija

diuretici koji štede kalijum: hiperkalijemija

litijum: izbjegavati

NSAID: izbjegavati

lovastatin: v. statini

M

magnezijum (parenteralni)

blokatori kalcijumskih kanala (nifedipin): hipotenzija

suksametonijum: produžena mišićna relaksacija

magnezijumove soli (oralno): v. antacidi

makrolidi: v. eritromicin i drugi makrolidi

maprotilin: v. antidepresivi triciklični

mebendazol

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam mebendazola (↑ koncentracija mebendazola u plazmi)

medazepam: v. benzodiazepini

medroksiprogesteron: v. progesteron

megestrol: v. gestageni

meksiletin

→ **analgetici:** usporena resorpcija istovremenom primjenom opioidnih analgetika

→ **antiaritmici (drugi):** ↑ depresija miokarda kombinovanom primjenom

antiepileptici: fenitoin ↑ metabolizam meksiletina (↓ koncentracija meksiletina u plazmi)

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↑ metabolizam meksiletina (↓ koncentracija meksiletina u plazmi)

antimuskarinski lijekovi: atropin usporava resorpciju meksiletina

→ **antivirusni lijekovi:** moguće ↑ rizika od aritmija sa ritonaviro

teofilin: ↑ koncentracija teofilina u plazmi

melfalan

antimikrobni lijekovi: ↑ toksičnost pri primjeni nalidiksne kiseline

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od nefrotoksičnosti

meloksikam: v. NSAID

merkaptopurin

→ **alopurinol:** ↑ dejstvo merkaptopurina; ↑ toksičnost (smanjiti dozu merkaptopurina)

antimikrobni lijekovi: ↑ rizik od hematoloških poremećaja sa kotrimoksazolom

meropenem: v. imipenem

mesalazin

antikoagulansi: ↑ sklonost ka krvarenju

derivati sulfonilureje: hipoglikemija

metotreksat: ↑ toksičnost mesalazina

metadon: v. opioidni analgetici

metamizol: v. analgetici

metformin: v. antidijabetici

metildopa

→ **adrenomimetici:** v. adrenomimetici

alkohol: ↑ hipotenzivno dejstvo

alprostadil: ↑ hipotenzivno dejstvo

analgetici: NSAID antagonizuju hipotenzivno dejstvo

→ **anestetici:** ↑ hipotenzivno dejstvo

anksiolitici i hipnotici: ↑ hipotenzivno dejstvo

antidepresivi: ↑ hipotenzivno dejstvo

antihipertenzivi (drugi): ↑ hipotenzivno dejstvo

antipsihotici: ↑ rizik od ekstrapiramidalnog dejstva, ↑ hipotenzivno dejstvo

beta-adrenergički blokatori: ↑ hipotenzivno dejstvo

blokatori kalcijumskih kanala: ↑ hipotenzivno dejstvo

diuretici: ↑ hipotenzivno dejstvo

dopaminergici: antagonizam antiparkinsonskog dejstva, levodopa pojačava hipotenzivno dejstvo

gestageni i estrogeni: estrogeni i kombinovani oralni kontraceptivi djeluju antagonistički na hipotenzivno dejstvo

kortikosteroidi: antagonizam hipotenzivnog dejstva

→ **litijum:** neurotoksičnost se može javiti bez povećanja koncentracije litijuma u plazmi

miorelaksansi: baklofen i tizanidin ↑ hipotenzivno dejstvo

organski nitrati: ↑ hipotenzivno dejstvo

metilprednizolon: v. kortikosteroidi

metoklopramid

analgetici: ↑ resorpcija ASK i paracetamola (↑ dejstvo); opioidni analgetici ↓ gastrointestinalnu aktivnost

antimuskarinski lijekovi: ↓ gastrointestinalna aktivnost

antipsihotici: ↑ rizik od ekstrapiramidalnih dejstava

dopaminergici: ↓ hipoprolaktinemijsko dejstvo bromokriptina, ↑ koncentracija levodope u plazmi

litijum: ↑ rizik od ekstrapiramidalnih dejstava i moguća neurotoksičnost

metoprolol: v. beta-adrenergički blokatori

metotreksat

→ **anestetici:** ↓ izlučivanje uz ASK, diklofenak, ibuprofen, indometacin, ketoprofen, meloksikam, naproksen, fenilbutazon i druge NSAIL (↑ rizik od toksičnosti)

antiepileptici: fenitoin ↑ antifolatno dejstvo

→ **antimikrobni lijekovi:** ↓ antifolatno dejstvo uz kotrimoksazol; ↓ izlučivanje uz peniciline (↑ rizik od toksičnosti)

→ **ciklosporin:** ↑ toksičnost

→ **kortikosteroidi:** (↑ rizik od hematoloških poremećaja)

→ **retinoidi:** acitretin ↑ koncentraciju metotreksata u plazmi (↑ rizik od toksičnosti)

→ **urikozurici:** ↓ izlučivanje uz probenecid; ↑ rizik od toksičnosti – moguća potreba za ↓ doze metotreksata

metronidazol

alkohol: reakcija slična disulfiramskoj reakciji

→ **antiepileptici:** metronidazol ↓ metabolizam fenitoina (↑ koncentracija fenitoina u plazmi), fenobarbiton ↑ metabolizam metronidazola (↓ koncentracija metronidazola u plazmi)

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo varfarina

antiulkusni lijekovi: cimetidin sprečava metabolizam (↑ koncentracija metronidazola u plazmi)

→ **barbiturati:** v. antiepileptici

citotoksični lijekovi: metronidazol ↓ metabolizam fluorouracila (↑ toksičnost)

litijum: ↑ toksičnost

primidon: v. antiepileptici

ritonavir: reakcija slična disulfiramskoj reakciji

mianserin

alkohol: ↑ dejstvo

anksiolitici i hipnotici: ↑ dejstvo

→ **antiepileptici:** ↑ metabolizam mianserina uz istovremenu primjenu karbamazepina, fenobarbitona i fenitoina (↓ koncentracija mianserina u plazmi)

→ **barbiturati:** v. antiepileptici

→ **primidon:** v. antiepileptici

midazolam: v. anksiolitici

midekamicin: v. makrolidi

mikofenolat (mofetil)

antacidi: ↓ resorpciju

antivirusni lijekovi: ↑ konc. mikofenolata u plazmi i aciklovira pri istovremenoj primjeni

hipolipemici: holestiramin ↓ resorpciju

mikonazol: v. antimikotici

minoksidil: v. antihipertenzivi

miorelaksansi

ACE inhibitori: baklofen ↑ hipotenzivno dejstvo

alkohol: ↑ sedativno dejstvo baklofena i tizanidina

anestetici: ibuprofen i drugi NSAIL ↓ izlučivanje baklofena (↑ toksičnost)

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativno dejstvo pri primjeni baklofena

antidepresivi: triciklični antidepresivi ↑ dejstvo baklofena

antiepileptici: karbamazepin i fenitoin imaju antagonističko dejstvo na nedepolarišuće miorelaksanse (ubrzani oporavak od neuromuskularne blokade)

antihipertenzivi: ↑ dejstvo pri primjeni baklofena

→ **antimikrobni lijekovi:** aminoglikozidi, klindamicin i piperacilin ↑ dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa

beta-adrenergički blokatori: propranolol ↑ dejstvo miorelaksansa, moguće ↑ hipotenzivnog dejstva i bradikardija uz tizanidin

blokatori kalcijumskih kanala: nifedipin i verapamil ↑ dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa; hipotenzija,

depresija miokarda i hiperkalijemija se mogu javiti uz verapamil (i.v.), rizik od aritmija uz diltiazem

citotoksični lijekovi: ciklofosamid ↑ dejstvo suksametonijuma

diuretici: ↑ hipotenzivno dejstvo baklofena istovremenom primjenom sa tizanidinom

glikozidi digitalisa: aritmije kod istovremene primjene suksametonijuma i digoksina, moguća bradikardija kod primjene tizanidina i digoksina

litijum: litijum ↑ dejstvo miorelaksansa, baklofen može pogoršati hiperkineziju

parasimpatomimetici: neostigmin, piridostigmin i donepezil ↑ dejstvo suksametonijuma, ali ↓ dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa

mirtazapin

alkohol: ↑ sedativno dejstvo

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antidepresivi (drugi):** kao za antidepresive, triciklične

mitomicin: v. antineoplastici

mivakurijum: v. miorelaksansi

mizolastin: v. antihistaminici

mizoprostol

analgetici: ↑ rizik od toksičnosti na CNS uz istovremenu primjenu sa fenilbutazonom

moklobemid (reverzibilni inhibitor MAO-A)

→ **agonisti 5-HT₁ receptora:** ↑ rizik od toksičnosti na CNS (↓ dozu zolmitriptana)

→ **amfebutamon (bupropion):** proizvođač savjetuje izbjegavanje istovremene primjene

→ **analgetici:** ekscitacija ili depresija CNS (hiper ili hipotenzija) uz kodein, petidin i moguće fentanil, morfin i druge opioidne analgetike, dejstvo ibuprofena i drugih NSAIL može biti ↑ antiulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam, ↑ koncentracija moklobemida u plazmi (↓ koncentraciju moklobemida na polovinu)

→ **dopaminergici:** hipertenzivne krize pri istovremenoj primjeni levodope; izbjegavati zajedničku primjenu sa selegilinom

moksonidin

alprostadil: ↑ hipotenzivno dejstvo

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativno dejstvo benzodiazepina

antihipertenzivi (drugi): ↑ hipotenzivno dejstvo

miorelaksansi: baklofen ↑ hipotenzivno dejstvo

montelukast: v. antagonisti leukotrijena

morfin: v. opioidni analgetici

N

nadroparin: v. heparin

nalidiksna kiselina: v. fluorohinoloni

naproksen: v. NSAIL

nateglinid: v. antidijabetici

natrijum klodronat (klodronska kiselina): v. bifosfonati

natrijum valproat: v. valproati

nebivolol: v. beta-andrenergički blokatori

nelfinavir

→ **anksiolitici i hipnotici:** rizik od produžene sedacije sa midazolamom (izbjegavati zajedničku primjenu)

→ **antiaritmici:** ↑ rizik od aritmije uz amjodaron i hinidin (izbjegavati zajedničku primjenu)

→ **antiepileptici:** karbamazepin i fenitoin mogu ↓ koncentraciju nelfinavira u plazmi

→ **antihistaminici:** ↑ rizika od aritmije sa terfenadinom (izbjegavati zajedničku primjenu)

→ **antimikotici:** itrakonazol i ketokonazol ↑ koncentraciju nelfinavira u plazmi

antimikrobni lijekovi: rifampicin značajno ↓ koncentraciju nelfinavira u plazmi (izbjegavati zajedničku primjenu)

→ **antipsihotici:** moguće ↑ rizika od aritmije sa pimozidom (izbjegavati zajedničku primjenu)

antivirusni lijekovi (drugi): kombinovanje nelfinavira sa indinavirom, ritonavirovom ili saknavigirom može dovesti do ↑ koncentracije jednog ili oba lijeka

- **barbiturati**: fenobarbiton može ↓ koncentraciju nelfinavira u plazmi
- **gestageni i estrogeni**: moguća ↓ efikasnost oralnih kontraceptiva
- **hipolipemici**: ↑ rizika od miopatije sa simvastatinom (izbjegavati zajedničku primjenu)
- sildenafilil**: nelfinafir moguće ↑ koncentraciju sildenafilila u plazmi (smanjiti početnu dozu sildenafilila)
- statini**: ↑ koncentracija statina u plazmi; ↑ hipolipemijsko dejstvo
- neomicin**: v. aminoglikozidi
- neostigmin**: v. antiholinesteraze
- nesteroidni antiinflamatorni lijekovi (NSAIL): (v. i acetilsalicilna kiselina (ASK))**
- **ACE inhibitori**: antagonizam hipotenzivnog dejstva; ↑ rizik od renalnog oštećenja i ↑ rizik od hiperkalijemije uz primjenu ketorolaka i moguće drugih NSAIL
- **analgetici (drugi)**: izbjegavati istovremenu primjenu dva ili više NSAIL, uključujući ASK (↑ neželjena dejstva)
- antacidi**: ↓ resorpcija diflunisala
- antiagregacioni lijekovi**: ↑ rizik od krvarenja uz tiklopidin
- antidpresivi**: moklobemid ↑ dejstvo ibuprofena, moguće i drugih NSAIL
- **antidijabetici**: moguće ↑ dejstva derivata sulfonilureje (izbjegavati istovremenu primjenu)
- **antiepileptici**: moguće ↑ dejstva fenitoina
- antihipertenzivi**: antagonizam hipotenzivnog dejstva
- **antikoagulansi**: diklofenak, ibuprofen, meloksikam, piroksikam i drugi NSAIL ↑ antikoagulantno dejstvo; parenteralni diklofenak ↑ rizik od hemoragije svih antikoagulanasa, uključujući i niske doze heparina (izbjegavati istovremenu primjenu); NSAIL mogu ↑ rizik od krvarenja sa heparinom
- **antimikrobni lijekovi**: ↑ rizik od konvulzija sa fluorohinolonima, indometacin može ↑ koncentraciju gentamicina i amikacina u plazmi kod novorođenčadi
- antipsihotici**: istovremeno primijenjeni indometacin i haldol mogu dovesti do somnolencije
- **antivirusni lijekovi**: ↑ rizik od hematološke toksičnosti sa zidovudinom; ritonavir ↑ koncentraciju piroksikama u plazmi (↑ toksičnost – izbjegavati istovremenu primjenu), ritonavir moguće ↑ koncentraciju i drugih NSAIL
- beta-adrenergički blokatori**: antagonizam hipotenzivnog dejstva
- bifosfonati**: alendronska kiselina može ↑ gastrointestinalna neželjena dejstva NSAIL
- **ciklosporin**: ↑ rizik od nefrotoksičnosti, ↑ koncentracija diklofenaka u plazmi (smanjiti dozu)
- **citotoksični lijekovi**: ASK, diklofenak, ibuprofen, indometacin, ketoprofen, moguće i drugi NSAIL ↓ izlučivanje metotreksata, ↑ rizika od toksičnosti (izbjegavati istovremenu primjenu)
- dezmopresin**: indometacin ↑ dejstvo
- **diuretici**: ↑ rizik od nefrotoksičnosti sa NSAIL; NSAIL, posebno indometacin i ketorolak, antagonizuju diuretsko dejstvo; indometacin, a i drugi NSAIL ↑ rizik od hiperkalijemije kod primjene diuretika koji štede kalijum
- glikozidi digitalisa**: NSAIL mogu dovesti do dekompenzacije srca, ↑ koncentracije glikozida u plazmi; moguće ↓ izlučivanja istovremenom primjenom triamterena
- kortikosteroidi**: ↑ rizik od gastrointestinalnih krvarenja i ulceracija
- **litijum**: ↓ izlučivanje litijuma uz diklofenak, ibuprofen, indometacin, ketorolak (izbjegavati istovremenu primjenu), naproksen, fenilbutazon, piroksikam i vjerovatno druge NSAIL (↑ toksičnost)
- miorelaksansi**: ibuprofen, kao i drugi NSAIL, ↓ izlučivanje baklofena (↑ toksičnost) naproksen ↑ koncentraciju NSAIL u plazmi
- **urikozurici**: probenecid usporava izlučivanje indometacina, ketoprofena, ketorolaka (izbjegavati istovremenu primjenu)
- **vazodilatatori**: rizik od krvarenja ↑ uz istovremenu primjenu pentoksifilina i ketorolaka (izbjegavati istovremenu primjenu); moguće ↑ rizik od krvarenja uz istovremenu primjenu pentoksifilina i drugih NSAIL
- netilmicin**: v. aminoglikozidi
- nevirapin**
- analgetici (opioidni)**: moguće ↓ koncentracije metadona u plazmi
- **antimikotici**: ↓ koncentraciju ketokonazola u plazmi (izbjegavati zajedničku primjenu)
- antimikrobni lijekovi**: rifampicin ↓ koncentraciju nevirapina u plazmi
- **antivirusni lijekovi (drugi)**: ↓ koncentracije sakvinavira uz nevirapin (izbjegavati zajedničku primjenu): ↓ koncentracije indinavira uz nevirapin
- **gestageni i estrogeni**: ↑ metabolizam oralnih kontraceptiva (↓ kontraceptivno dejstvo)
- nifedipin**: v. blokatori kalcijumskih kanala

nikardipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

nimodipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

nisoldipin: v. blokatori kalcijumskih kanala

nitraci organski: v. gliceriltrinitrat

nitrazepam: v. anksiolitici

nitrendipin

cimetidin: ↑ dejstvo nitrendipina

glikozidi digitalisa: ↑ koncentracije digoksina u plazmi

nitrofurantoin

antacidi: magnezijum trisilikat ↓ resorpciju

urikozurici: probenecid ↓ izlučivanje nitrofurantoina (rizik od toksičnosti)

nizatidin: v. antagonisti H₂ receptora

noradrenalin (norepinefrin): v. adrenomimetici

norepinefrin (noradrenalin): v. adrenomimetici

noretisteron: v. gestageni

norfloksacin: v. fluorohinoloni

norgestimat: v. gestageni

norgestrel: v. gestageni

O

oksazepam: v. anksiolitici (benzodiazepini)

oksitetraciklin: v. tetraciklini

oksitocin

adrenomimetici: ↑ vazopresorno dejstvo vazokonstriktornih adrenomimetika

anesteti: inhalacioni anestetici mogu ↓ dejstvo oksitocina (↑ hipotenzivno dejstvo, rizik od aritmije)

antiulkusni lijekovi: odložena resorpcija cimetidina

prostaglandini: ↑ uterotoničko dejstvo

oktreotid

antidijabetici: moguće ↓ potrebe za insulinom i antidijabeticima

ciklosporin: ↓ resorpcija ciklosporina (↓ koncentracija u plazmi)

dopaminergici: ↑ koncentracija bromokriptina

olanzapin: v. antipsihotici

omeprazol: v. inhibitori protonske pumpe

ondansetron

analgetici: antagonizuje efekat tramadola

orciprenalin: v. adrenomimetici

orlistat

antidijabetici: proizvođač savjetuje izbjegavanje istovremene primjene sa akarbozom, metforminom

→ **ciklosporin:** moguća ↓ resorpcija ciklosporina

P

paklitaksel

antimikotici: ketokonazol može ↓ metabolizam paklitaksela

pamidronska kiselina (pamidronat): v. bifosfonati

pankreasni enzimi (pankreatin)

antidijabetici: ↓ hipoglikemijsko dejstvo akarboze

pankuronijum: v. miorelaksansi

pantoprazol: v. inhibitori protonske pumpe

paracetamol

antikoagulansi: produžena primjena paracetamola može ↑ dejstvo varfarina

jonski izmjenjivači: holestiramin ↓ resorpciju paracetamola

metoklopramid: ↑ resorpcija paracetamola (↑ dejstvo)

parasimpatomimetici (antiholinesteraze)

→ **antiaritmici:** prokainamid, hinidin i moguće propafenon mogu antagonizovati dejstvo neostigmina i piridostigmina

antimalarici: hlorohin može ↑ simptome mijastenije gravis i može ↓ dejstvo neostigmina i piridostigmina

→ **antimikrobni lijekovi:** aminoglikozidi i klindamicin ↓ dejstvo neostigmina i piridostigmina

antimuskularni lijekovi: antagonistički efekat

beta-adrenergički blokatori: pilokarpin ↑ rizik od aritmija; propranolol ↓ dejstvo neostigmina i piridostigmina

litijum: ↓ dejstvo neostigmina i piridostigmina

miorelaksansi: neostigmin, piridostigmin i vjerovatno donepezil ↑ dejstvo suksametonijuma, ali antagonizuju dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa

paroksetin: v. anti depresivi

penicilamin

antacidi: ↓ resorpcija penicilamina

glikozidi digitalisa: ↓ koncentracija digoksina u plazmi

gvožđe: ↓ resorpcija penicilamina

penicilini

antacidi: ↓ resorpcija pivampicilina

antikoagulansi: v. varfarin

beta-adrenergički blokatori: ↓ resorpcija atenolola istovremenom primjenom amoksisilina

citotoksični lijekovi: ↓ izlučivanje metotreksata (↑ rizik od toksičnosti)

gestageni i estrogeni: v. oralni kontraceptivi

miorelaksansi: piperacilin ↑ dejstvo nedepolarišućih miorelaksanasa

urikozurici: probenecid ↓ izlučivanje penicilina

pentaeritritiltetranitrat: v. gliceriltrinitrat

pentazocin: v. opioidni analgetici

pentoksifilin

→ **analgetici:** ↑ rizik od krvarenja uz ketorolak (izbjegavati istovremenu primjenu)

antidijabetici oralni: hipoglikemija

antikoagulansi: ↑ rizik od krvarenja

teofilin: ↑ koncentracija teofilina u plazmi

perindopril: v. ACE inhibitori

petidin: v. opioidni analgetici

pindolol: v. beta-adrenergički blokatori

pipemidinska kiselina: inhibiše klirens teofilina

piperacilin: v. penicilini

piperacilin, tazobaktam: v. penicilini

pirazinamid

urikozurici: antagonistički efekat sa probenecidom i sulfinpirazonom

piridoksin: v. vitamini

piridostigmin: v. antiholinesteraze

piroksikam: v. NSAIL

pramipeksol

antipsihotici: antagonizuju antiparkinsonski efekat

metildopa: antagonizuje antiparkinsonski efekat

pravastatin: v. statini

prazosin: v. alfa-adrenergički blokatori

prednizolon: v. kortikosteroidi

prednizon: v. kortikosteroidi

prilokain

antimikrobni lijekovi: ↑ rizik od methemoglobinemije sa kotrimoksazolom

primidon: v. barbiturati

probencid: v. cefalosporini, dapson, metotreksat, penicilini, ASK

progesteron: v. kontraceptivi, oralni

prokainamid

ACE inhibitori: ↑ rizika sa kaptoprilom, posebno u renalnom oštećenju, ↑ toksičnosti

→ **antiaritmiци (drugi):** ↑ koncentracije prokainamida u plazmi sa amjodaronom (↑ rizika od ventrikularnih aritmija – izbjegavati istovremenu primjenu); ↑ depresije miokarda sa nekim antiaritmicima

→ **antidepresivi:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa tricikličnim antidepresivima

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa terfenadinom – izbjegavati istovremenu primjenu

antimikrobni lijekovi: trimetoprim ↑ koncentraciju prokainamida u plazmi

→ **antipsihotici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa terfenadinom – izbjegavati istovremenu primjenu sa pimozidom i tioridazinom

→ **antiulkusni lijekovi:** cimetidin ↓ izlučivanje (↑ koncentracija prokainamida u plazmi)

→ **beta-adrenergički blokatori:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija istovremenom primjenom sa sotalolom

miorelaksansi: ↑ dejstvo miorelaksanasa

parasimpatomimetici: antagonizam dejstva istovremenom primjenom neostigmina i piridostigmina

tropisetron: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija

prokarbazin

alkohol: reakcija slična disulfiramskoj

promazin: v. antipsihotici

prometazin: ↑ ekscitatorni efekat tiopenton natrijuma na CNS

propafenon

antiaritmiци (drugi): ↑ koncentracija; depresija miokarda uz sve antiaritmike

→ **antidepresivi:** ↑ rizik od aritmija pri istovremenoj primjeni tricikličnih antidepresiva

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od ventrikularnih aritmija pri istovremenoj primjeni astemizola i terfenadina

→ **antikoagulansi:** ↑ koncentracija acenokumarola i varfarina u plazmi (↑ dejstvo)

→ **antimikrobni lijekovi:** rifampicin ↓ koncentraciju propafenona u plazmi (↓ dejstvo)

→ **antiulkusni lijekovi:** cimetidin ↑ koncentraciju propafenona u plazmi

→ **antivirusni lijekovi:** ritonavir ↑ koncentraciju propafenona (↑ rizik od ventrikularnih aritmija – izbjegavati istovremenu primjenu)

beta-adrenergički blokatori: ↑ koncentracija metoprolola i propranolola

ciklosporin: moguće ↑ koncentracije ciklosporina u plazmi

→ **glikozidi digitalisa:** ↑ koncentracija digoksina u plazmi (smanjiti dozu održavanja digoksina)

parasimpatomimetici: mogući antagonizam dejstva sa neostigminom i piridostigminom

teofilin: ↑ koncentracija teofilina u plazmi

tropisetron: ↑ rizik od ventrikularnih aritmija

propofol: v. anestetici, opšti

propranolol: v. beta-adrenergički blokatori

prostaglandini

oksitocin: ↑ uterotoničko dejstvo

R

raloksifen

antikoagulansi: antagonizam sa efektom acenokumarola i varfarina

ramipril: v. ACE inhibitori

ranitidin: v. antagonisti H₂ receptora

reboksetin

antimikotici: proizvođač savjetuje izbjegavanje istovremene primjene sa imidazolima i triazolima

ciklosporin: proizvođač savjetuje oprez pri istovremenoj primjeni

diuretici: moguće ↑ rizika od hipokalijemije sa tiazidima i diureticima Henleove petlje

remifentanil: v. opioidni analgetici

repaglinid: v. antidijabetici

retinoidi

antiepileptici: izotretinoin može ↓ koncentraciju karbamazepina u plazmi

→ **antikoagulansi:** acitretin može ↓ antikoagulantno dejstvo varfarina

→ **antimikrobni lijekovi:** tetraciklin može ↑ rizik od benigne intrakranijalne hipertenzije istovremenom primjenom acitretina, izotretinoina i tretinoina

→ **citotoksični lijekovi:** acitretin ↑ koncentraciju metotreksata u plazmi (↑ rizik od hepatotoksičnosti)

→ **gestageni i estrogeni:** tretinoin ↓ dejstvo samo progesterona i vjerovatno kombinovanih oralnih kontraceptiva

vitamini: rizik od hipervitaminoze A uz vitamin A i acitretin, izotretinoin i tretinoin

reviparin: v. heparin

ribavirin: inhibiše efekat stavudina i zidovudina

rifampicin

analgetici: ↑ metabolizam metadona (↓ dejstvo)

anksiolitici i hipnotici: ↑ metabolizam diazepama i vjerovatno drugih benzodiazepina (↓ koncentracija u plazmi)

antacidi: ↓ resorpcija rifampicina

→ **antiaritmici:** ↑ metabolizam (↓ koncentracija meksiletina i propafenona u plazmi)

antidepresivi: ↑ metabolizam tricikličnih antidepresiva (↓ koncentracija u plazmi)

→ **antidijabetici:** ↑ metabolizam derivata sulfonilureje (↓ dejstvo)

→ **antiepileptici:** ↑ metabolizam karbamazepina i fenitoina

→ **antikoagulansi:** ↑ metabolizam varfarina (↓ antikoagulantno dejstvo)

→ **antimikotici:** ↑ metabolizam flukonazola, ketokonazola i itrakonazola (↓ koncentracija u plazmi), ketokonazol može ↓ koncentraciju rifampicina u plazmi, ↓ koncentracija terbinafina

→ **antimikrobni lijekovi (drugi):** ↑ metabolizam hloramfenikola (↓ koncentracija u plazmi)

antipsihotici: ↑ metabolizam haloperidola (↓ koncentracija u plazmi)

antiulkusni lijekovi: ↑ metabolizam cimetidina (↓ koncentracija u plazmi)

→ **antivirusni lijekovi:** ↑ metabolizam indinavira (značajno ↓ koncentracija indinavira u plazmi – izbjegavati istovremenu primjenu)

beta-adrenergički blokatori: ↑ metabolizam propranolola i bisoprolola (značajno ↓ koncentracije u plazmi)

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** ↑ metabolizam diltiazema, nifedipina, verapamila (značajno ↓ koncentracija u plazmi)

→ **ciklosporin:** ↑ metabolizam (↓ koncentracije ciklosporina u plazmi)

→ **citotoksični lijekovi:** interakcije sa azatioprinom (moguće odbacivanje transplantata)

→ **gestageni i estrogeni:** ↑ metabolizam (↓ kontraceptivno dejstvo)

glikozidi digitalisa: ↑ metabolizam digitoksina (↓ dejstvo)

hipolipemici: ↑ metabolizam fluvastatina (↓ dejstvo)

→ **kortikosteroidi:** ↑ metabolizam kortikosteroida (↓ dejstvo)

teofilin: ↑ metabolizam (↓ koncentracija teofilina u plazmi)

risperidon: v. antipsihotici

ritodrin: v. adrenomimetici

ritonavir

→ **amfebutamon (bupropion):** ↑ koncentracija amfebutamona (↑ rizik od toksičnosti – izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **analgetici:** ↑ koncentracija petidina, piroksikama (↑ rizik od toksičnosti – izbjegavati istovremenu primjenu); ↑ koncentracija drugih opioidnih analgetika i NSAIL

→ **anksiolitici i hipnotici:** ↑ koncentracija u plazmi alprazolama, diazepama, flurazepama, midazolama (rizik od ekstremne sedacije i respiratorne depresije – izbjegavati istovremenu primjenu), moguće ↑ koncentracije drugih anksiolitika i hipnotika u plazmi

→ **antiaritmici:** ↑ koncentracija amjodarona, flekainida, lidokaina, meksiletina i propafenona u plazmi (↑ rizik od ventrikularnih aritmija – izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antidepresivi:** moguća ↑ koncentracija tricikličnih antidepresiva, a vjerovatno i drugih antidepresiva

→ **antiepileptici:** moguća ↑ koncentracija karbamazepina

→ **antihistaminici:** ↑ rizik od aritmija istovremenom primjenom astemizola i terfenadina – izbjegavati istovremenu primjenu, moguća ↑ koncentracija nesedativnih antihistaminika

- **antikoagulansi**: moguća ↑ koncentracija varfarina i drugih antikoagulanasa
- **antimikotici**: moguća ↑ koncentracija itrakonazola i ketokonazola, a vjerovatno i drugih antimikotika
- **antimikrobni lijekovi**: moguća ↑ koncentracija eritromicina i klaritromicina, a vjerovatno i drugih makrolida u plazmi
- **antipsihotici**: ↑ koncentracija klopazina (rizik od toksičnosti – izbjegavati istovremenu primjenu), moguće ↑ koncentracije drugih antipsihotika u plazmi
- **antivirusni lijekovi (drugi)**: kombinacija sa nelfinavirom može ↑ koncentraciju oba lijeka u plazmi; ritonavir ↑ koncentraciju indinavira i sakvinavira u plazmi; ↑ rizik od toksičnosti sa efavirencom (pratiti testove funkcije jetre)
- beta-adrenergički blokatori**: ↑ koncentracija metoprolola, pindolola i propranolola u plazmi
- **blokatori kalcijumskih kanala**: moguće ↑ koncentracije sa diltiazemom i verapamilom
- **ciklosporin**: moguće ↑ koncentracije ciklosporina u plazmi
- cisaprid**: značajno ↑ koncentracije cisaprida u plazmi (rizik od ventrikularnih aritmija – izbjegavati istovremenu primjenu)
- fenitoin**: ↓ koncentracija ritonavira u plazmi
- fenobarbiton**: ↓ koncentracija ritonavira u plazmi
- **gestageni i estrogeni**: ritonavir ↑ metabolizam (↓ kontraceptivno dejstvo kombinovanih oralnih kontraceptiva)
- karbamazepin**: ↓ koncentracija ritonavira u plazmi
- klonazepam**: ↓ koncentracija ritonavira u plazmi
- kontraceptivi, oralni**: ↓ koncentracija kontraceptiva
- kortikosteroidi**: moguće ↑ koncentracije deksametazona i prednizolona (i vjerovatno drugih kortikosteroida)
- metronidazol**: moguća disulfiramska reakcija
- **sildenafil**: moguće ↑ ili ↓ koncentracije sildenafilila – izbjegavati istovremenu primjenu
- **statini**: ↑ koncentracija statina; ↑ hipolipemija; ↑ rizik od miopatije
- **teofilin**: ↑ metabolizam (↓ koncentracija teofilina u plazmi); ↓ koncentracija ritonavira
- varfarin**: ↑ koncentracija ritonavira
- rivastigmin**: v. parasimpatomimetici (antiholinesteraze)
- rizatriptan**: v. agonisti 5-HT₁ receptora
- rofekoksib**: v. NSAID
- roksitromicin**: v. makrolidi
- rokuronijum**: v. miorelaksansi
- ropinirol**
- antipsihotici**: antagonizuju efekat ropinirola
- estrogeni**: ↑ koncentraciju ropinirola u plazmi
- metildopa**: antagonizuje efekat ropinirola
- metoklopramid**: antagonizuje efekat ropinirola

S

sakvinavir

- **anksiolitici i hipnotici**: moguće ↑ koncentracije u plazmi midazolama (produžena sedacija – izbjegavati istovremenu primjenu)
- **antiepileptici**: ↓ koncentracija sakvinavira u plazmi uz karbamazepin, fenitoin, fenobarbiton (↑ koncentracija antiepileptika)
- **antihistaminici**: ↑ rizik od aritmija sa astemizolom i terfenadinom – izbjegavati istovremenu primjenu
- antimikotici**: ↑ koncentracija u plazmi sa ketokonazolom i moguće drugim derivatima imidazola i triazola
- antimuskularni lijekovi**: proizvođač savjetuje izbjegavanje istovremene primjene sa tolterodinom
- antiulkusni lijekovi**: ↑ koncentracija sakvinavira u plazmi uz ranitidin
- **antivirusni lijekovi (drugi)**: nevirapin ↓ koncentraciju sakvinavira u plazmi (izbjegavati istovremenu primjenu); kombinacija sa nelfinavirom može dovesti do ↑ koncentracije u plazmi oba lijeka; indinavir i ritonavir ↑ koncentraciju sakvinavira u plazmi; efavirenc značajno ↓ koncentraciju sakvinavira u plazmi
- barbiturati**: v. antiepileptici
- cisaprid**: ↓ koncentracija sakvinavira u plazmi (izbjegavati istovremenu primjenu)
- deksametazon**: ↓ koncentracija sakvinavira u plazmi
- **hipolipemici**: ↑ rizik od miopatije sa simvastatinom – izbjegavati istovremenu primjenu
- ketokonazol**: ↑ koncentracija sakvinavira u plazmi
- kortikosteroidi**: ↓ koncentracija sakvinavira u plazmi; ↑ koncentracija kortikosteroida

primidon: v. antiepileptici

rifampicin: ↓ koncentracija sakvinavira u plazmi

sildenafil: sakvinavir ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (↓ početnu dozu sildenafilu)

salbutamol: v. adrenomimetici

salmeterol: v. adrenomimetici

selegilin

→ **analgetici:** hiperpireksija i toksičnost CNS istovremenom primjenom sa petidinom (izbjegavati istovremenu primjenu)

→ **antidepresivi:** uz fluoksetin, paroksetin i sertralin hipertenzija i ekscitacija CNS; toksičnost CNS istovremenom primjenom sa tricikličnim antidepresivima; izbjegavati istovremenu primjenu sa moklobemidom

sertralin: v. antidepresivi (SSRI)

sildenafil

antimikotici: itrakonazol i ketokonazol ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (↓ početnu dozu sildenafilu)

antimikrobni lijekovi: eritromicin ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (↓ početnu dozu sildenafilu)

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (↓ početnu dozu sildenafilu)

→ **antivirusni lijekovi:** ritonavir značajno ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (izbjegavati istovremenu primjenu); indinavir, nelfinavir i sakvinavir mogu ↑ koncentraciju sildenafilu u plazmi (↓ početnu dozu sildenafilu)

→ **organski nitrati:** ↑ hipotenzivno dejstvo (izbjegavati istovremenu primjenu)

simvastatin: v. statini

somatropin

kortikosteroidi: moguć ↓ efekat somatropina

sotalol: v. beta-adrenergički blokatori

spektinomycin

litijum: ↑ toksičnost

spironolakton: v. diuretici

statini

→ **antikoagulansi:** simvastatin ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina

→ **antimikotici:** itrakonazol, ketokonazol i vjerovatno drugi antimikotici ↑ rizik od miopatije uz simvastatin (izbjegavati istovremenu primjenu); itrakonazol i vjerovatno drugi antimikotici ↑ rizik od miopatije sa atorvastatinom; itrakonazol ↑ koncentraciju cerivastatina (rabdomioliza)

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↑ metabolizam fluvastatina (↓ dejstvo); eritromicin i klaritromicin ↑ rizik od miopatije sa simvastatinom (izbjegavati istovremenu primjenu; eritromicin može ↑ rizik od miopatije sa atorvastatinom i cerivastatinom; klaritromicin ↑ koncentraciju atorvastatina u plazmi

→ **antivirusni lijekovi:** inhibitori proteaze ↑ rizik od miopatije sa simvastatinom – izbjegavati istovremenu primjenu; indinavir i ritonavir mogu ↑ rizik od miopatije sa atorvastatinom i cerivastatinom; ↑ koncentracija statina u plazmi (↑ dejstva)

→ **ciklosporin:** ↑ rizik od miopatije

glikozidi digitalisa: atorvastatin može ↑ koncentraciju digoksina u plazmi

→ hipolipemici (drugi): ↑ rizik od miopatije sa fibratima (rabdomioliza)

stavudin

→ **antivirusni lijekovi (drugi):** zidovudin može inhibirati intracelularnu aktivaciju stavudina (izbjegavati istovremenu primjenu)

citotoksični lijekovi: doksorubicin može inhibirati efekte stavudina

streptomycin: v. aminoglikozidi

streptokinaza

antikoagulansi: ↑ opasnost od krvarenja

antitrombotični lekovi: ↑ opasnost od krvarenja

streptomycin: v. aminoglikozidi

sufentanil

anksiolitici i hipnotici: ↑ respiratorna insuficijencija

sukralfat

antibiotici: ↓ resorpcija ciprofloksacina, norfloksacina, ofloksacina i tetraciklina

→ **antiepileptici**: ↓ resorpcija fenitoina
 → **antikoagulansi**: moguće ↓ resorpcije varfarina
antimikotici: ↓ resorpcija ketokonazola
antipsihotici: ↓ resorpcija sulpirida
antiulkusni lijekovi (drugi): ↓ resorpcija lansoprazola
glikozidi digitalisa: moguće ↓ resorpcije glikozida digitalisa
levotiroksin: ↓ resorpcija levotiroksina

suksametonijum: v. miorelaksansi

sulfametoksazol i trimetoprim (kotrimoksazol) i drugi sulfonamidi

anesteti: ↑ dejstvo tiopentona; ↑ rizik od methemoglobinemije sa prilokainom
 → **antiaritmici**: kotrimoksazol ↑ rizik od ventrikularnih aritmija sa amjodaronom (izbjegavati istovremenu primjenu)
 → **antidijabetici**: ↑ dejstvo derivata sulfonilureje; ↑ hipoglikemija
 → **antiepileptici**: ↑ koncentracija fenitoina u plazmi sa kotrimoksazolom, a moguće i ostalih sulfonamida
 → **antikoagulansi**: ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina
azatioprin: moguća leukopenija
 → **ciklosporin**: ↑ rizik od nefrotoksičnosti, moguća ↓ koncentracija ciklosporina u plazmi
 → **citotoksični lijekovi**: ↑ rizik od hematološke toksičnosti sa azatioprinom i merkaptopurinom; ↑ antifolatno dejstvo
kontraceptivi, oralni: ↑ protrombinsko vrijeme; krvarenje
metotreksat: ↑ rizik od toksičnosti metotreksata sa sulfonamidima; ↑ antifolatno dejstvo

sulfasalazin

glikozidi digitalisa: ↓ resorpcija glikozida digitalisa

sulpirid: v. antipsihotici

sumatriptan: v. agonisti 5-HT₁ receptora

T

tadalafil

alfa-adrenergički blokatori: potenciranje hipotenzivnog efekta
grejpfrut i sokovi od grejpfruta: ↑ koncentraciju tadalafila u plazmi
klaritromicin, eritromicin, ketokonazol i itrakonazol: ↑ koncentraciju tadalafila ↑ u plazmi
nitratni organski: potenciranje hipotenzivnog efekta

tamoksifen

→ **antikoagulansi**: ↑ antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina
hormonski antagonisti (drugi): aminoglutetimid ↓ koncentraciju tamoksifena u plazmi

teikoplanin

antimikrobni lijekovi: ↑ rizik od nefrotoksičnosti i ototoksičnosti sa aminoglikozidima i kolistinom

temazepam: v. anksiolitici i hipnotici

temozolomid

antepileptici: ↓ resorpciju fenitoina
klozapin: ↑ rizik od od agranulocitoze
tenoksikam: v. NSAIL

teofilin

adrenomimetici: ↑ rizik od hipokalijemije istovremenom primjenom teofilina i visokih doza fenoterola, salbutamola, salmeterola, terbutalina
alopurinol: moguće ↑ koncentracije teofilina u plazmi
anesteti: halotan ↑ rizik od aritmija; ketamin ↑ rizik od konvulzija
anksiolitici: ↓ dejstvo benzodiazepina
antagonisti hormona: aminoglutetimid ↓ koncentraciju teofilina u plazmi
antagonisti leukotrijena: zafirlukast može ↑ koncentraciju teofilina u plazmi; koncentracija zafirlukasta u plazmi ↓
 → **antiagregacioni lijekovi**: tiklopidin ↑ koncentraciju teofilina u plazmi (↑ rizik od toksičnosti)
antiaritmici: meksiletin i propafenon ↑ koncentraciju teofilina u plazmi
 → **antidepresivi**: fluvoksamin ↑ koncentraciju teofilina u plazmi (izbjegavati istovremenu primjenu), ↓ dozu teofilina i pratiti koncentraciju teofilina u plazmi

antiepileptici: karbamazepin, fenobarbiton, fenitoin i primidon ↓ koncentraciju teofilina u plazmi (↑ metabolizam teofilina u jetri); korigovati doziranje pri istovremenoj primjeni

→ **antimikotici:** flukonazol i ketokonazol ↑ koncentraciju teofilina u plazmi

→ **antimikrobni lijekovi:** fluorohinoloni (ciprofloksacin, norfloksacin) ↑ rizik od konvulzija; ciprofloksacin, norfloksacin, klaritromicin, a vjerovatno izoniazid i eritromicin ↑ koncentraciju teofilina u plazmi; rifampicin ↓ koncentraciju teofilina u plazmi

→ **antiulkusni lekovi:** cimetidin ↑ koncentraciju teofilina u plazmi

→ **antivirusni lekovi:** ritonavir ↓ koncentraciju teofilina u plazmi

barbiturati: v. antiepileptici

beta-adrenergički blokatori: oprez sa neselektivnim beta-adrenergički blokatorima (bronhospazam); moguća međusobna inhibicija dejstva

→ **blokatori kalcijumskih kanala:** diltiazem, verapamil, a vjerovatno i drugi blokatori kalcijumskih kanala ↑ koncentraciju teofilina u plazmi (inhibicija metabolizma teofilina)

disulfiram: ↑ koncentraciju teofilina u plazmi (inhibicija metabolizma teofilina)

diuretici: ↑ rizik od hipokalijemije sa acetazolamidom, diureticima Henleove petlje i tiazidima

eritromicin: ↑ koncentraciju teofilina u plazmi (↓ izlučivanje teofilina kod nekih bolesnika)

gestageni i estrogeni: kombinovani oralni kontraceptivi ↑ koncentraciju teofilina u plazmi

hormonski antagonisti: aminoglutetimid ↓ koncentraciju teofilina u plazmi

interferon: interferon alfa ↑ koncentraciju teofilina u plazmi

kortikosteroidi: ↑ rizik od hipokalijemije

litijum: ↑ izlučivanje litijuma (↓ koncentracija litijuma u plazmi)

pentoksifilin: ↑ koncentraciju teofilina u plazmi

urikozurici: ↓ koncentraciju teofilina u plazmi sa sulfinpirazonom

terazosin: v. alfa-adrenergički blokatori

terbinafin

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↓ koncentraciju terbinafina u plazmi

antiulkusni lijekovi: cimetidin ↑ koncentraciju terbinafina

terfenadin: v. antihistaminici

testosteron

antidijabetici: ↑ hipoglikemijsko dejstvo

→ **antikoagulansi:** ↑ dejstvo acenokumarola i varfarina

tetraciklini

antacidi: ↓ resorpcija sa antacidima

antiepileptici: karbamazepin, fenobarbiton, fenitoin, primidon ↑ metabolizam doksiciklina (↓ koncentracija u plazmi); ↓ antimikrobno dejstvo

antikoagulansi: v. varfarin

antiulkusni lijekovi: soli bizmuta i sukralfat ↓ resorpciju

barbiturati: v. antiepileptici

→ **ciklosporin:** doksiciklin može ↑ koncentraciju ciklosporina u plazmi

glikozidi digitalisa: ↑ toksičnost digoksina

gvožđe: ↓ resorpcija tetraciklina vjerovatno usljed stvaranja helata

→ **retinoidi:** moguć ↑ rizik od benigne intrakranijalne hipertenzije istovremenom primjenom tetraciklina sa acitretinom, izotretinoinom i tretinoinom (izbjegavati istovremenu primjenu)

tibolon

antiepileptici: karbamazepin, fenobarbiton, fenitoin i primidon ↑ metabolizam (↓ koncentracija u plazmi)

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↑ metabolizam (↓ koncentracija u plazmi)

barbiturati: v. antiepileptici

tiklopidin

analgetici: ↑ opasnost od krvarenja sa NSAIL (uključujući aspirin)

antacidi: ↓ resorpcija tiklopidina

antiagregacioni lijekovi (drugi): ↑ opasnost od krvarenja

antikoagulansi: ↑ opasnost od krvarenja

→ **ciklosporin:** ↓ koncentracija ciklosporina u plazmi

→ **teofilin:** ↑ koncentracija teofilina u plazmi, ↑ rizik od intoksikacije

timolol: v. beta-adrenergički blokatori

tinidazol

alkohol: moguća reakcija slična disulfiramskoj

tiopenton: v. anestetici, opšti

tioridazin: v. antipsihotici

tiroksin: v. levotiroksin

tizanidin: v. miorelaksansi

tobramicin: v. aminoglikozidi

tolterodin: v. antihistaminici

topiramata

antidepresivi: MAOI, triciklični antidepresivi i SSRI ↓ antikonvulzivni efekat

antiepileptici: karbamazepin ↓ koncentraciju topiramata

toremifen

antiepileptici: ↑ metabolizam karbamazepina, fenobarbitona, fenitoina (smanjiti dozu toremifena)

antikoagulansi: ↑ antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina

diuretici: ↑ rizik od hiperkalcijemije sa tiazidima

tramadol: v. analgetici opioidni

trandolapril: v. ACE inhibitori

trazodon

alkohol: ↑ sedativno dejstvo

anksiolitici i hipnotici: ↑ sedativno dejstvo

→ **antidepresivi (drugi):** v. antidepresivi triciklični

→ **antiepileptici:** antagonizam antikonvulzivnog dejstva

tretinoin: v. retinoidi

triamcinolon: v. kortikosteroidi

triamteren: v. diuretici

triazolam

antimikotici: flukonazol, itraconazol i ketokonazol ↑ koncentraciju triazolama u plazmi

antimikrobni lijekovi: ↑ koncentracija u plazmi sa eritromicinom i klaritromicinom

triprolidin: v. antihistaminici

tropisetron

antiaritmici: proizvođač upozorava na mogućnost nastanka ventrikularne aritmije

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↓ koncentraciju tropisetrona u plazmi

barbiturati: fenobarbiton ↓ koncentraciju tropisetrona u plazmi

beta-adrenergički blokatori: proizvođač upozorava na mogućnost nastanka ventrikularne aritmije

U

ursodeoksiholna kiselina

ciklosporin: ↑ resorpcija

V

valproati

analgetici: ASK ↑ dejstvo

→ **antidepresivi**: antagonizam antikonvulzivnog dejstva (↓ konvulzivni prag)

→ **antiepileptički (drugi)**: istovremena primjena dva ili više antiepileptika može ↑ toksičnost bez ↑ antiepileptičkog dejstva

antikoagulansi: moguće ↑ antikoagulantnog dejstva varfarina

antimikrobni lijekovi: eritromicin može ↓ metabolizam (↑ koncentracija valproata u plazmi)

antipsihotici: antagonizam antikonvulzivnog dejstva (↓ konvulzivni prag)

antitulkusni lijekovi: cimetidin ↓ metabolizam valproata (↑ koncentracija valproata u plazmi)

antivirusni lijekovi: moguće ↑ koncentracije zidovudina u plazmi (↑ rizik od toksičnosti)

barbiturati: ↓ metabolizam fenobarbitona (po potrebi ↓ dozu fenobarbitona)

jonski izmjenjivači: holestiramin ↓ resorpciju

valsartan: v. ACE inhibitori i antagonisti angiotenzina II

vankomicin

antimikrobni lijekovi (drugi): aminoglikozidi ↑ rizik od ototoksičnosti i nefrotoksičnosti

citotoksični lijekovi: ↑ rizik od ototoksičnosti i nefrotoksičnosti sa cisplatinom

diuretici: ↑ rizik od ototoksičnosti istovremenom primjenom diuretika Henleove petlje

jonski izmjenjivači: ↓ dejstvo oralno primijenjenog vankomicina i holestiramina

vardenafil

alfa blokatori, nikorandil, nifedipin, organski nitrati: ↑ hipotenzivno dejstvo

amprenavir, eritromicin, indinavir, itrakonazol, ketokonazol, ritonavir, sakonavir, sok od grejfruta:

↑ koncentraciju vardenafila u plazmi

varfarin i drugi kumarinski preparati

alkohol: velike količine ↑ antikoagulantno dejstvo

alopurinol: moguće ↑ antikoagulantnog dejstva (pratiti protrombinsko vrijeme)

anabolički steroidi: ↑ antikoagulantno dejstvo

analgetički aspirin: ↑ rizik od krvarenja usljed antiagregacionog dejstva; diklofenak, ibuprofen, meloksikam, piroksikam i drugi NSAIL ↑ antikoagulantno dejstvo; parenteralna primjena diklofenaka ↑ rizik od hemoragije (izbjegavati istovremenu primjenu); dugotrajna upotreba paracetamola može ↑ antikoagulantno dejstvo

→ **antagonisti leukotrijena**: zafirlukast ↑ antikoagulantno dejstvo varfarina

antiagregacioni lijekovi: aspirin i dipiridamol ↑ rizik od krvarenja

antiaritmici: amjodaron i propafenon ↑ antikoagulantno dejstvo

antidepresivi: moguće ↑ antikoagulantnog dejstva

antidijabetici: moguće ↑ hipoglikemijskog dejstva derivata sulfonilureje kao i promjene antikoagulantnog dejstva

antiepileptički: karbamazepin, fenobarbiton i primidon ↓ antikoagulantno dejstvo (↑ metabolizam antikoagulanasa); moguće ↑ antikoagulantnog dejstva uz valproat; uz fenitoin moguće ↑ ili ↓ dejstva

antimikotici: grizeofulvin ↓ antikoagulantno dejstvo; flukonazol, itrakonazol i ketokonazol ↑ antikoagulantno dejstvo

antimikrobni lijekovi: rifampicin ↓ antikoagulantno dejstvo; hloramfenikol, ciprofloksacin, kotrimoksazol, eritromicin, mikonazol, metronidazol i sulfonamidi ↑ antikoagulantno dejstvo; klaritromicin i drugi makrolidi, nalidiksinska kiselina, neomicin, norfloksacin i tetraciklin mogu ↑ antikoagulantno dejstvo

→ **antitulkusni lijekovi**: sukralfat može ↓ antikoagulantno dejstvo (↓ resorpcija); cimetidin i omeprazol ↑ antikoagulantno dejstvo; interakcije sa lansoprazolom vjerovatno drugačije

antivirusni lijekovi: ritonavir može ↑ koncentraciju varfarina u plazmi

→ **azatioprin**: ↓ antikoagulantno dejstvo varfarina

barbiturati: ↓ antikoagulantno dejstvo (↑ metabolizam antikoagulanasa); pratiti protrombinsko vrijeme

bikalutamid: ↑ antikoagulantno dejstvo

cisaprid: moguće ↑ dejstva oralnih antikoagulanasa

citotoksični lijekovi: ifosfamid ↑ antikoagulantno dejstvo

disulfiram: ↑ antikoagulantno dejstvo; pratiti protrombinsko vrijeme

→ **gestageni i estrogeni**: oralni kontraceptivi ↓ antikoagulantno dejstvo

glukagon: ↑ antikoagulantno dejstvo; pratiti protrombinsko vrijeme

→ **hipolipemici**: klobibrat i simvastatin ↑ antikoagulantno dejstvo

→ **hormonski antagonisti**: aminoglutetimid ↓ antikoagulantno dejstvo; danazol, flutamid, tamoksifen i vjerovatno bikalutamid (↑ antikoagulantno dejstvo)

jonski izmjenjivači: holestiramin može ↑ ili ↓ antikoagulantno dejstvo

- **levotiroksin**: ↑ antikoagulantno dejstvo
- raloksifen**: antagonizam antikoagulantnog dejstva
- **retinoidi**: acitretin može ↓ antikoagulantno dejstvo
- **testosteron**: ↑ antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina
- **urikozurici**: sulfipirazon ↑ antikoagulantno dejstvo
- **vitamini**: vitamin K ↓ antikoagulantno dejstvo

vekuronijum: v. miorelaksansi

venlafaksin

antidepresivi (drugi): ↑ efekti na CNS uz MAOi (ne treba započeti primjenu venlafaksina prije nego što prođe 2 nedjelje od prestanka primjene MAOI; ↑ rizik od toksičnosti)

antipsihotici: ↑ koncentracija klozapina u plazmi

verapamil: v. blokatori kalcijumskih kanala

vigabatrin

antiepileptici (drugi): istovremena primjena dva ili više antiepileptika može ↑ toksičnost bez ↑ antiepileptičkog dejstva

vinkristin

antimikotici: itrakonazol ↓ metabolizam (↑ rizik od neurotoksičnosti)

vitamini

antiepileptici: folna kiselina može ↓ koncentraciju fenitoina u plazmi; ↑ potrebe za vitaminom D sa karbamazepinom, fenobarbitonom, fenitoinom, primidonom

antikoagulansi: antikoagulantno dejstvo acenokumarola i varfarina antagonizuje vitamin K

barbiturati: v. antiepileptici

diuretici: ↑ rizik od hiperkalcijemije pri primjeni tiazida i vitamina D

dopaminergici: piridoksin djeluje antagonistički na levodopu

gvožđe: visoke doze vitamina E mogu ↓ resorpciju gvožđa kod bolesnika sa anemijom; izbjegavati istovremenu primjenu

retinoidi: acitretin, izotretinoin i tretinoin mogu ↑ rizik od hipervitaminoze istovremenom primjenom vitamina A

Z

zafirlukast: v. antagonisti leukotrijenskih receptora

zalcitabin

antacidi: moguće ↓ resorpcije

antimikrobni lijekovi: trimetoprim može ↑ koncentraciju zalcitabina u plazmi

antiulkusni lijekovi: cimetidin može ↑ koncentraciju zalcitabina u plazmi

citotoksični lijekovi: pri istovremenoj primjeni sa cisplatinom i vinkristinom može se javiti periferna neuropatija

urikozurici: probenecid može ↑ koncentraciju zalcitabina u plazmi

zidovudin

analgetici: metadon može ↑ koncentraciju zidovudina u plazmi; ↑ rizik od hematološke toksičnosti sa NSAIL

antiepileptici: koncentracija fenitoina u plazmi ↑ ili ↓; valproat može ↑ koncentraciju zidovudina u plazmi (rizik od toksičnosti)

antihistaminici: uz loratadin ↓ koncentracija zidovudina

antimikotici: flukonazol ↑ koncentraciju zidovudina u plazmi (rizik od toksičnosti)

antimikrobni lijekovi: klaritromicin tablete ↓ resorpciju zidovudina

→ **antivirusni lijekovi (drugi)**: opasnost od mijelosupresije istovremenom primjenom ganciklovira; uz nelfinavir ↓ koncentracija zidovudina

ribavirin: ↓ koncentracija zidovudina

urikozurici: probenecid ↑ koncentraciju zidovudina u plazmi (rizik od toksičnosti)

zolmitriptan: v. agonisti 5-HT₁ receptora

zolpidem: v. anksiolitici

Ž**žučne soli**

antacidi: moguće ↓ resorpcije žučnih soli

ciklosporin: ursodeoksiholna kiselina ↑ resorpciju ciklosporina

gestageni i estrogeni: estrogeni ↑ eliminaciju holesterola i žučnih soli

UTICAJ LJEKOVA NA REZULTATE KLINIČKO-BIOHEMIJSKIH PARAMETARA

Pri upućivanju u kliničko-biohemijsku laboratoriju, pacijenta je potrebno edukovati o određenim mjerama koje mora preduzeti kako bi se osigurala maksimalna pouzdanost dobijenih nalaza. Naime, na nivo kliničko-biohemijskih parametara utiču brojni faktori: ishrana, konzumiranje alkohola, pušenje, fizička aktivnost, doba dana kada se vrši uzorkovanje biološkog materijala, kao i upotreba lijekova. U cilju eliminisanja uticaja faktora (koje je moguće nadzirati) na rezultate kliničko-biohemijske analize, pacijentima je neophodno dati jasna, precizna i razumljiva uputstva koja se tiču npr. režima ishrane ili zabrane uzimanja određenih lijekova.

Upotreba nekih lijekova može uzrokovati porast ili smanjenje vrijednosti kliničko-biohemijskih parametara. Do toga može doći zbog farmakološko-toksikološkog uticaja lijeka na organizam ili zbog hemijske interakcije nastale primjenom neke analitičke metode određivanja. Šta god bio konkretan uzrok, posljedice nekada mogu biti veoma ozbiljne – pogrešna dijagnoza i samim tim neadekvatan tretman pacijenta. Uticaj lijekova na vrijednosti kliničko-biohemijskih parametara može dovesti do značajnih poteškoća pri diferencijalnoj dijagnozi, posebno kod teških bolesnika koji primaju veliki broj lijekova.

U nekim slučajevima poremećaj određenog parametra može biti indikacija za prekid terapije. Međutim, u nekim situacijama odstupanja od referentnih vrijednosti prilikom primjene određene terapije ne moraju biti dovoljan razlog za prekid iste. U ovakvim slučajevima važno je pratiti pacijenta, te u slučaju patoloških stanja razmotriti potrebu za promjenom terapije.

Zbog svega navedenog, veoma je bitno da ljekar uvijek ima u vidu povezanost između lijeka i laboratorijskih analiza pri procjeni kliničkog stanja pacijenta i postavljanja dijagnoze, kao i pri propisivanju lijeka. Ljekovi na koje je potrebno obratiti pažnju pri interpretaciji laboratorijskih nalaza navedeni su u tabeli.

Povezanost lijekova sa većinom uobičajenih laboratorijskih analiza

| Parametar | Farmakološko-hemijski uticaj lijekova | |
|----------------------------------|--|---|
| | porast | smanjenje |
| Adenokortikotropni hormon (ACTH) | | opiodni analgetici |
| Alanin aminotransferaza (ALT) | acetaminofen, androgeni, eritromicin, etambutol, fenilbutazon, fenitoin, fenotiazin, flurazepam, griseofulvin, hepatotoksični lijekovi, hidralazin, holinergični agensi, ibuprofen, indometacin, izoniazid, kardiotionični glikozidi, klindamicin, klofibrat, kodein, kortizon, linkomicin, metildopa, oralni kontraceptivi, valproat | metronidazol, salicilati, vigabatrin |
| Albumin | penicilin | alkohol, fenitoin |
| Alkalna fosfataza | acetilsalicilna kiselina, albumin, alkohol, alopurinol, ampicilin, disulfiram, eritromicin, estrogeni, fenilbutazon, fenitoin, fenotiazini, flurazepam, hepatotoksični lijekovi, imipramin, indometacin, izoniazid, karbamazepin, klindamicin, linkomicin, metildopa, metiltestosteron, oralni kontraceptivi, paracetamol, penicilamin, prokainamid, rifampicin, sulfonamidi, tetraciklini | cink, fluoridne soli, nitrofurantoin, vitamin D |
| Amonijak | acetazolamid, alkohol, amonijum hlorid, asparaginaza, barbiturati, diuretici, parenteralna ishrana | kanamicin, laktoza, neomicin, soli kalijuma |

| | | |
|-------------------------------------|--|--|
| Amilaza | ACTH, asparaginaza, diuretici, etanol, fenilbutazon, furosemid, hidrohlortiazid, holinergerici, indometacin, izoniazid, kodein, kortikosteroidi, morfin, narkotici, oralni kontraceptivi, pentazocin, petidin, salicilati, tetraciklini, valproat | fluoridne soli, hloridne soli |
| Aspartat aminotransferaza (AST) | acetaminofen, androgeni, eritromicin, etambutol, fenilbutazon, fenitoin, fenotiazin, flurazepam, grizeofulvin, hepatotoksični lijekovi, hidralazin, holinergerični agensi, ibuprofen, indometacin, izoniazid, kardiotionični glikozidi, klindamicin, klofibrat, kodein, kortizon, linkomicin, metildopa, oralni kontraceptivi, valproat | metronidazol, salicilati, vigabatrin |
| Bilirubin | acetilsalicilna kiselina, acetazolamid, adrenalin, alkohol, alopurinol, amfotericin B, ampicilin, askorbinska kiselina, barbiturati, beta-adrenergički blokatori, dekstran, diazepam, disulfiram, eritromicin, fenilbutazon, fenitoin, fenotiazini, flurazepam, gentamicin, hemolitički agensi, hepatotoksični lijekovi, indometacin, izoniazid, metildopa, metotreksat, nitrofurantoin, oralni kontraceptivi, paracetamol, penicilini, prokainamid, rifampicin, sulfonamidi, tetraciklini, vitamin A, vitamin K | barbiturati, etanol, pindolol, salicilati |
| BSP | ampicilin, eritromicin, fenilbutazon, metildopa, oralni kontraceptivi, rifampicin, tetraciklini | |
| Fosfor | fenitoin, vitamin D | adrenalin, aluminijum hidroksid, antacidi, insulin |
| Glukoza | beta-adrenergički blokatori, ACTH, acetaminofen, acetazolamid, adrenalin, antidepresivi, cimetidin, diazoksid, diuretici, estrogeni, fenitoin, fenotiazini, fizostigmin, furosemid, imipramin, indometacin, izoniazid, kodein, kortikosteroidi, litijumove soli, morfin, nalidiksinska kiselina, nitrofurantoin, oralni antidijabetici, oralni kontraceptivi, ritodrin, salicilati | askorbinska kiselina, etanol, gvanetidin, haloperidol, inhibitori MAO, insulin, kalijum hlorid, klofibrat, mesalazin, paracetamol, propranolol |
| Gama glutamil transferaza (gama-GT) | acetilsalicilna kiselina, ampicilin, barbiturati, eritromicin, estrogeni, etanol, fenilbutazon, fenitoin, metildopa, narkotici, oralni kontraceptivi, okskarbamazepin, paracetamol, rifampicin, simvastatin, tetraciklini | |
| Gvožđe | dekstran, hloramfenikol, estrogeni, metildopa, oralni kontraceptivi, soli gvožđa | ACTH, holestiramin, steroidi |
| 17 - hidrosikortikosteroidi (17-OH) | askorbinska kiselina, digitoksin, eritromicin, estrogeni, hidrazin, hloramfenikol, hlorpromazin, spironolakton | aminoglutetimid, fenotiazini, kalcijum glukuronat, oralni kontraceptivi |
| Hloridi | acetazolamid, androgeni, antiinflamatorni nesteroidni lijekovi, diuretici, estrogeni, fenilbutazon, kortikosteroidi, steroidi | ACTH, aspirin, bikarbonati, diuretici, furosemid, glukoza, mineralokortikoidi |

| | | |
|----------------------------|--|---|
| Holesterol | anabolni steroidi, beta-blokatori, adrenalin, askorbinska kiselina, aspirin, disulfiram, diuretici, fenitoin, fenotiazini, hepatotoksični lijekovi, kortikosteroidi, levodopa, noradrenalin, oralni antidiabetici, oralni kontraceptivi, okskarbamazepin, penicilamin, progestini, propiltiouracil, vitamin A, vitamin D | anabolici, estrogeni, haloperidol, hepatotoksični lijekovi, holestipol, holestiramin, kanamicin, kaptopril, klofibrat, mesalazin, metronidazol, neomicin, nitroglicerina, organski nitrati |
| Holinesteraza | | kortizon, oralni kontraceptivi |
| Kalcijum | antacidi, diuretici, estrogeni, hidrazin, litijumove soli, oralni kontraceptivi, progestini, soli kalcijuma, vitamin D | acetazolamid, antikonvulzivi, asparaginaza, aspirin, cisplatin, diuretici, gentamicin, heparin, insulin, kalcitonin, kontraceptivi, kortikosteroidi, laksansi, magnezijumove soli |
| Kalijum | amilorid, aminokapronska kiselina, acetazolamid, inhibitori ACE, antineoplastici, diuretici, soli gvožđa, heparin, izoniazid, soli litijuma, manitol, nefrotoksični lijekovi, ritodrin, spironolakton, triamteren | ACTH, amfotericin B, amonijum hlorid, dekstrani, diuretici, glukagon, glukoza, hlortalidon, insulin, kalcijum glukonat, kortikosteroidi, laksansi, litijum karbonat, mesalazin, mineralokortikoidi, natrijum bikarbonat, penicilini, salicilati, tetraciklini |
| 17-Ketosteroidi (17-KS) | deksametazon, eritromicin, estrogeni, hloramfenikol, hlordiazepoksid, nalidiksinska kiselina, penicilin, spironolakton | opioidni analgetici |
| Kisela fosfataza | androgeni, klofibrat | etanol |
| Kreatin kinaza (CK) | alkohol, amfotericin B, ampicilin, klofibrat, lovastatin, salicilati | |
| Kreatinin | amfotericin B, askorbinska kiselina, barbiturati, kaptopril, cimetidin, kotrimoksazol, gentamicin, glukoza, hlorpromazin, kanamicin, klofibrat, levuloza, litijum karbonat, manitol, metildopa, nefrotoksični lijekovi, salicilati | |
| Laktat dehidrogenaza (LDH) | eritromicin, fenilbutazon, klofibrat, kodein, morfin, petidin, prokainamid | |
| Lipaza | kodein, morfin, petidin | |
| Magnezijum | kalcijumove soli, litijumove soli, magnezijumove soli | alkohol, amfotericin B, aminoglikozidni antibiotici, ciklosporin, cisplatin, diuretici, glikozidi digitalisa |
| Methemoglobin | aminoglikozidi | |
| Mokraćna kiselina | adrenalin, anabolički steroidi, antineoplastični agensi, askorbinska kiselina, dekstrani, diazoksid, diuretici, fenilbutazon, fenitoin, fenotiazini, levodopa, metildopa, niacin, pirazinamid, salicilati, teofilin | ACTH, alopurinol, diflunisal, disulfiram, klofibrat, kontrastna sredstva, kortikosteroidi |

| | | |
|----------------------------|--|--|
| Natrijum | anabolički steroidi, diuretici, estrogeni, klonidin, kortikosteroidi, litijum, metildopa, mineralokortikoidi, nesteroidni antiinflamatorni lijekovi, oralni kontraceptivi | derivati sulfoniluree, diuretici, karbamazepin, klofibrat, hlörpropamid, steroidi, vazopresin |
| Osmolalitet | alkohol, litijumove soli | vazopresin |
| Proteini ukupni | anabolički steroidi, fenotiazini, kortikosteroidi, penicilini, sulfonamidi, tetraciklini | citarabin, estrogeni, hepatotoksični lijekovi, oralni kontraceptivi |
| Transferin | oralni kontraceptivi | |
| Tiroksin | amjodaron, anabolički steroidi, asparaginaza, estrogeni, heparin, levodopa, oralni kontraceptivi, propranolol | derivati sulfoniluree, fenitoin, kortikosteroidi, salicilati, soli litijuma |
| Trigliceridi | alkohol, beta-adrenergički blokatori, holestiramin, holestipol, oralni kontraceptivi | askorbinska kiselina, asparaginaza, gemfibrozil, klofibrat |
| Ureja | amfotericin B, anabolički steroidi, antacidi, askorbinska kiselina, bacitracin, diuretici, fenotiazini, furosemid, gentamicin, gvanetidin, hlöramfenikol, indometacin, kanamicin, litijum karbonat, metildopa, morfin, nefrotoksični lijekovi, neomicin, nitrofurantoin, salicilati, sulfonamidi, tetraciklini, vankomicin | dekstroza, flufenazin, streptomycin, tetraciklini |
| Hematološki testovi: | | |
| - Eritrociti | gentamicin | |
| - Hemoglobin | | amfotericin B, fenilbutazon, haloperidol, hidralazin, hidrazin, hlöramfenikol, hlörihin, indometacin, inhibitori MAO, izoniazid, karbamazepin, mesalazin, metoksalen, nitrati, penicilamin, penicilini, pirazoloni, rifampicin, sulfonamidi, tetraciklini, vitamin A |
| - Leukociti | adrenalin, ampicilin, atropin, barbiturati, glikozidi digitalisa, eritromicin, kalijum jodid, kanamicin, linkomicin, streptomycin, tetraciklini, triamteren, vankomicin | aminoglutetimid, azatioprin, citostatici, diazepam, furosemid, haloperidol, hlöramfenikol, fenilbutazon, indometacin, inhibitori MAO, karbamazepin, klindamicin, klofibrat, kortikosteroidi, metoksalen, metronidazol, nitrofurantoin, oksazepam, oralni antikoagulansi, paracetamol, penicilamin, penicilini, rifampicin, tiamazol, vitamin A |
| - Sedimentacija eritrocita | dekstran, metildopa, penicilamin, teofilin, vitamin A | hipoglikemici, salicilati |

| | | |
|-------------------------|--|---|
| Koagulacioni testovi: | | |
| - Coombsov test | cefalosporini, levodopa, metildopa, penicilini | |
| - Protrombinsko vrijeme | ACTH, antibiotici, asparaginaza, aspirin, cefamandol, cefoperazon, ciklofosamid, etanol, fenilbutazon, fenitoin, heparin, hepatotoksični lijekovi, hidrokislin, hinidin, hloramfenikol, hlordiazepoksid, hlorpromazin, holestipol, holestiramin, indometacin, inhibitori MAO, kanamicin, klofibrat, laksativi, merkaptopurin, mesalazin, metildopa, morfin, neomicin, oralni antikoagulansi, penicilini, propiltiouracil, salicilati, streptomycin, sulfonamidi, tetraciklini, tiamazol, tireoidni hormon, vitamin K | anabolički steroidi, antihistaminici, azatioprin, barbiturati, diuretici, estrogeni, glikozidi digitalisa, hloralhidrat, kortikosteroidi, oralni kontraceptivi, rimfapicin, teofilin, vitamin K |
| - Vrijeme koagulacije | oralni antikoagulansi | |
| - Vrijeme krvarenja | dekstrani, etanol, tetraciklini | adrenalin, kortikosteroidi |
| Urinarni testovi: | | |
| - Bilirubin | hepatotoksični lijekovi | fenotiazini, mefenaminska kiselina |
| - Glukoza | aminosalicilna kiselina, askorbinska kiselina, acetilsalicilna kiselina, cefalosporini, diuretici, kortikosteroidi, levodopa | |
| - Kateholamini | alkohol, acetaminofen, adrenalin, eritromicin, insulin, labetalol, levodopa, metildopa, tetraciklini | klonidin, kontrastna sredstva, disulfiram, salicilati |
| - Ketoni | fenotiazini, izoniazid, levodopa, mesna, salicilati | |
| - Kreatinin | askorbinska kiselina, cefalosporini, kortikosteroidi, levodopa, metildopa, nefrotoksični lijekovi, nitrofurantoin | anabolički steroidi, diuretici |
| - Proteini | aminosalicilna kiselina, cefalotin, diuretici, sulfametoksazol | |
| - Specifična težina | dekstran, kontrastna sredstva | |
| - Test na trudnoću | fenotiazini | |

Abecedni spisak lijekova (prema INN) koji mogu uticati na rezultate biohemijskih analiza

| | | | | |
|---|---|--|--|---|
| Legenda: ↓ smanjenje vrijednosti, ↑ povećanje vrijednosti | ACE inhibitori | Kalijum ↑ | amjodaron | Tiroksin ↑ |
| | acetazolamid | Amonijak ↑ Bilirubin ↑ Glukoza ↑ Hloridi ↑ Kalcijum ↓ Kalijum ↑ | amonijum hlorid | Amonijak ↑ Kalijum ↓ |
| | | acetilsalicilna kiselina | Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Glukoza (u urinu) ↑ Hloridi ↓ Holesterol ↑ Kalcijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | ampicilin |
| | ACTH | | Amilaza ↑ Glukoza ↑ Gvožđe ↓ Hloridi ↓ Kalijum ↓ Mokraćna kiselina ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | anabolički steroidi |
| | | androgeni | | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Hloridi ↑ Kisela fosfataza ↑ |
| | adrenalin | Bilirubin ↑ Fosfor ↓ Kateholamini (u urinu) ↑ Holesterol ↑ Leukociti ↑ Mokraćna kiselina ↑ Vrijeme koagulacije ↓ | antacidi | Fosfor ↓ Kalcijum ↑ Urea ↑ |
| | | | antidepresivi | Glukoza ↑ |
| | albumin | Alkalna fosfataza ↑ | antidijabetici oralni | Glukoza ↑ Holesterol ↑ Sedimentacija eritrocita ↓ |
| | alopurinol | Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ Mokraćna kiselina ↓ | antikoagulansi oralni | Bilirubin ↑ Leukociti ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Vrijeme koagulacije ↑ |
| | aluminijum hidroksid | Fosfor ↓ | antikonvulzivi | Kalcijum ↓ |
| | amfotericin B | Bilirubin ↑ Hemoglobin ↓ Kalijum ↓ Kreatin kinaza (CK) ↑ Kreatinin ↑ Magnezijum ↓ Urea ↑ | antineoplastici | Kalijum ↑ Leukociti ↓ Mokraćna kiselina ↑ |
| | | | amilorid | askorbinska kiselina |
| | aminoglikozidi | Magnezijum ↓ Methemoglobin ↑ | | |
| | aminoglutetimid | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↓ Leukociti ↓ | | |
| aminokapronska kiselina | Kalijum ↑ | | | |
| aminosalicilna kiselina | Glukoza (u urinu) ↑ Proteini (u urinu) ↑ | | | |

| | | | |
|-----------------------------|---|-------------|--|
| atropin | Leukociti ↑ | | |
| azatioprin | Leukociti ↓ Protrombinsko vrijeme ↓ | disulfiram | Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ Holesterol ↑ Kateholamini (u urinu) ↑ Mokraćna kiselina ↓ |
| bacitracin | Urea ↑ | | |
| barbiturati | Amonijak ↑ Bilirubin ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Kreatinin ↑ Leukociti ↑ Protrombinsko vrijeme ↓ | diuretici | Amonijak ↑ Amilaza ↑ Glukoza ↑ Glukoza (u urinu) ↑ Holesterol ↑ Kalcijum ↓ Kreatinin (u urinu) ↓ Magnezijum ↓ Mokraćna kiselina ↑ Natrijum ↓ Proteini (u urinu) ↑ Protrombinsko vrijeme ↓ Urea ↑ |
| beta-adrenergički blokatori | Bilirubin ↑ Glukoza ↑ Holesterol ↑ Trigliceridi ↑ | | |
| bikarbonati | Hloridi ↓ | | |
| cefalosporini | Coombsov test ↑ Glukoza (u urinu) ↑ Kreatinin (u urinu) ↑ | | |
| cefalotin | Proteini (u urinu) ↑ | eritromicin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ BSP ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ Kateholamini (u urinu) ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ Leukociti ↑ |
| cefamandol | Protrombinsko vrijeme ↑ | | |
| cefoperazon | Protrombinsko vrijeme ↑ | | |
| ciklofosamid | Protrombinsko vrijeme ↑ | | |
| ciklosporin | Magnezijum ↓ | | |
| cimetidin | Glukoza ↑ Kreatinin ↑ | | |
| cink | Alkalna fosfataza ↓ | | |
| cisplatin | Kalcijum ↓ Magnezijum ↓ | | |
| citarabin | Proteini ukupni ↓ | | |
| deksametazon | 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ | estrogeni | Alkalna fosfataza ↑ Glukoza ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Gvožđe ↑ 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ Hloridi ↑ Holesterol ↓ Kalcijum ↑ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ Natrijum ↑ Proteini ukupni ↓ Protrombinsko vrijeme ↓ Tiroksin ↑ |
| dekstran | Bilirubin ↑ Gvožđe ↑ Kalijum ↓ Mokraćna kiselina ↑ Specifična težina urina ↑ Sedimentacija eritrocita ↑ Vrijeme krvarenja ↑ | etambutol | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ |
| dekstroza | Urea ↓ | | |
| diazepam | Bilirubin ↑ Leukociti ↓ | | |
| diazoksid | Glukoza ↑ Mokraćna kiselina ↑ | | |
| digitoksin | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ | | |
| digitalis glikozidi | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Leukociti ↑ Magnezijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↓ | etanol | Albumin ↓ Alkalna fosfataza ↑ Amonijak ↑ Amilaza ↑ Bilirubin ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Glukoza ↓ Kateholamini (u urinu) ↑ Kisela fosfataza ↓ Kreatin kinaza (CK) ↑ Magnezijum ↓ Osmolalitet ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Trigliceridi ↑ Vrijeme krvarenja ↑ |
| diflunisal | Mokraćna kiselina ↓ | | |

| | | | | | | | | | | | |
|-----------------|---|---|---|---------------------|----------------------------------|--|--|---|--|---|-----------------|
| fenilbutazon | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ BSP ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Hemoglobin ↓ Hloridi ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ Leukociti ↓ Mokraćna kiselina ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ | grizeofulvin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ | | | | | | | | |
| | fenitoin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Albumin ↓ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ Fosfor ↑ Glukoza ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Holesterol ↑ Mokraćna kiselina ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Tiroksin ↓ | gvanetidin | Glukoza ↓ Urea ↑ | | | | | | | |
| | | fenotiazini | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin (u urinu) ↓ Glukoza ↑ 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↓ Holesterol ↑ Ketoni (u urinu) ↑ Mokraćna kiselina ↑ Proteini ukupni ↑ Test na trudnoću može biti pozitivan Urea ↑ | solii gvožđa | Gvožđe ↑ Kalijum ↑ | | | | | | |
| | | | fizostigmin | Glukoza ↑ | haloperidol | Holesterol ↓ Glukoza ↓ Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ | | | | | |
| | | | | fluoridne soli | Alkalna fosfataza ↓ Amilaza ↓ | heparin | Kalijum ↑ Kalcijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Tiroksin ↑ | | | | |
| | | | | | flufenazin | Urea ↓ | hepatotoksični lijekovi | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ Bilirubin (u urinu) ↑ Proteini ukupni ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | | | |
| | | | | | | flurazepam | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ | hidralazin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Hemoglobin ↓ | | |
| | | | | | | | furosemid | Amilaza ↑ Glukoza ↑ Hloridi ↓ Leukociti ↓ Urea ↑ | hidrazin | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ Hemoglobin ↓ Kalcijum ↑ | |
| | | | | | | | | gemfibrozil | Trigliceridi ↓ | hidrohlortiazid | Amilaza ↑ |
| | | | | | | | | | gentamicin | Bilirubin ↑ Kalcijum ↓ Kreatinin ↑ Urea ↑ Eritrociti ↑ | hidroksizin |
| glukagon | | | | | | | | | | Kalijum ↓ | hinidin |
| | glukoza | | | | | | | | | Hloridi ↓ Kalijum ↓ Kreatinin ↑ | hloramfenikol |
| | | grizeofulvin | | | | | | | | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ | hloralhidrat |
| | | | gvanetidin | | | | | | | Glukoza ↓ Urea ↑ | hloridne soli |
| | | | | solii gvožđa | | | | | | Gvožđe ↑ Kalijum ↑ | hlordiazepoksid |
| | | | | | haloperidol | | | | | Holesterol ↓ Glukoza ↓ Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ | hlorohin |
| | | | | | | heparin | | | | Kalijum ↑ Kalcijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Tiroksin ↑ | hlorpromazin |
| | | | | | | | hepatotoksični lijekovi | | | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ Bilirubin (u urinu) ↑ Proteini ukupni ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | hlorpropamid |
| | | | | | | | | hidralazin | | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Hemoglobin ↓ | hlorotalidon |
| | | | | | | | | | hidrazin | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ Hemoglobin ↓ Kalcijum ↑ | holestipol |
| hidrohlortiazid | | | | | | | | | | Amilaza ↑ | holestiramin |
| | hidroksizin | | | | | | | | | Protrombinsko vrijeme ↑ | |
| | | hinidin | | | | | | | | Protrombinsko vrijeme ↑ | |
| | | | hloramfenikol | | | | | | | Gvožđe ↑ Hemoglobin ↓ 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ Leukociti ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↑ | |
| | | | | hloralhidrat | | | | | | Protrombinsko vrijeme ↓ | |
| | | | | | hloridne soli | | | | | Amilaza ↓ | |
| | | | | | | hlordiazepoksid | | | | 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ | |
| | | | | | | | hlorohin | | | Hemoglobin ↓ | |
| | | | | | | | | hlorpromazin | | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ Kreatinin ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ | |
| | | | | | | | | | hlorpropamid | Natrijum ↓ | |
| hlorotalidon | | | | | | | | | | Kalijum ↓ | |
| | holestipol | | | | | | | | | Holesterol ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Trigliceridi ↑ | |
| | | holestiramin | | | | | | | | Gvožđe ↓ Holesterol ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Trigliceridi ↑ | |

| | | | |
|-------------------|--|----------------------|--|
| holinergici | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ | | |
| ibuprofen | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ | | |
| imipramin | Alkalna fosfataza ↑ Glukoza ↑ | klofibrat | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Glukoza ↓ Holesterol ↓ Kisela fosfataza ↑ Kreatin kinaza (CK) ↑ Kreatinin ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ Leukociti ↓ Mokraćna kiselina ↓ Natrijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Trigliceridi ↓ |
| indometacin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ Glukoza ↑ Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↑ | klonidin | Kateholamini (u urinu) ↑ Natrijum ↑ |
| inhibitori MAO | Glukoza ↓ Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | kodein | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Glukoza ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ Lipaza ↑ |
| insulin | Fosfor ↓ Glukoza ↓ Kalcijum ↓ Kalijum ↓ Kateholamini (u urinu) ↑ | | |
| izoniazid | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ Glukoza ↑ Hemoglobin ↓ Kalijum ↑ Ketoni (u urinu) ↑ | kontraceptivi oralni | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ BSP ↑ Glukoza ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Gvožđe ↑ 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↓ Holesterol ↑ Holinesteraza ↓ Kalcijum ↑ Natrijum ↑ Proteini ukupni ↓ Protrombinsko vrijeme ↓ Transferin ↑ Tiroksin ↑ Trigliceridi ↑ |
| kalcijum soli | Magnezijum ↑ Kalcijum ↑ | | |
| kalcijum glukonat | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↓ Kalijum ↓ | | |
| kalcitonin | Kalcijum ↓ | | |
| kalijum jodid | Leukociti ↑ | kontrastna sredstva | Kateholamini (u urinu) ↑ Mokraćna kiselina ↓ Specifična težina urina ↑ |
| kanamicin | Amonijak ↓ Holesterol ↓ Kreatinin ↑ Leukociti ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↑ | | |
| kalijum hlorid | Glukoza ↓ | | |
| kalijum soli | Amonijak ↓ | | |
| kaptopril | Holesterol ↓ Kreatinin ↑ | kortikosteroidi | Amilaza ↑ Glukoza ↑ Glukoza (u urinu) ↑ Gvožđe ↓ Hloridi ↑ Holesterol ↑ Kalcijum ↓ Kalijum ↓ Kreatinin (u urinu) ↑ Leukociti ↓ Mokraćna kiselina ↓ Natrijum ↑ Proteini ukupni ↑ Protrombinsko vrijeme ↓ Tiroksin ↓ Vrijeme koagulacije ↓ |
| karbamazepin | Alkalna fosfataza ↑ Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ Natrijum ↓ | | |
| klindamicin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Leukociti ↓ | kotrimoksazol | Kreatinin ↑ |
| | | labetalol | Kateholamini (u urinu) ↑ |

| | | | |
|-----------------------|---|------------------------|---|
| laksativi | Kalcijum ↓ Kalijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | metoksalen | Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ |
| laktoza | Amonijak ↓ | metotreksat | Bilirubin ↑ |
| levodopa | Coombsov test ↑ Glukoza (u urinu) ↑ Holesterol ↑ Kateholamini (u urinu) ↑ Ketoni (u urinu) ↑ Kreatinin (u urinu) ↑ Mokraćna kiselina ↑ Tiroksin ↑ | metronidazol | Alanin aminotransferaza (ALT) ↓ Aspartat aminotransferaza (AST) ↓ Holesterol ↓ Leukociti ↓ |
| levuloza | Kreatinin ↑ | mineralokortikoidi | Hloridi ↓ Kalijum ↓ Natrijum ↑ |
| linkomicin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Leukociti ↑ | morfin | Amilaza ↑ Glukoza ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ Lipaza ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↑ |
| litijum (karbonat) | Glukoza ↑ Kalcijum ↑ Kalijum ↑ Kreatinin ↑ Magnezijum ↑ Natrijum ↑ Osmolalitet ↑ Tiroksin ↓ Urea ↑ | nalidiksinska kiselina | Glukoza ↑ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ |
| lovastatin | Kreatin kinaza (CK) ↑ | narkotici | Amilaza ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ |
| magnezijumove soli | Kalcijum ↓ Magnezijum ↑ | natrijum bikarbonat | Kalijum ↓ |
| manitol | Kalijum ↑ Kreatinin ↑ | nefrotoksični lijekovi | Kalijum ↑ Kreatinin ↑ Kreatinin (u urinu) ↑ Urea ↑ |
| mefenaminska kiselina | Bilirubin (u urinu) ↓ | neomicin | Amonijak ↓ Holesterol ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↑ |
| merkaptopurin | Protrombinsko vrijeme ↑ | NSAIL | Natrijum ↑ Hloridi ↑ |
| mesalazin | Glukoza ↓ Hemoglobin ↓ Holesterol ↓ Kalijum ↓ Protrombinsko vrijeme ↑ | niacin | Mokraćna kiselina ↑ |
| mesna | Ketoni (u urinu) ↑ | nitratni organski | Hemoglobin ↓ Holesterol ↓ |
| metildopa | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ BSP ↑ Coombsov test ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Gvožđe ↑ Kateholamini (u urinu) ↑ Kreatinin ↑ Kreatinin (u urinu) ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Mokraćna kiselina ↑ Natrijum ↑ Sedimentacija eritrocita ↑ Urea ↑ | nitrofurantoin | Alkalna fosfataza ↓ Bilirubin ↑ Glukoza ↑ Kreatinin (u urinu) ↑ Leukociti ↓ Urea ↑ |
| metiltestosteron | Alkalna fosfataza ↑ | nitroglicerini | Holesterol ↓ |
| | | noradrenalin | Holesterol ↑ |
| | | oksazepam | Leukociti ↓ |
| | | okskarbamazepin | Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Holesterol ↑ |
| | | opioidni analgetici | Adenokortikotropni hormon (ACTH) ↓ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↓ |
| | | paracetamol | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Alkalna fosfataza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ Bilirubin ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Glukoza ↓ Kateholamini (u urinu) ↑ Leukociti ↓ |

| | | | |
|----------------------|---|-----------------------|--|
| parenteralna ishrana | Amonijak ↑ | spironolakton | 17-Hidroksikortikosteroidi (17-OH) ↑ Kalijum ↑ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ |
| penicilamin | Alkalna fosfataza ↑ Hemoglobin ↓ Holesterol ↓ Leukociti ↓ Sedimentacija eritrocita ↑ | streptomycin | Leukociti ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↓ |
| penicilini | Albumin ↑ Bilirubin ↑ Coombsov test ↑ Hemoglobin ↓ Kalijum ↓ 17-Ketosteroidi (17-KS) ↑ Leukociti ↓ Proteini ukupni ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ | sulfametoksazol | Proteini (u urinu) ↑ |
| pindolol | Bilirubin ↓ | sulfonamidi | Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ Hemoglobin ↓ Proteini ukupni ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Urea ↑ |
| pentazocin | Amilaza ↑ | derivati sulfoniluree | Natrijum ↓ Tiroksin ↓ |
| petidin | Amilaza ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ Lipaza ↑ | teofilin | Mokraćna kiselina ↑ Protrombinsko vrijeme ↓ Sedimentacija eritrocita ↑ |
| pirazinamid | Mokraćna kiselina ↑ | tetraciklini | Alkalna fosfataza ↑ Amilaza ↑ Bilirubin ↑ BSP ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Hemoglobin ↓ Kalijum ↓ Kateholamini (u urinu) ↑ Leukociti ↑ Proteini ukupni ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Vrijeme krvarenja ↑ Urea ↑ |
| progestini | Holesterol ↑ Kalcijum ↑ | tiamazol | Protrombinsko vrijeme ↑ |
| prokainamid | Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ Laktat dehidrogenaza (LDH) ↑ | tireoidni hormon | Protrombinsko vrijeme ↑ |
| propiltiouracil | Holesterol ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ | triamteren | Kalijum ↑ Leukociti ↑ |
| propranolol | Glukoza ↓ Tiroksin ↑ | valproat | Alanin aminotransferaza (ALT) ↑ Amilaza ↑ Aspartat aminotransferaza (AST) ↑ |
| rifampicin | Alkalna fosfataza ↑ Bilirubin ↑ BSP ↑ Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ Hemoglobin ↓ Leukociti ↓ Protrombinsko vrijeme ↓ | vazopresin | Natrijum ↓ Osmolalitet ↓ |
| ritodrin | Glukoza ↑ | vigabatrin | Alanin aminotransferaza (ALT) ↓ Aspartat aminotransferaza (AST) ↓ |
| salicilati | Kalijum ↑ Alanin aminotransferaza (ALT) ↓ Aspartat aminotransferaza (AST) ↓ Amilaza ↑ Bilirubin ↓ Glukoza ↑ Kalijum ↓ Kateholamini (u urinu) ↑ Ketoni (u urinu) ↑ Kreatin kinaza (CK) ↑ Kreatinin ↑ Mokraćna kiselina ↑ Protrombinsko vrijeme ↑ Sedimentacija eritrocita ↓ Tiroksin ↓ Urea ↑ | vankomicin | Leukociti ↑ Urea ↑ |
| simvastatin | Gama glutamil transferaza (gama-GT) ↑ | vitamin A | Bilirubin ↑ Hemoglobin ↓ Holesterol ↑ Leukociti ↓ Sedimentacija eritrocita ↑ |
| | | vitamin D | Alkalna fosfataza ↓ Fosfor ↑ Holesterol ↑ Kalcijum ↑ |
| | | vitamin K | Bilirubin ↑ Protrombinsko vrijeme ↓ |

STANDARDNI TERMINI

Lista standardnih termina (Standard terms) je publikacija Evropskog direktorata za kvalitet lijekova (European Directorate for the Quality of Medicines, EDQM), koji je tijelo Savjeta Evrope.

Lista standardnih termina obuhvata usvojene termine za:

- **Farmaceutske oblike grupisane prema mjestu primjene (Pharmaceutical Dose Forms by Intended Site),**
- **Pakovanja, sisteme za zatvaranje i dostavna sredstva (Containers, Closures and Delivery Devices),**
- **Načine i metode primjene (Routes and Methods of Administration).**

Lista je pripremljena od strane Evropske Farmakopeje (Ph. Eur) po zahtjevu Evropske Komisije i navedeni termini se koriste kao zvanični nazivi u dokumentaciji koja se podnosi u postupku registracije lijeka u zemljama EU (za dobijanje dozvole za stavljanje lijeka u promet, tekstovi Sažetka karakteristika lijeka, obilježavanje lijeka i elektronska komunikacija).

Spisak standardnih termina se stalno proširuje novim terminima i prevodima, što uslovljava i nova izdanja Standardnih termina.

Podnosiocima zahtjeva za stavljanje lijeka u promet u Crnoj Gori se preporučuje da primjenjuju standardnu terminologiju usklađenu sa onom u EU. Standardni termini se nalaze na internet stranici Agencije <http://calims.me/>

Pharmaceutical Dose Forms by Intended Site - Farmaceutski oblici grupisani prema mjestu primjene

| Auricular | Preparati za uši |
|----------------------------------|-----------------------------------|
| Ear cream | Krem za uši |
| Ear drops, emulsion | Kapi za uši, emulzija |
| Ear drops, powder for suspension | Kapi za uši, prašak za suspenziju |
| Ear drops, solution | Kapi za uši, rastvor |
| Ear drops, suspension | Kapi za uši, suspenzija |
| Ear gel | Gel za uši |
| Ear ointment | Mast za uši |
| Ear powder | Prašak za uši |
| Ear spray, emulsion | Sprej za uši, emulzija |
| Ear spray, solution | Sprej za uši, rastvor |
| Ear spray, suspension | Sprej za uši, suspenzija |
| Ear stick | Štapić za uho |
| Ear tampon | Tampon za uho |
| Ear wash, emulsion | Emulzija za ispiranje uha |
| Ear wash, solution | Rastvor za ispiranje uha |
| Ear/eye drops, solution | Kapi za uši/oči, rastvor |
| Ear/eye drops, suspension | Kapi za uši/oči, suspenzija |
| Ear/eye ointment | Mast za uši/oči |
| Ear/eye/nose drops, solution | |
| Ear/eye/nasal drops, solution* | Kapi za uši/oči/nos, rastvor |

*preferred term

| | | |
|------|---|--|
| | Ear/nasal drops, suspension | Kapi za uši/nos, suspenzija |
| | Cutaneous/Transdermal | Transdermalni i preparati za kožu |
| | Bath additive | Dodatak za kupku |
| | Collodion | Kolodijum |
| | Concentrate for cutaneous solution | Koncentrat za rastvor za kožu |
| | Concentrate for cutaneous spray, emulsion | Koncentrat za sprej za kožu, emulzija |
| Vet. | Concentrate for dip emulsion | Koncentrat za emulziju za kupku |
| Vet. | Concentrate for dip solution | Koncentrat za rastvor za kupku |
| Vet. | Concentrate for dip suspension | Koncentrat za suspenziju za kupku |
| | Cream | Krem |
| | Cutaneous and nasal ointment | Mast za kožu i nos |
| | Cutaneous/nasal ointment* | Mast za kožu/nos* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Cutaneous emulsion | Emulzija za kožu |
| | Cutaneous foam | Pjena za kožu |
| | Cutaneous liquid | Tečnost za kožu |
| | Cutaneous paste | Pasta za kožu |
| | Cutaneous patch | Flaster za kožu |
| | Cutaneous powder | Prašak za kožu |
| | Cutaneous solution | Rastvor za kožu |
| | Cutaneous solution/concentrate for oromucosal solution | Rastvor za kožu/koncentrat za rastvor za usnu sluznicu |
| | Cutaneous spray, emulsion | Sprej za kožu, emulzija |
| | Cutaneous spray, ointment | Sprej za kožu, mast |
| | Cutaneous spray, powder | Sprej za kožu, prašak |
| | Cutaneous spray, solution | Sprej za kožu, rastvor |
| | Cutaneous spray, suspension | Sprej za kožu, suspenzija |
| | Cutaneous stick | Štapić za kožu |
| | Cutaneous suspension | Suspenzija za kožu |
| Vet. | Dip emulsion | Emulzija za kupku |
| Vet. | Dip solution | Rastvor za kupku |
| Vet. | Dip suspension | Suspenzija za kupku |
| Vet. | Ear tag | Ušna markica |
| | Gel | Gel |
| | Gel for gel | Gel za gel |
| | Impregnated dressing | Impregirana kompresna |
| Vet. | Medicated collar | Ljekovita ogrlica |
| | Medicated nail lacquer | Ljekoviti lak za nokte |
| Vet. | Medicated pendant | Ljekoviti privezak |
| | Medicated plaster | Ljekoviti flaster |
| | Ointment | Mast |
| | Plaster for provocation test | Flaster za ispitivanje preosjetljivosti |
| | Poultice | Kataplazma |
| Vet. | Pour-on emulsion | Emulzija za polivanje |
| Vet. | Pour-on solution | Rastvor za polivanje |

| | | |
|------|--|--|
| Vet. | Pour-on suspension | Suspenzija za polivanje |
| | Powder for cutaneous solution | Prašak za rastvor za kožu |
| Vet. | Powder for dip solution | Prašak za rastvor za kupku |
| | Powder for gel | Prašak za gel |
| | Powder for solution for injection/skin-prick test | Prašak za rastvor za injekciju/kožni ubodni test |
| | Powder for solution for iontophoresis | Prašak za rastvor za jontoforezu |
| | Powder for solution for skin-prick test | Prašak za rastvor za kožni ubodni test |
| | Shampoo | Šampon |
| | Solution for injection/skin-prick test | Rastvor za injekciju/kožni ubodni test |
| | Solution for iontophoresis | Rastvor za jontoforezu |
| | Solution for skin-prick test | Rastvor za kožni ubodni test |
| | Solution for skin-scratch test | Rastvor za kožni skarifikacioni test |
| Vet. | Spot-on emulsion | Emulzija za lokalno nakapavanje na kožu |
| Vet. | Spot-on solution | Rastvor za lokalno nakapavanje na kožu |
| Vet. | Spot-on suspension | Suspenzija za lokalno nakapavanje na kožu |
| | Tablet for cutaneous solution | Tableta za rastvor za kožu |
| Vet. | Teat dip emulsion | Emulzija za potapanje papila |
| Vet. | Teat dip solution | Rastvor za potapanje papila |
| Vet. | Teat dip suspension | Suspenzija za potapanje papila |
| Vet. | Teat dip/spray solution | Rastvor za potapanje papila/sprej za papile, rastvor |
| Vet. | Teat spray solution | Sprej za vime, rastvor |
| | Transdermal gel | Transdermalni gel |
| | Transdermal patch | Transdermalni flaster |
| | Transdermal solution | Transdermalni rastvor |
| | Transdermal spray, solution | Transdermalni sprej, rastvor |
| | Transdermal system | Transdermalni sistem |
| | Dental | Preparati za dentalnu upotrebu |
| | Dental cement | Dentalni cement |
| | Dental emulsion | Dentalna emulzija |
| | Dental gel | Dentalni gel |
| | Dental paste | Dentalna pasta |
| | Dental powder | Dentalni prašak |
| | Dental solution | Dentalni rastvor |
| | Dental stick | Dentalni štapić |
| | Dental suspension | Dentalna suspenzija |
| | Periodontal gel | Parodontalni gel |
| | Periodontal insert | Parodontalni insert |
| | Periodontal powder | Parodontalni prašak |
| | Powder for dental cement | Prašak za dentalni cement |
| | Powder for dental gel | Prašak za dentalni gel |
| | Powder for dental solution | Prašak za dentalni rastvor |
| | Solution for dental cement | Rastvor za dentalni cement |
| | Toothpaste | Pasta za zube |

| | | |
|------|---|---|
| | Endocervical | Endocervikalni preparati |
| | Endocervical gel | Endocervikalni gel |
| | Powder for endocervical gel | Prašak za endocervikalni gel |
| | Environmental | Preparati za spoljašnu sredinu |
| Vet. | Bee smoke paper | Dimni papir za pčele |
| Vet. | Bee smoke stick | Dimni štapić za pčele |
| Vet. | Bee-hive dispersion | Disperzija za košnicu |
| Vet. | Bee-hive gel | Gel za košnicu |
| Vet. | Bee-hive solution | Rastvor za košnicu |
| Vet. | Bee-hive strip | Traka za košnicu |
| Vet. | Concentrate for solution for fish treatment | Koncentrat za rastvor za liječenje riba |
| Vet. | Nebulisation solution | Rastvor za raspršivanje |
| Vet. | Powder for bee-hive solution | Prašak za rastvor za košnicu |
| Vet. | Powder for solution for fish treatment | Prašak za rastvor za liječenje riba |
| Vet. | Powder for suspension for fish treatment | Prašak za suspenziju za liječenje riba |
| Vet. | Solution for bee-hive solution | Rastvor za rastvor za košnicu |
| Vet. | Solution for bee-hive strip | Rastvor za traku za košnicu |
| | Extracorporeal | Preparati za ekstrakorporalnu upotrebu |
| | Anticoagulant and preservative solution for blood | Antikoagulantni rastvor za krv sa konzervansom |
| | Concentrate for solution for haemodialysis | Koncentrat za rastvor za hemodijalizu |
| | Powder for concentrate for haemodialysis solution | |
| | Powder for concentrate for solution for haemodialysis* | Prašak za koncentrat za rastvor za hemodijalizu |
| | *preferred term | |
| | Solution for blood fraction modification | Rastvor za modifikaciju krvne frakcije |
| | Solution for haemodiafiltration | Rastvor za hemodijafiltraciju |
| | Solution for haemodialysis | Rastvor za hemodijalizu |
| | Solution for haemodialysis/haemofiltration | Rastvor za hemodijalizu/hemofiltraciju |
| | Solution for haemofiltration | Rastvor za hemofiltraciju |
| | Solution for organ preservation | Rastvor za čuvanje organa |
| | Gastric | Preparati za gastričnu upotrebu |
| | Stomach irrigation | Rastvor za ispiranje želuca |
| | Gastroenteral | Preparati za gastroenteralnu upotrebu |
| | Gastroenteral emulsion | Gastroenteralna emulzija |
| | Gastroenteral solution | Gastroenteralni rastvor |
| | Gastroenteral suspension | Gastroenteralna suspenzija |
| | Intestinal | Preparati za intestinalnu upotrebu |
| | Intestinal gel | Intestinalni gel |

| | | |
|------|---|--|
| | Intramammary | Intramamarni preparati |
| Vet. | Intramammary emulsion | Intramamarna emulzija |
| Vet. | Intramammary gel | Intramamarni gel |
| Vet. | Intramammary ointment | Intramamarna mast |
| Vet. | Intramammary solution | Intramamarni rastvor |
| Vet. | Intramammary suspension | Intramamarna suspenzija |
| Vet. | Teat stick | Štapić za papile |
| | Intraperitoneal | Preparati za intraperitonealnu upotrebu |
| | Concentrate for peritoneal dialysis solution Concentrate for solution for peritoneal dialysis* | Koncentrat za rastvor za peritonealnu dijalizu |
| | | *preferred term |
| | Solution for intraperitoneal use Intraperitoneal solution* | Rastvor za intraperitonealnu upotrebu Intraperitonealni rastvor* |
| | | *preferred term *termin koji se preporučuje |
| | Solution for peritoneal dialysis | Rastvor za peritonealnu dijalizu |
| | Intrauterine | Intrauterini preparati |
| Vet. | Intrauterine capsule | Intrauterina kapsula |
| | Intrauterine delivery system | Intrauterini dostavni sistem |
| Vet. | Intrauterine emulsion | Intrauterina emulzija |
| Vet. | Intrauterine foam | Intrauterina pjena |
| Vet. | Intrauterine solution | Intrauterini rastvor |
| Vet. | Intrauterine suspension | Intrauterina suspenzija |
| Vet. | Intrauterine tablet | Intrauterina tableta |
| | Intravesical/urethral | Preparati za intravezikalnu i uretralnu upotrebu |
| | Bladder irrigation | Rastvor za ispiranje bešike |
| | Concentrate for solution for intravesical use Concentrate for intravesical solution* | Koncentrat za rastvor za intravezikalnu upotrebu Koncentrat za intravezikalni rastvor* |
| | | *preferred term *termin koji se preporučuje |
| | Solution for intravesical use Intravesical solution* | Rastvor za intravezikalnu upotrebu Intravezikalni rastvor* |
| | | * preferred term * termin koji se preporučuje |
| | Intravesical solution/solution for injection | Intravezikalni rastvor/rastvor za injekciju |
| | Intravesical suspension | Intravezikalna suspenzija |
| | Powder for bladder irrigation | Prašak za rastvor za ispiranje bešike |
| | Powder for concentrate for intravesical suspension | Prašak za koncentrat za intravezikalnu suspenziju |
| | Powder for solution for intravesical use Powder for intravesical solution* | Prašak za rastvor za intravezikalnu upotrebu Prašak za intravezikalni rastvor* |
| | | *preferred term *termin koji se preporučuje |
| | Powder for intravesical solution/solution for injection | Prašak za intravezikalni rastvor/rastvor za injekciju |

| | | |
|------|--|--|
| | Powder for intravesical suspension | Prašak za intravezikalnu suspenziju |
| | Urethral emulsion | Uretralna emulzija |
| | Urethral gel | Uretralni gel |
| | Urethral stick | Uretralni štapić |
| | Nasal | Nazalni preparati |
| | Cutaneous and nasal ointment | Mast za kožu i nos |
| | Cutaneous/nasal ointment* | Mast za kožu/nos* |
| | | *preferred term |
| | | *termin koji se preporučuje |
| | Ear/eye/nose drops, solution | |
| | Ear/eye/nasal drops, solution* | Kapi za uši/oči/nos, rastvor |
| | | *preferred term |
| | Ear/nasal drops, suspension | Kapi za uši/nos, suspenzija |
| | Endosinusal solution | Rastvor za sinuse |
| | Endosinusal wash, suspension | Suspenzija za endosinusno ispiranje |
| | Gargle/nasal wash | Rastvor za grgljanje/ispiranje nosa |
| | Nasal cream | Krem za nos |
| | Nasal drops, emulsion | Kapi za nos, emulzija |
| Vet. | Nasal drops, lyophilisate for suspension | Kapi za nos, liofilizat za suspenziju |
| | Nasal drops, powder for solution | Kapi za nos, prašak za rastvor |
| | Nasal drops, solution | Kapi za nos, rastvor |
| | Nasal drops, suspension | Kapi za nos, suspenzija |
| | Nasal gel | Gel za nos |
| | Nasal ointment | Mast za nos |
| | Nasal powder | Prašak za nos |
| | Nasal spray and oromucosal solution | Sprej za nos i rastvor za usnu sluznicu |
| | Nasal spray, solution/oromucosal solution* | Sprej za nos, rastvor/rastvor za usnu sluznicu* |
| | | *preferred term |
| | | *termin koji se preporučuje |
| | Nasal spray, emulsion | Sprej za nos, emulzija |
| | Nasal spray, lyophilisate for suspension | Sprej za nos, liofilizat za suspenziju |
| | Powder for solution for nasal spray | Prašak za rastvor za sprej za nos |
| | Nasal spray, powder for solution* | Sprej za nos, prašak za rastvor* |
| | | *preferred term |
| | | *termin koji se preporučuje |
| | Nasal spray, solution | Sprej za nos, rastvor |
| | Nasal spray, suspension | Sprej za nos, suspenzija |
| | Nasal stick | Štapić za nos |
| | Nasal wash | Rastvor za ispiranje nosa |
| | Nasal/oromucosal solution | Rastvor za nos/usnu sluznicu |
| | Nasal/oromucosal spray, solution | Sprej za nos/usnu sluznicu, rastvor |
| | Powder for endosinusal solution | Prašak za rastvor za sinuse |
| | Solution for provocation test | Rastvor za ispitivanje preosjetljivosti |
| | Ocular | Okularni preparati |
| | Concentrate for solution for intraocular irrigation | Koncentrat za rastvor za intraokularno ispiranje |
| | Ear/eye drops, solution | Kapi za uši/oči, rastvor |

| | | |
|------|--|---|
| | Ear/eye drops, suspension | Kapi za uši/oči, suspenzija |
| | Ear/eye ointment | Mast za uši/oči |
| | Ear/eye/nose drops, solution Ear/eye/nasal drops, solution* *preferred term | Kapi za uši/oči/nos, rastvor |
| | Eye cream | Krem za oči |
| | Eye drops, emulsion | Kapi za oči, emulzija |
| | Eye drops, powder for solution | Kapi za oči, prašak za rastvor |
| | Eye drops, powder for suspension | Kapi za oči, prašak za suspenziju |
| | Eye drops, prolonged-release | Kapi za oči sa produženim oslobađanjem |
| | Eye drops, solution | Kapi za oči, rastvor |
| | Eye drops, solvent for reconstitution | Rastvarač za rekonstituciju kapi za oči |
| | Eye drops, suspension | Kapi za oči, suspenzija |
| | Eye gel | Gel za oči |
| | Eye lotion | Losion za oči |
| | Eye lotion, solvent for reconstitution | Rastvarač za rekonstituciju losiona za oči |
| | Eye ointment | Mast za oči |
| | Intraocular instillation solution | Rastvor za intraokularno ukapavanje |
| | Ophthalmic insert | Oftalmološki insert |
| | Ophthalmic strip | Oftalmološka traka |
| | Powder for intraocular instillation solution | Prašak za rastvor za intraokularno ukapavanje |
| | Powder for solution for intraocular irrigation | Prašak za rastvor za intraokularno ispiranje |
| | Solution for intraocular irrigation | Rastvor za intraokularno ispiranje |
| | Solution for provocation test | Rastvor za ispitivanje preosjetljivosti |
| | Solvent for solution for intraocular irrigation | Rastvarač za rastvor za intraokularno ispiranje |
| | Oculonasal | Preparati za okulonazalnu upotrebu |
| Vet. | Lyophilisate for oculonasal suspension | Liofilizat za okulonazalnu suspenziju |
| Vet. | Lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water | Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/upotreba u vodi za piće |
| Vet. | Oculonasal suspension | Okulonazalna suspenzija |
| | Oral | Oralni preparati |
| | Cachet | Skrobna kapsula |
| | Capsule, hard | Kapsula, tvrda |
| | Capsule, soft | Kapsula, meka |
| | Chewable capsule, soft | Kapsula za žvakanje, meka |
| | Chewable tablet | Tableta za žvakanje |
| | Chewable/dispersible tablet | Tableta za žvakanje/oralnu disperziju |
| | Coated granules | Obložene granule |
| | Coated tablet | Obložena tableta |
| Vet. | Concentrate for concentrate for oral spray, suspension | Koncentrat za koncentrat za oralni sprej, suspenzija |
| | Concentrate for oral solution | Koncentrat za oralni rastvor |
| | Concentrate for oral suspension | Koncentrat za oralnu suspenziju |

| | | |
|------|---|---|
| | Concentrate for oral/rectal solution | Koncentrat za oralni/rektalni rastvor |
| Vet. | Continuous-release intraruminal device | Intraruminalno sredstvo sa kontinuiranim oslobađanjem |
| | Tablet for oral suspension Dispersible tablet* | Tableta za oralnu suspenziju Disperzibilna tableta* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Dispersible tablets for dose dispenser | Disperzibilne tablete za dozni dispencer |
| | Effervescent granules | Šumeće granule |
| | Effervescent granules for oral suspension | Šumeće granule za oralnu suspenziju |
| | Effervescent powder | Šumeći prašak |
| | Effervescent tablet | Šumeća tableta |
| | Film-coated tablet | Film tableta |
| | Gastro-resistant capsule, hard | Gastrorezistentna kapsula, tvrda |
| | Gastro-resistant capsule, soft | Gastrorezistentna kapsula, meka |
| | Gastro-resistant granules | Gastrorezistentne granule |
| | Gastro-resistant granules for oral suspension | Gastrorezistentne granule za oralnu suspenziju |
| | Gastro-resistant coated tablet Gastro-resistant tablet* | Gastrorezistentna obložena tableta Gastrorezistentna tableta* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Gastro-resistant prolonged-release tablet Prolonged-release tablet* | Gastrorezistentna tableta sa produženim oslobađanjem Tableta sa produženim oslobađanjem* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Granules | Granule |
| | Granules for oral and rectal suspension Granules for oral/rectal suspension* | Granule za oralnu i rektalnu suspenziju Granule za oralnu/rektalnu suspenziju* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Granules for oral drops, solution Oral drops, granules for solution* | Granule za oralne kapi, rastvor Oralne kapi, granule za rastvor* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Granules for oral solution | Granule za oralni rastvor |
| | Granules for oral suspension | Granule za oralnu suspenziju |
| | Granules for syrup | Granule za sirup |
| Vet. | Granules for use in drinking water | Granule za upotrebu u vodi za piće |
| | Herbal tea | Biljni čaj |
| | Instant herbal tea | Instant biljni čaj |
| Vet. | Lick block | Blok za lizanje |
| Vet. | Lyophilisate for ocular/nasal suspension/use in drinking water | Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/upotreba u vodi za piće |
| Vet. | Lyophilisate for oral spray, suspension | Liofilizat za oralni sprej, suspenzija |
| Vet. | Lyophilisate for oral suspension | Liofilizat za oralnu suspenziju |
| Vet. | Lyophilisate for use in drinking water | Liofilizat za upotrebu u vodi za piće |
| | Medicated chewing-gum | Ljekovita guma za žvakanje |
| Vet. | Medicated pellets | Ljekovite pelete |
| | Modified-release capsule, hard | Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda |

| | | |
|------|---|--|
| | Modified-release capsule, soft | Kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, meka |
| | Modified-release granules | Granule sa modifikovanim oslobađanjem |
| | Modified-release granules for oral suspension | Granule sa modifikovanim oslobađanjem za oralnu suspenziju |
| | Modified-release film-coated tablet | Film tableta sa modifikovanim oslobađanjem |
| | Modified-release tablet* | Tableta sa modifikovanim oslobađanjem* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Oral drops, emulsion | Oralne kapi, emulzija |
| | Oral drops, liquid | Oralne kapi, tečnost |
| | Oral drops, powder for suspension | Oralne kapi, prašak za suspenziju |
| | Oral drops, solution | Oralne kapi, rastvor |
| | Oral drops, suspension | Oralne kapi, suspenzija |
| | Oral emulsion | Oralna emulzija |
| | Oral gel | Oralni gel |
| | Oral gum | Oralna guma |
| | Oral liquid | Oralna tečnost |
| | Oral lyophilisate | Oralni liofilizat |
| | Oral paste | Oralna pasta |
| | Oral powder | Oralni prašak |
| | Oral solution | Oralni rastvor |
| | Oral solution/concentrate for nebuliser solution | Oralni rastvor/koncentrat za rastvor za raspršivanje |
| Vet. | Oral spray, suspension | Oralni sprej, suspenzija |
| | Oral suspension | Oralna suspenzija |
| Vet. | Oral suspension for use in drinking water | Oralna suspenzija za upotrebu u vodi za piće |
| | Suspension for use in drinking water | Suspenzija za upotrebu u vodi za piće |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Oral/rectal solution | Oralni/rektalni rastvor |
| | Oral/rectal suspension | Oralna/rektalna suspenzija |
| | Orodispersible film | Oralni disperzibilni film |
| | Orodispersible tablet | Oralna disperzibilna tableta |
| | Pillules | Pilule |
| | Powder for oral solution | Prašak za oralni rastvor |
| | Powder for oral suspension | Prašak za oralnu suspenziju |
| | Powder for oral/rectal suspension | Prašak za oralnu/rektalnu suspenziju |
| | Powder for syrup | Prašak za sirup |
| Vet. | Powder for use in drinking water | Prašak za upotrebu u vodi za piće |
| Vet. | Powder for use in drinking water/milk | Prašak za upotrebu u vodi za piće/mlijeku |
| Vet. | Premix for medicated feeding stuff | Premiks za mediciniranu hranu |
| | Prolonged-release capsule, hard | Kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda |
| | Prolonged-release capsule, soft | Kapsula sa produženim oslobađanjem, meka |
| | Prolonged-release granules | Granule sa produženim oslobađanjem |
| | Prolonged-release granules for oral suspension | Granule sa produženim oslobađanjem za oralnu suspenziju |
| | Prolonged-release tablet | Tableta sa produženim oslobađanjem |
| Vet. | Pulsatile-release intraruminal device | Intraruminalno sredstvo sa pulsirajućim oslobađanjem |

| | | |
|------|---|--|
| | Soluble tablet | Tableta za oralni rastvor |
| | Solution for infusion and oral solution | Rastvor za infuziju i oralni rastvor |
| | Solution for infusion* | Rastvor za infuziju* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| Vet. | Solution for use in drinking water | Rastvor za upotrebu u vodi za piće |
| Vet. | Solution for use in drinking water/milk | Rastvor za upotrebu u vodi za piće/mlijeku |
| | Suspension for oral suspension | Suspenzija za oralnu suspenziju |
| | Syrup | Sirup |
| | Tablet | Tableta |
| | Oromucosal | Preparati za oromukozalnu upotrebu |
| | Buccal film | Bukalni film |
| | Buccal tablet | Bukalna tableta |
| | Compressed lozenges | Komprimovana lozenga |
| | Concentrate for gargle | Koncentrat za rastvor za grgljanje |
| | Concentrate for oromucosal solution | Koncentrat za rastvor za usnu sluznicu |
| | Cutaneous solution/concentrate for oromucosal solution | Rastvor za kožu/koncentrat za rastvor za usnu sluznicu |
| | Gargle | Rastvor za grgljanje |
| | Gargle, powder for solution | Prašak za rastvor za grgljanje |
| | Gargle, tablet for solution | Tableta za rastvor za grgljanje |
| | Gargle/mouthwash | Rastvor za grgljanje/ispiranje usta |
| | Gargle/nasal wash | Rastvor za grgljanje/ispiranje nosa |
| | Gingival gel | Gel za desni |
| | Gingival paste | Pasta za desni |
| | Gingival solution | Rastvor za desni |
| | Laryngopharyngeal solution | Laringofaringealni rastvor |
| | Laryngopharyngeal spray, solution | Laringofaringealni sprej, rastvor |
| | Lozenges | Lozenga |
| | Medicated chewing-gum | Ljekovita guma za žvakanje |
| | Mouthwash | Rastvor za ispiranje usta |
| | Mouthwash, powder for solution | Rastvor za ispiranje usta, prašak za rastvor |
| | Mouthwash, tablet for solution | Tableta za rastvor za ispiranje usta |
| | Muco-adhesive buccal tablet | Mukoadhezivna bukalna tableta |
| | Nasal spray and oromucosal solution | Sprej za nos i rastvor za usnu sluznicu |
| | Nasal spray, solution/oromucosal solution* | Sprej za nos, rastvor/rastvor za usnu sluznicu* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Nasal/oromucosal solution | Rastvor za nos/usnu sluznicu |
| | Nasal/oromucosal spray, solution | Sprej za nos/usnu sluznicu, rastvor |
| | Oromucosal capsule | Kapsula za usnu sluznicu |
| | Oromucosal cream | Krem za usnu sluznicu |
| | Oromucosal drops | Kapi za usnu sluznicu |
| | Oromucosal gel | Gel za usnu sluznicu |
| | Oromucosal ointment | Mast za usnu sluznicu |
| | Oromucosal paste | Pasta za usnu sluznicu |
| | Oromucosal patch | Flaster za usnu sluznicu |

| | |
|---|--|
| Oromucosal solution | Rastvor za usnu sluznicu |
| Oromucosal spray, emulsion | Sprej za usnu sluznicu, emulzija |
| Oromucosal spray, solution | Sprej za usnu sluznicu, rastvor |
| Oromucosal spray, suspension | Sprej za usnu sluznicu, suspenzija |
| Oromucosal suspension | Suspenzija za usnu sluznicu |
| Oromucosal/laryngopharyngeal solution | Rastvor za usnu sluznicu/laringofaringealni rastvor |
| Oromucosal/laryngopharyngeal solution/spray | Rastvor/sprej za usnu sluznicu ili laringofaringealnu upotrebu |
| Oromucosal/laryngopharyngeal solution/spray, solution* | Rastvor/sprej za laringofaringealnu/usnu sluznicu, rastvor* |
| | *preferred term |
| | *termin koji se preporučuje |
| Pastille | Pastila |
| Pillules | Pilule |
| Powder for gingival gel | Prašak za gel za desni |
| Sublingual film | Sublingvalni film |
| Sublingual spray, emulsion | Sublingvalni sprej, emulzija |
| Sublingual spray, solution | Sublingvalni sprej, rastvor |
| Sublingual spray, suspension | Sublingvalni sprej, suspenzija |
| Sublingual tablet | Sublingvalna tableta |
| Parenteral | Parenteralni preparati |
| Concentrate for concentrate for solution for infusion | Koncentrat za koncentrat za rastvor za infuziju |
| Concentrate for suspension for infusion | Koncentrat za suspenziju za infuziju |
| Concentrate for dispersion for infusion* | Koncentrat za disperziju za infuziju* |
| | *preferred term |
| | *termin koji se preporučuje |
| Concentrate for emulsion for infusion | Koncentrat za emulziju za infuziju |
| Concentrate for solution for haemodialysis | Koncentrat za rastvor za hemodijalizu |
| Concentrate for solution for infusion | Koncentrat za rastvor za infuziju |
| Concentrate for solution for injection | Koncentrat za rastvor za injekciju |
| Concentrate for solution for injection/infusion | Koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju |
| Concentrate for suspension for injection | Koncentrat za suspenziju za injekciju |
| Dispersion for concentrate for dispersion for infusion | Disperzija za koncentrat za disperziju za infuziju |
| Suspension for infusion | Suspenzija za infuziju |
| Dispersion for infusion* | Disperzija za infuziju* |
| | *preferred term |
| | *termin koji se preporučuje |
| Dispersion for injection | Disperzija za injekciju |
| Dispersion for injection/infusion | Disperzija za injekciju/infuziju |
| Emulsion for emulsion for injection | Emulzija za emulziju za injekciju |
| Emulsion for infusion | Emulzija za infuziju |
| Emulsion for injection | Emulzija za injekciju |
| Emulsion for injection/infusion | Emulzija za injekciju/infuziju |
| Emulsion for suspension for injection | Emulzija za suspenziju za injekciju |
| Gas for dispersion for infusion | Gas za disperziju za infuziju |

| | | |
|------|---|--|
| | Gas for dispersion for injection | Gas za disperziju za injekciju |
| | Gas for dispersion for injection/infusion | Gas za disperziju za injekciju/infuziju |
| | Gel for injection | Gel za injekciju |
| | Granules for suspension for injection | Granule za suspenziju za injekciju |
| | Implant | Implant |
| | Implantation chain | Implantant u lancu |
| | Implantation matrix | Matriks za implantaciju |
| | Implantation paste | Pasta za implantaciju |
| | Implantation suspension | Suspenzija za implantaciju |
| | Implantation tablet | Tableta za implantaciju |
| | Intravesical solution/solution for injection | Intravezikalni rastvor/rastvor za injekciju |
| | Living tissue equivalent | Ekvivalent živog tkiva |
| Vet. | Lyophilisate for solution for infusion | Liofilizat za rastvor za infuziju |
| Vet. | Lyophilisate for solution for injection | Liofilizat za rastvor za injekciju |
| Vet. | Lyophilisate for suspension for injection | Liofilizat za suspenziju za injekciju |
| | Matrix for implantation matrix | Matriks za matriks za implantaciju |
| | Powder for concentrate for dispersion for infusion | Prašak za koncentrat za disperziju za infuziju |
| | Powder for concentrate for haemodialysis solution | |
| | Powder for concentrate for solution for haemodialysis* | Prašak za koncentrat za rastvor za hemodijalizu |
| | *preferred term | |
| | Powder for concentrate for solution for infusion | Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju |
| | Powder for concentrate for solution for injection/infusion | Prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju |
| | Powder for dispersion for infusion | Prašak za disperziju za infuziju |
| | Powder for dispersion for injection | Prašak za disperziju za injekciju |
| | Powder for emulsion for injection | Prašak za emulziju za injekciju |
| | Powder for implantation matrix | Prašak za matriks za implantaciju |
| | Powder for implantation paste | Prašak za pastu za implantaciju |
| | Powder for implantation suspension | Prašak za suspenziju za implantaciju |
| | Powder for intravesical solution/solution for injection | Prašak za intravezikalni rastvor/rastvor za injekciju |
| | Powder for prolonged-release suspension for injection | Prašak za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem |
| | Powder for solution for infusion | Prašak za rastvor za infuziju |
| | Powder for solution for injection | Prašak za rastvor za injekciju |
| | Powder for solution for injection or infusion | Prašak za rastvor za injekciju ili infuziju |
| | Powder for solution for injection/infusion* | Prašak za rastvor za injekciju/infuziju* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| | Powder for solution for injection/skin-prick test | Prašak za rastvor za injekciju/kožni ubodni test |
| | Powder for suspension for injection | Prašak za suspenziju za injekciju |
| | Prolonged-release solution for injection | Rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem |
| | Prolonged-release suspension for injection | Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem |

| | |
|---|---|
| Solution for cardioplegia | Rastvor za kardioplegiju |
| Solution for haemodiafiltration | Rastvor za hemodijafiltraciju |
| Solution for haemodialysis | Rastvor za hemodijalizu |
| Solution for haemodialysis/haemofiltration | Rastvor za hemodijalizu/hemofiltraciju |
| Solution for haemofiltration | Rastvor za hemofiltraciju |
| Solution for infusion and oral solution | Rastvor za infuziju i oralni rastvor |
| Solution for infusion* | Rastvor za infuziju* |
| *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| Solution for injection | Rastvor za injekciju |
| Solution for injection/infusion | Rastvor za injekciju/infuziju |
| Solution for injection/skin-prick test | Rastvor za injekciju/kožni ubodni test |
| Solution for solution for infusion | Rastvor za rastvor za infuziju |
| Solution for solution for injection | Rastvor za rastvor za injekciju |
| Solution for suspension for injection | Rastvor za suspenziju za injekciju |
| Solvent for parenteral use | Rastvarač za parenteralnu upotrebu |
| Solvent for solution for infusion | Rastvarač za rastvor za infuziju |
| Suspension for emulsion for injection | Suspenzija za emulziju za injekciju |
| Suspension for injection | Suspenzija za injekciju |
| Suspension for suspension for injection | Suspenzija za suspenziju za injekciju |
| Pulmonary | Preparati za pulmonalnu upotrebu |
| Concentrate for nebuliser solution | Koncentrat za rastvor za raspršivanje |
| Endotracheopulmonary instillation, powder for solution | Prašak za rastvor za endotraheopulmonalno ukapavanje |
| Endotracheopulmonary instillation, powder for suspension | Prašak za suspenziju za endotraheopulmonalno ukapavanje |
| Endotracheopulmonary instillation, solution | Rastvor za endotraheopulmonalno ukapavanje |
| Endotracheopulmonary instillation, suspension | Suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje |
| Inhalation gas | Gas za inhalaciju |
| Medicinal gas, compressed* | Medicinski gas, komprimovani* |
| Medicinal gas, cryogenic* | Medicinski gas, kriogeni* |
| Medicinal gas, liquefied* | Medicinski gas, djelimično tečni* |
| *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| Inhalation powder | Prašak za inhalaciju |
| Inhalation powder, hard capsule | Prašak za inhalaciju, tvrda kapsula |
| Inhalation powder, pre-dispensed | Prašak za inhalaciju, podijeljen |
| Inhalation powder, tablet | Prašak za inhalaciju, tableta |
| Inhalation solution | Rastvor za inhalaciju |
| Inhalation vapour, capsule | Para za inhalaciju, kapsula |
| Inhalation vapour, effervescent tablet | Para za inhalaciju, šumeća tableta |
| Inhalation vapour, emulsion | Para za inhalaciju, emulzija |
| Inhalation vapour, impregnated pad | Para za inhalaciju, impregnirano jastuče |
| Inhalation vapour, impregnated plug | Para za inhalaciju, impregnirana patrona |
| Inhalation vapour, liquid | Para za inhalaciju, tečnost |
| Inhalation vapour, ointment | Para za inhalaciju, mast |
| Inhalation vapour, powder | Para za inhalaciju, prašak |

| | |
|--|--|
| Inhalation vapour, solution | Para za inhalaciju, rastvor |
| Inhalation vapour, tablet | Para za inhalaciju, tableta |
| Nebuliser emulsion | Emulzija za raspršivanje |
| Nebuliser solution | Rastvor za raspršivanje |
| Nebuliser suspension | Suspenzija za raspršivanje |
| Oral solution/concentrate for nebuliser solution | Oralni rastvor/koncentrat za rastvor za raspršivanje |
| Powder for nebuliser solution | Prašak za rastvor za raspršivanje |
| Powder for nebuliser suspension | Prašak za suspenziju za raspršivanje |
| Pressurised inhalation, emulsion | Emulzija za inhalaciju pod pritiskom |
| Pressurised inhalation, solution | Rastvor za inhalaciju pod pritiskom |
| Pressurised inhalation, suspension | Suspenzija za inhalaciju pod pritiskom |
| Solution for provocation test | Rastvor za ispitivanje preosjetljivosti |
| Rectal | Rektalni preparati |
| Concentrate for oral/rectal solution | Koncentrat za oralni/rektalni rastvor |
| Concentrate for rectal solution | Koncentrat za rektalni rastvor |
| Granules for oral and rectal suspension Granules for oral/rectal suspension* *preferred term | Granule za oralnu i rektalnu suspenziju Granule za oralnu/rektalnu suspenziju* *termin koji se preporučuje |
| Granules for rectal suspension | Granule za rektalnu suspenziju |
| Oral/rectal solution | Oralni/rektalni rastvor |
| Oral/rectal suspension | Oralna/rektalna suspenzija |
| Powder for oral/rectal suspension | Prašak za oralnu/rektalnu suspenziju |
| Powder for rectal solution | Prašak za rektalni rastvor |
| Powder for rectal suspension | Prašak za rektalnu suspenziju |
| Rectal capsule | Rektalna kapsula |
| Rectal cream | Rektalni krem |
| Rectal emulsion | Rektalna emulzija |
| Rectal foam | Rektalna pjena |
| Rectal gel | Rektalni gel |
| Rectal ointment | Rektalna mast |
| Rectal solution | Rektalni rastvor |
| Rectal suspension | Rektalna suspenzija |
| Rectal tampon | Rektalni tampon |
| Suppository | Supozitorija |
| Tablet for rectal solution | Tableta za rektalni rastvor |
| Tablet for rectal suspension | Tableta za rektalnu suspenziju |
| Vaginal | Vaginalni preparati |
| Effervescent vaginal tablet | Šumeća vaginalna tableta |
| Granules for vaginal solution | Granule za vaginalni rastvor |
| Medicated vaginal tampon | Ljekoviti vaginalni tampon |
| Pessary | Vagitorija |
| Tablet for vaginal solution | Tableta za vaginalni rastvor |
| Vaginal capsule, hard | Vaginalna kapsula, tvrda |

| | | |
|------|--|--------------------------------------|
| | Vaginal capsule, soft | Vaginalna kapsula, meka |
| | Vaginal cream | Vaginalni krem |
| | Vaginal delivery system | Vaginalni dostavni sistem |
| | Vaginal emulsion | Vaginalna emulzija |
| | Vaginal foam | Vaginalna pjena |
| | Vaginal gel | Vaginalni gel |
| | Vaginal ointment | Vaginalna mast |
| | Vaginal solution | Vaginalni rastvor |
| | Vaginal suspension | Vaginalna suspenzija |
| | Vaginal tablet | Vaginalna tableta |
| | Unknown/Miscellaneous | Razno |
| Vet. | Concentrate for spray emulsion | Koncentrat za sprej, emulzija |
| | Denture lacquer | Lak za zubnu protezu |
| | Epilepsional solution | Epilezijalni rastvor |
| | Impregnated pad | Impregnirano jastuče |
| | Impregnated plug | Impregnirana patrona |
| | Irrigation solution | Rastvor za ispiranje |
| | Kit for radiopharmaceutical preparation | Radiofarmaceutski kit |
| | Medicated sponge | Ljekoviti sunder |
| | Medicated thread | Ljekoviti konac |
| | Pouch | Vrećica |
| | Powder for epilepsional solution | Prašak za epilezijalni rastvor |
| | Powder for sealant | Prašak za lijepak za tkivo |
| | Radionuclide generator | Radionuklidni generator |
| | Radiopharmaceutical precursor | Radiofarmaceutski prekursor |
| | Radiopharmaceutical precursor, solution | Radiofarmaceutski prekursor, rastvor |
| | Sealant | Lijepak za tkivo |
| | Sealant matrix | Matriks sa lijepkom za tkivo |
| | Sealant powder | Prašak za lijepak za tkivo |
| | Solution for sealant | Rastvor za lijepak za tkivo |
| | Wound stick | Štapić za ranu |

Containers, Closures and Delivery Devices - Pakovanja, sistemi za zatvaranje i dostavna sredstva

| | | |
|------|-----------------------------------|--------------------------|
| | Containers | Kontejneri |
| | Administration system | Sistem za primjenu |
| | Ampoule | Ampula |
| | Applicator | Aplikator |
| Vet. | Automatic injection device | Automatski injektor |
| | Bag | Kesa |
| Vet. | Balling gun | Intraruminalni aplikator |
| | Barrel | Bure |
| | Blister | Blister |
| | Bottle | Boca |
| | Box | Kutija |

| | | |
|------|--|---|
| | Brush | Četkica |
| | Brush applicator | Zatvarač sa četkicom |
| | Cannula | Kanila |
| | Cap | Zatvarač |
| | Cartridge | Uložak |
| | Child-resistant closure | Sigurnosni zatvarač za djecu |
| | Container | Kontejner |
| | Cup | Mjerica |
| | Dabbing applicator | Zatvarač za nanošenje |
| Vet. | Dart | Strelica |
| | Dose dispenser | Dozni dispencer |
| | Dose dispenser cartridge | Uložak za dozni dispencer |
| | Dredging applicator | Zatvarač za posipanje |
| | Dredging container | Kontejner za prašak za posipanje |
| Vet. | Drench gun | Aplikator za ljekovite tečnosti |
| | Dropper applicator | Zatvarač sa kapaljkom |
| | Dropper container | Bočica sa kapaljkom |
| | Fixed cryogenic vessel | Nepokretni kriogeni sud |
| | Gas cylinder | Boca za gas |
| | High pressure transdermal delivery device | Transdermalni injektor pod visokim pritiskom |
| | Needle-free injector* | Injektor bez igle* |
| | *preferred term | *termin koji se preporučuje |
| Vet. | Implanter | Implantator |
| | Inhaler | Inhalator |
| | Injection needle | Injekciona igla |
| | Injection syringe | Injekcioni špric |
| Vet. | In-ovo injection device | In-ovo injektor |
| Vet. | Internal graduated calibration chamber | Kalibrisana komora za doziranje tečnosti |
| Vet. | Intramammary syringe | Intramamarni špric |
| | Jar | Tegla |
| | Measuring device | Dozer |
| | Measuring spoon | Kašika za doziranje |
| | Metering pump | Pumpa za doziranje |
| | Metering valve | Ventil za doziranje |
| | Mobile cryogenic vessel | Pokretni kriogeni sud |
| | Mouthpiece | Nastavak za usta |
| | Multidose container | Višedozni kontejner |
| | Multidose container with airless pump | Višedozni kontejner sa hermetički zatvorenom pumpom |
| | Multidose container with pump | Višedozni kontejner sa pumpom |
| | Multidose container with metering pump | Višedozni kontejner sa pumpom za doziranje |
| | Multipuncturer | Višeubodni aplikator |
| | Nasal applicator | Nazalni aplikator |
| | Nebuliser | Raspršivač |
| | Needle applicator | Aplikator sa iglom |
| | Nozzle | Aplikator za ciljanu primjenu |

| | | |
|------|--------------------------------------|-------------------------------------|
| | Oral applicator | Oralni aplikator |
| | Oral syringe | Oralni špric |
| | Pipette | Pipeta |
| | Pipette applicator | Zatvarač sa pipetom |
| Vet. | Pour-on container | Kontejner za polivanje |
| | Pre-filled gastroenteral tube | Napunjena gastroenteralna tuba |
| | Pre-filled injector | Napunjeni injektor |
| | Pre-filled oral applicator | Napunjeni oralni aplikator |
| | Pre-filled oral syringe | Napunjeni oralni špric |
| | Pre-filled pen | Napunjeni injekcioni pen |
| | Pre-filled syringe | Napunjeni injekcioni špric |
| | Pressurised container | Kontejner pod pritiskom |
| | Prick test applicator | Alergen-test aplikator |
| | Roll-on container | Pakovanje sa roll-on aplikatorom |
| | Sachet | Kesica |
| Vet. | Scarifier | Skarifikator |
| | Screw cap | Zatvarač sa navojem |
| | Single-dose container | Jednodozni kontejner |
| | Spatula | Špatula |
| Vet. | Spot-on applicator | Aplikator za nakapavanje |
| | Spray container | Sprej kontejner |
| | Spray pump | Sprej pumpa |
| | Spray valve | Ventil za raspršivanje |
| Vet. | Stab vaccinator | Ubodni vakcinator |
| | Stopper | Čep |
| | Straw | Slamčica |
| | Strip | Strip |
| | Tablet container | Kontejner za tablete |
| | Tube | Tuba |
| | Unit-dose blister | Blister djeljiv na pojedinačne doze |
| Vet. | Vaginal sponge applicator | Aplikator za vaginalni sunder |
| | Valve | Ventil |
| | Vial | Bočica |

Routes and Methods of Administration/Načini i metode primjene

| | Routes and Methods of Administration | Načini i metode primjene |
|------|---|--------------------------|
| | Auricular use | Aurikularna upotreba |
| Vet. | Beak dipping | Umakanje kljuna |
| | Buccal use | Bukalna upotreba |
| | Cutaneous use | Dermalna upotreba |
| | Dental use | Dentalna upotreba |
| Vet. | Dipping | Kupanje |
| | Endocervical use | Endocervikalna upotreba |
| | Endosinusial use | Endosinusna upotreba |

| | | |
|------|-------------------------------------|---|
| | Endotracheopulmonary use | Endotraheopulmonalna upotreba |
| | Epidural use | Epiduralna upotreba |
| | Epileisional use | Epilezijalna upotreba |
| | Extraamniotic use | Ekstraamnionska upotreba |
| | Extracorporeal use | Ekstrakorporalna upotreba |
| Vet. | Foot-stab use | Upotreba ubodom u nožno jastuče ptice |
| | Gastric use | Gastrična upotreba |
| | Gastroenteral use | Gastroenteralna upotreba |
| | Gingival use | Gingivalna upotreba |
| | Haemodialysis | Hemodijaliza |
| | Implantation | Implantacija |
| Vet. | In drinking water use | Upotreba u vodi za piće |
| Vet. | In drinking water/milk use | Upotreba dodavanjem u vodu za piće/mljeko |
| Vet. | In ovo | In ovo |
| Vet. | In-feed use | Upotreba dodavanjem u hranu |
| | Infiltration | Infiltracija |
| | Inhalation use | Inhalaciona upotreba |
| Vet. | In-hive use | Upotreba u košnici |
| | Intestinal use | Intestinalna upotreba |
| | Intraamniotic use | Intraamnionska upotreba |
| | Intraarterial use | Intraarterijska upotreba |
| | Intraarticular use | Intraartikularna upotreba |
| | Intrabursal use | Intraburzalna upotreba |
| | Intracameral use | Upotreba u prednju očnu komoru / Intrakameralna upotreba |
| | Intracardiac use | Intrakardijalna upotreba |
| | Intracartilaginous use | Intrakartilagena upotreba |
| | Intracavernous use | Intrakavernozna upotreba |
| | Intracerebral use | Intracerebralna upotreba |
| | Intracerebroventricular use | Intracerebroventrikularna upotreba |
| | Intracervical use | Intracervikalna upotreba |
| | Intracholangiopancreatic use | Intraholangiopankreasna upotreba |
| | Intracisternal use | Intracisternalna upotreba |
| | Intracoronary use | Intrakoronarna upotreba |
| | Intradermal use | Intradermalna upotreba |
| | Intradiscal use | Intradiskalna upotreba |
| | Intraepidermal use | Intraepidermalna upotreba |
| | Intraglandular use | Intraglandularna upotreba |
| | Intralesional use | Intralezijska upotreba |
| | Intralymphatic use | Intralimfna upotreba |
| Vet. | Intramammary use | Intramamarna upotreba |
| | Intramuscular use | Intramuskularna upotreba |
| | Intraocular use | Intraokularna upotreba |
| | Intraosseous use | Intraoštana upotreba |
| | Intrapericardial use | Intraperikardijalna upotreba |
| | Intraperitoneal use | Intraperitonealna upotreba |

| | | |
|------|---|--------------------------------------|
| | Intrapleural use | Intrapleuralna upotreba |
| | Intraportal use | Intraportalna upotreba |
| | Intraprostatic use | Intraprostatična upotreba |
| Vet. | Intrapulmonary use | Intrapulmonalna upotreba |
| Vet. | Intraruminal use | Intraruminalna upotreba |
| | Intrasternal use | Intrasternalna upotreba |
| | Intrathecal use | Intratekalna upotreba |
| | Intratumoral use | Intratumoralna upotreba |
| | Intrauterine use | Intrauterina upotreba |
| | Intravenous use | Intravenska upotreba |
| | Intravesical use | Intravezikalna upotreba |
| | Intravitreal use | Intravitrealna upotreba |
| | Iontophoresis | Jontoforeza |
| | Laryngopharyngeal use | Laringofaringealna upotreba |
| | Nasal use | Nazalna upotreba |
| Vet. | Nebulisation use | Upotreba raspršivanjem |
| | Ocular use | Okularna upotreba |
| Vet. | Oculonasal use | Okulonazalna upotreba |
| | Oral use | Oralna upotreba |
| | Oromucosal use | Oromukozalna upotreba |
| | Oropharyngeal use | Orofaringealna upotreba |
| Vet. | Paravertebral use | Paravertebralna upotreba |
| | Periarticular use | Periartikularna upotreba |
| | Perineural use | Perineuralna upotreba |
| | Periodontal use | Parodontalna upotreba |
| | Periosseous use | Periosealna upotreba |
| | Peritumoral use | Peritumoralna upotreba |
| | Posterior juxtasccleral use | Zadnja jukstaskleralna upotreba |
| Vet. | Pour-on use | Upotreba polivanjem |
| | Rectal use | Rektalna upotreba |
| | Retrobulbar use | Retrobulbarna upotreba |
| | Route of administration not applicable | Nespecifičan način upotrebe |
| | Skin scarification | Skarifikacija |
| Vet. | Spot-on use | Upotreba nakapavanjem |
| | Subconjunctival use | Subkonjunktivalna upotreba |
| | Subcutaneous use | Subkutana upotreba |
| | Sublingual use | Sublingvalna upotreba |
| | Submucosal use | Submukozalna upotreba |
| | Subretinal use | Subretinalna upotreba |
| Vet. | Teat use | Upotreba za papile |
| Vet. | Top-dressing use | Upotreba posipanjem hrane |
| | Transdermal use | Transdermalna upotreba |
| | Urethral use | Uretralna upotreba |
| | Vaginal use | Vaginalna upotreba |
| Vet. | Water borne use | Upotreba u vodenoj sredini |
| Vet. | Wing-web-stab use | Upotreba ubodom u krilni nabor ptice |

SPISAK PROIZVOĐAČA SA LJEKOVIMA

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services

S.r.l. - Italija

FASTUM® GEL (ketoprofen)

LIOTON 1000 (heparin natrijum)

TRICAL® (glimepirid)

ZOFECARD® (zofenopril)

A. Nattermann & Cie. GmbH - Njemačka

BRONCHICUM® ELIKSIR S (timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe, jagorčevina (Primulae radix), tečni ekstrakt korijena)

BRONCHICUM® PASTILE (timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe)

BRONCHICUM® SIRUP S (timijan (Thymi herba), tečni ekstrakt herbe)

Abbott Biologicals B.V. - Holandija

DUPHALAC® (laktuloza)

Abbott Laboratories GmbH - Njemačka

KREON® 10 000 (pankreatin)

KREON® 25 000 (pankreatin)

KREON® 40 000 (pankreatin)

OMACOR® (omega-3 kiselina etil estri 90)

Abbott Logistic B.V. - Holandija

BRUFEN® (ibuprofen)

AbbVie Biotechnology GmbH - Njemačka

HUMIRA® (adalimumab)

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka

ALUVIA® (lopinavir, ritonavir)

BRUFEN® (ibuprofen)

EXVIERA® (dasabuvir)

NORVIR® (ritonavir)

VIEKIRAX® (ombitasvir, paritaprevir, ritonavir)

Abbvie S.r.l. - Italija

BRUFEN® (ibuprofen)

SEVORANE® (sevofluran)

SYNAGIS® (palivizumab)

Accord Healthcare Limited - Velika Britanija

ECANSYA® (kapecitabin)

Actavis ehf. - Island

ERNAFIL® (sildenafil)

FOSINOPRIL PLUS ZENTIVA® (fosinopril, hidrohlorotiazid)

FOSINOPRIL ZENTIVA® (fosinopril)

Actavis Italy S.p.A. - Italija

GITRABIN® (gemcitabin)

IRINOTESIN® (irinotekan)

SINOXAL® (oksaliplatin)

Actavis Ltd - Malta

ANTIAGREX® (klopidogrel)

ERNAFIL® (sildenafil)

Aesica Queenborough Limited - Velika Britanija

SEVORANE® (sevofluran)

Aeterna Zentaris GmbH - Njemačka

CETROTIDE® (cetoreliks)

Alcon Cusi, SA - Španija

AZARGA® (timolol, brinzolamid)

AZOPT® (brinzolamid)

DUOTRAV® (timolol, travoprost)

TRAVATAN® (travoprost)

VIGAMOX® (moksifloksacin)

Alcon-Couvreur N.V. - Belgija

AZARGA® (timolol, brinzolamid)

AZOPT® (brinzolamid)

DUOTRAV® (timolol, travoprost)

TOBRADEX® (deksametazon, tobramicin)

TOBREX® (tobramicin)

TRAVATAN® (travoprost)

VIGAMOX® (moksifloksacin)

Alkaloid AD Skopje - Makedonija

ALDIZEM® (diltiazem)

ALMACIN® (amoksisilin)

AMLODIPIN ALKALOID® (amlodipin)

ANALGIN® (metamizol natrijum)

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID® (voda za injekcije)

BETADINE® (povidon jod)

BLOKMAX® FORTE (ibuprofen)

BLOKMAX® (ibuprofen)

BLOKMAX® ZA DJECU (ibuprofen)

BUPRENORFIN ALKALOID® (buprenorfin)

CAFFETIN COLD® (pseudoefedrin, kombinacije)

CAFFETIN COLDMAX® (paracetamol, fenilefrin)

CAFFETIN MENSTRUAL® (ibuprofen)

CAFFETIN® (paracetamol, propifenazon, kofein, kodein)

CAFFETIN SC® (paracetamol, propifenazon, kofein)

CEFALEXIN ALKALOID® (cefaleksin)

CEFAZ® (ceftazidim)

CHLORAMPHENICOL ALKALOID® (hloramfenikol)

CITERAL® (ciprofloksacin)

DIAZEPAM ALKALOID® (diazepam)

EGLONYL® (sulpirid)

EGLONYL®FORTE (sulpirid)

ELORYQA® (escitalopram)

ETORA® (atorvastatin)
FAMOTIDIN ALKALOID® (famotidin)
FUREXA® (cefuroksim)
FUROSEMID ALKALOID® (furosemid)
GASTROGUARD® (kalcijum karbonat, magnezijum karbonat)
GENTAMICIN ALKALOID® (gentamicin)
HEFEROL® (gvožđe (II) fumarat)
HOLLESTA® (simvastatin)
INDAPAMID SR ALKALOID® (indapamid)
LAMAL® (lamotrigin)
LEGOFER® (gvožđe (III) proteinsukcinilat)
LEXILIUM® (bromazepam)
LOTAR® (losartan)
LUNATA® (zolpidem)
LYVAM® (levetiracetam)
MENDILEX® (biperiden)
METADON ALKALOID® (metadon)
NIFUROKSAZID ALKALOID® (nifuroksazid)
OMEZOL® (omeprazol)
PANCEF® (cefiksime)
PARACETAMOL ALKALOID® (paracetamol)
PIMEF® (cefepim)
PROCULIN® (nafazolin, borna kiselina)
PROPAFENON ALKALOID® (propafenon)
PTU® (propiltiouracil)
REGLAN® (metoklopramid)
RELIKA® (perindopril)
RISSAR® (risperidon)
SIZAP® (olanzapin)
SKOPRYL® (lizinopril)
SKOPRYL PLUS® (lizinopril, hidrohlorotiazid)
SYNETRA® (klopidogrel)
TAMLOS® (tamsulosin)
TRIDOX® (cefepodoksime)
ULCODIN® (ranitidin)
VALDOCEF® (cefadroksil)
VERAPAMIL ALKALOID® (verapamil)
VITAMIN B6 ALKALOID® (piridoksin)
WALZERA® (valsartan)
YMANA® (memantin)
ZYLIP® (fenofibrat)

Amgen Europe B.V. - Holandija

ARANESP® (darbepoetin alfa)
MIMPARA® (sinakalcet)
PROLIA® (denosumab)
VECTIBIX® (panitumumab)

Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company - Irska

PROLIA® (denosumab)

Anpharm Przesiebiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska

CORAXAN® (ivabradin)
DIAPREL® MR (gliklazid)
MELITOR® (agomelatin)
NATRIXAM® (amlodipin, indapamid)
PREDUCTAL® MR (trimetazidin)
PREXANIL® COMBI HD (perindopril, indapamid)
PREXANIL® COMBI LD (perindopril, indapamid)
PREXANIL® COMBI (perindopril, indapamid)
PREXANIL® (perindopril)
PREXANOR® (perindopril, amlodipin)
TRIPLIXAM® (perindopril, amlodipin, indapamid)

Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

GABAGAMMA® 100 (gabapentin)
GABAGAMMA® 300 (gabapentin)
MOXOGAMMA 0.2 (moksonidin)
MOXOGAMMA 0.3 (moksonidin)
MOXOGAMMA 0.4 (moksonidin)
THIOGAMMA® 600 ORAL (tioktinska kiselina)

Aspen Bad Oldesloe GmbH - Njemačka

NIMBEX® (cisatrakurijum)

Astellas Ireland Co.Ltd. - Irska

ADVAGRAF® (takrolimus)
PROGRAF® (takrolimus)
PROTOPIC® (takrolimus)

Astellas Pharma Europe B.V. - Holandija

VESICARE® (solifenacin)
XTANDI™ (enzalutamid)
ZINERYT® (eritromicin, cink acetat)

AstraZeneca AB - Švedska

BRILIQUE® (tikagrelor)
NEXIUM® (esomeprazol)
PULMICORT® (budesonid)
PULMICORT®TURBUHALER® (budesonid)
SYMBICORT® TURBUHALER® (formoterol, budesonid)

AstraZeneca GmbH - Njemačka

FORXIGA® (dapagliflozin)

AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija

BRILIQUE® (tikagrelor)
CRESTOR® (rosuvastatin)
DIPRIVAN® (propofol)
FASLODEX® (fulvestrant)
IRESSA® (gefitinib)
LYNPARZA® (olaparib)

NEXIUM® (esomeprazol)
NOLVADEX® (tamoksifen)
SEROQUEL® (kvetiapin)
ZOLADEX® (goserelin)
ZOLADEX® LA (goserelin)

Aventis Pharma Dagenham - Velika Britanija

ELOXATIN® (oksaliplatin)
JEVTANA® (cabazitaksel)
TAXOTERE® (docetaksel)

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA - Italija

TANTUM® LEMON (benzidamin)
TANTUM® VERDE (benzidamin)

Baxter Oncology GmbH - Njemačka

CETROTIDE® (cetoreliks)
VIDAZA® (azacitidin)

Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka

ASPIRIN® COMPLEX HOT (pseudoefedrin, acetilsalicilna kiselina)
ASPIRIN® COMPLEX (pseudoefedrin, acetilsalicilna kiselina)
ASPIRIN® PLUS C (acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina)
ASPIRIN® PROTECT (acetilsalicilna kiselina)
ASPIRIN® ZIPP (acetilsalicilna kiselina)
ASPIRIN® 500 (acetilsalicilna kiselina)
RUPURUT® (hidrotalcit)

Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l. - Italija

XARELTO® (rivaroksaban)

Bayer Pharma AG - Njemačka

BETAFERON® (interferon beta-1b)
CANESTEN® 3 (klotrimazol)
DIANE-35® (ciproteron, etinilestradiol)
EYLEA® (aflibercept)
FLUDARA® (fludarabin)
GADOVIST® (gadobutrol)
LEVITRA® (vardenafil)
MAGNEVIST® (gadopentetska kiselina)
MICROGYNON® 30 (levonorgestrel, etinilestradiol)
NEBIDO® (testosteron)
NEXAVAR® (sorafenib)
NIMOTOP®S (nimodipin)
PRIMOVISt® (gadoksetinska kiselina)
ULTRAVIST® 300 (jopromid)
ULTRAVIST® 370 (jopromid)
XARELTO® (rivaroksaban)
YASMIN® (drospirenon, etinilestradiol)

Bayer Weimar GmbH&Co.KG - Njemačka

ANDROCUR® (ciproteron)
CYCLO-PROGYNOVA® (norgestrel, estradiol)
YAZ® (drospirenon, etinilestradiol)

Beaufour Ipsen Industrie - Francuska

FORTTRANS® (makrogol, natrijum klorid, kalijum klorid, natrijum hidrogenkarbonat, natrijum sulfat)
SMECTA® (diosmektit)
TANAKAN® (ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista)

Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

AFLODERM® KREM (alklometazon)
AFLODERM® MAST (alklometazon)
ALOPURINOL BELUPO (alopurinol)
ARVIND® (lamotrigin)
BELODERM® (betametazon)
BELOGENT® (betametazon, gentamicin)
BELOSALIC® (betametazon, salicilna kiselina)
CALIXTA® (mirtazapin)
CITRAM® (escitalopram)
FURSEMIID (furosemid)
HERPLEX® (aciclovir)
IRUMED® (lizinopril)
IRUZID® (lizinopril, hidrohloriazid)
ISOCARD® (izosorbid mononitrat)
KATENA® (gabapentin)
LORSILAN® (lorazepam)
LUBOR® (piroksikam)
MEDAZOL® 250MG TABLETE (metronidazol)
MEDAZOL® 400MG TABLETE (metronidazol)
MEDAZOL® 500MG VAGINALNE TABLETE (metronidazol)
NIBEL (nebivolol)
ORMIDOL® (atenolol)
PORTALAK® (laktuloza)
ROJAZOL® (mikonazol)
SONA® (adapalen)
URUTAL® (betahistin)
ZOLTEX® (pantoprazol)

Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

BERLITHION® 600 ED (tioktinska kiselina)
CORVITOL® 100 (metoprolol)
CORVITOL® 50 (metoprolol)
ESPUMISAN® L (simefikon)
ESPUMISAN® (simefikon)
FLAVAMED® (ambroksol)
LERCANIL® 10 (lerkanidipin)
LERCANIL® 20 (lerkanidipin)
MANINIL® 3.5 (glibenklamid)
NEBILET® (nebivolol)
PROSTAMOL® UNO (mala testerasta palma (Serenoa repens (Bartram) Small), meki ekstrakt ploda)

SIOFOR® 1000 (metformin)
SIOFOR® 500 (metformin)
SIOFOR® 850 (metformin)

Besins Manufacturing Belgium - Belgija

PROGESTOGEL® (progesteron)
UTROGESTAN® (progesteron)

Biogen Denmark Manufacturing ApS - Danska

AVONEX® (interferon beta-1a)
TECFIDERA® (dimetilfumarat)
TYSABRI® (natalizumab)

Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A. - Italija

ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M.
 (traneksaminska kiselina)
ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. (atropin)
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M.
 (gliceriltrinitrat)
OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M. (oktreotid)

Biologici Italia Laboratories S.R.L. - Italija

EMOSINT (dezmpresin)

Boehringer Ingelheim Ellas A.E - Grčka

MOVALIS® (meloksikam)

Boehringer Ingelheim Espana S.A. - Španija

BUSCOPAN® (hioscin butilbromid)
MOVALIS® (meloksikam)

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

ACTILYSE® (alteplaza)
BERODUAL® (fenoterol, ipratropijum bromid)
BERODUAL N® (fenoterol, ipratropijum bromid)
METALYSE® (tenekteplaza)
MIRAPEXIN® (pramipeksol)
MOVALIS® (meloksikam)
PRADAXA® (dabigatraneteksilat)
PRAXBIND® (idarucizumab)
SPIRIVA® (tiotropijum bromid)

Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

ALERIX® (feksofenadina)
BOSNYL® (sulpirid)
DIABOS® (glibenklamid)
DOXAT® (doksazosin)
ENTEROFURYL® (nifuroksazid)
ESBESUL® (sulfametoksazol, trimetoprim)
FAVISTAN® (tiamazol)
FLUSETIN® (fluoksetin)
FUNZOL® (flukonazol)

GENTAMICIN (gentamicin)
IZOSEPT® D (povidon jod)
KAMFART® (kamfor, metil salicilat, benzil nikotinat, mentol)
KOFAN INSTANT® (paracetamol, propifenazon, kofein)
LANIBOS® (digoksin)
LIDOPROCT® (hidrokortizon, lidokain)
LODIX® (furosemid)
LOPRIL® H (lizinopril, hidrohloriazid)
LOPRIL® (lizinopril)
LYSOBACT® (lizozim hidrohlorid, piridoksin)
MAGALOX® (aluminijum hidroksid, magnezijum oksid)
METROZOL® (metronidazol)
NIZON® (prednizon)
NOMIGREN® (propifenazon, kofein, mekloksamin, kamilofin, ergotamin)
PARACETAMOL (paracetamol)
PILFUD® (minoksidil)
REUKAP® (efedrin)
REUKAP®P (efedrin)
RHINOBSOP® (paracetamol, fenilefrin, hlorfenamin)
RHINOSTOP® (paracetamol, pseudoefedrin, hlorfenamin)
RODAVAN N® (dimenhidrinat)
STOMATIDIN® (heksetidin)
TRAZEM® (nitrazepam)
VENOSAN® (heparin, kombinacije)

Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija

ELIQUIS® (apiksaban)
FORXIGA® (dapagliflozin)
ONGLYZA® (saksagliptin)

Bristol-Myers Squibb - Francuska

EFFERALGAN® (paracetamol)
EFFERALGAN® SA VITAMINOM C (paracetamol, askorbinska kiselina)
FERVEX® ZA DJECU (feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina)
FERVEX® ZA ODRASLE BEZ ŠEĆERA (feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina)
FERVEX® ZA ODRASLE (feniramin, paracetamol, askorbinska kiselina)

Catalent France Beinheim SA - Francuska

AVODART® (dutasterid)

Catalent Germany Schorndorf GmbH - Njemačka

DUODART® (dutasterid, tamsulosin)

Catalent UK Packing Limited - Velika Britanija

PANADOL® ADVANCE (paracetamol)

Celgene Europe Limited - Velika Britanija

ABRAXANE® (paklitaksel)
REVLIMID® (lenalidomid)
VIDAZA® (azacitidin)

Cenexi - Francuska

ELLAONE® (ulipristal)
MARCAINE® SPINAL 0.5% (bupivakain)
MARCAINE® SPINAL 0.5% HEAVY (bupivakain)

Chanelle Medical – Irska

MOXOGAMMA 0.2 (moksonidin)
MOXOGAMMA 0.3 (moksonidin)
MOXOGAMMA 0.4 (moksonidin)

Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

ARTROMED® (oksaceprol)
CEFTRIAxon-MIP® (ceftriakson)
CEFUROXIM-MIP® (cefuroksim)
CLINDAMYCIN-MIP® (klindamicin)
LACTULOSE-MIP (laktuloza)
NITROXOLIN FORTE (nitroksolin)
VANCOMYCIN-MIP (vankomicin)

Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co.Ltd. - Mađarska

TRIAPIN® (felodipin, ramipril)
TRIAPIN® MITE (felodipin, ramipril)

Cilag AG - Švajcarska

EPREX® (epoetin alfa)
RISPOLEPT® CONSTA® (risperidon)
TOPAMAX® (topiramat)

CJSC Sotex PharmFirm - Ruska Federacija

PIRACETAM SOTEX (piracetam)

Corden Pharma GmbH - Njemačka

NEXIUM® (esomeprazol)

C.P.M. ContractPharma GmbH&Co.KG - Njemačka

METFOGAMMA® 500 (metformin)

Cyndea Pharma SL - Španija

UTROGESTAN® (progesteron)

Delpharm Dijon - Francuska

LASIX® (furosemid)

Delpharm Lille SAS - Francuska

ANDROCUR® (ciproteron)
ELLAONE® (ulipristal)
LOGEST® (gestoden, etinilestradiol)

Delpharm Reims - Francuska

BISOLVON® (bromheksin)
BUSCOPAN® (hioscin butilbromid)
DULCOLAX® (bisakodil)

Divapharma GmbH - Njemačka

NEO-ANGIN® (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol)
NEO-ANGIN® BEZ ŠEĆERA (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol)

Doppel Farmaceutici S.r.l. - Italija

ENTEROGERMINA® (polirezistentne spore Bacillus clausii)

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka

GABAGAMMA® 100 (gabapentin)
GABAGAMMA® 300 (gabapentin)
METFOGAMMA® (metformin)
METFOGAMMA® 500 (metformin)
METFOGAMMA® 850 (metformin)
MILGAMMA® (benfotiamin, piridoksin)
THIOGAMMA® 600 ORAL (tioktinska kiselina)

Dr.Falk Pharma GmbH - Njemačka

SALOFALK® (mesalazin)
SALOFALK® 500 (mesalazin)
URSOFALK® (ursodeoksiholna kiselina)

Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG - Austrija

CISPLATIN EBEBE® (cisplatin)
DOCETAXEL EBEBE® (docetaksel)
DOXORUBICIN EBEBE® (doksorubicin)
ETOPOSID EBEBE® (etopozid)
FLUDARABIN EBEBE® (fludarabin)
GEMCITABIN EBEBE® (gemcitabin)
IRINOTECAN EBEBE® (irinotekan)
METHOTREXAT EBEBE® (metotreksat)
OXALIPLATIN EBEBE® (oksaliplatin)
5-FLUOROURACIL EBEBE® (fluorouracil)

Egis Pharmaceuticals Plc - Mađarska

NATRIXAM® (amlodipin, indapamid)
TRIPLIXAM® (perindopril, amlodipin, indapamid)

Egis Pharmaceuticals Plc Site 3. - Mađarska

NATRIXAM® (amlodipin, indapamid)
TRIPLIXAM® (perindopril, amlodipin, indapamid)

Eli Lilly Italia S.p.A. - Italija

HUMULIN® M3 (insulin (humani))
HUMULIN® NPH (insulin (humani))
HUMULIN® R (insulin (humani))

Embil Pharmaceuticals Co. Ltd. - Turska**NEO-PENOTRAN® FORTE** (metronidazol, mikonazol)**Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Njemačka****PROSPAN®** (bršljan (*Hedera helix*), suvi ekstrakt lista)
PROSPAN® KAPI (bršljan (*Hedera helix*), suvi ekstrakt lista)**PROSPAN® LIQUID** (bršljan (*Hedera helix*), suvi ekstrakt lista)**TYROSUR® GEL** (tirotricin)**TYROSUR® POWDER** (tirotricin)**Famar Health Care Services Madrid, S.A.U. - Španija****CLEXANE®** (enoksaparin natrijum)**Famar Lyon - Francuska****GLUCOPHAGE®** (metformin)**Famar S.A. - Grčka****BRUFEN®** (ibuprofen)**Fareva Amboise - Francuska****DIFLUCAN®** (flukonazol)**VFEND®** (vorikonazol)**VIAGRA®** (sildenafil)**Farmaclair - Francuska****PANADOL® BABY** (paracetamol)**Ferrer Internacional, SA - Španija****TRINOMIA®** (atorvastatin, acetilsalicilna kiselina, ramipril)**Ferring GmbH - Njemačka****MENOPUR®** (menotropin)**Ferring International Center SA - Švajcarska****MINIRIN®** (dezmopresin)**PENTASA®** (mesalazin)**F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska****ACTEMRA®** (tocilizumab)**AVASTIN®** (bevacizumab)**BONDRONAT®** (ibandronska kiselina)**BONVIVA®** (ibandronska kiselina)**DILATREND®** (karvedilol)**ERIVEDGE®** (vismodegib)**ESBRIET®** (pirfenidon)**GAZYVARO®** (obinutuzumab)**MABTHERA®** (rituksimab)**MADOPAR®** (levodopa, benzerazid)**NEUPOGEN®** (filgrastim)**PEGASYS®** (peginterferon alfa-2a)**ROACTEMRA®** (tocilizumab)**ROFERON®-A** (interferon alfa-2a)**TARCEVA®** (erlotinib)**VALCYTE®** (valganciklovir)**XELODA®** (kapecitabin)**Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka****BALANCE 1.5% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA** (natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza)**BALANCE 2.3% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA** (natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza)**BALANCE 4.25% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA** (natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza)**CAPD 2 SLEEP SAFE** (natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza)**CAPD 4 SLEEP SAFE** (natrijum hlorid, natrijum laktat, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, glukoza)**Galenika A.D. - Srbija****ALFACET®** (cefahlor)**AMIKACIN®** (amikacin)**AMLOGAL®** (amlodipin)**AMRACIN®** (tetraciklin)**BEDOXIN®** (piridoksin)**BENSEDIN®** (diazepam)**BEVIPLEX®** (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum pantotemat, cijanokobalamin)**CLOPIGAL®** (klopidogrel)**CORNILAT®** (izosorbid dinitrat)**CORTICIN®** (hidrokortizon, bacitracin)**DAKTANOL®** (mikonazol)**DEFRINOL®** (pseudofedrin, ibuprofen)**DEXAMETHASON-NEOMYCIN** (deksametazon, neomicin)**DEXASON®** (deksametazon)**DIDERMAL®** (betametazon, gentamicin)**DIKLOFEN®** (diklofenak)**DOVICIN®** (doksiciklin)**ENBECIN®** (bacitracin, neomicin)**FARIN®** (varfarin)**GALITIFEN®** (ketotifen)**GENTAMICIN** (gentamicin)**GINO-DAKTANOL®** (mikonazol)**GLAUMOL®** (timolol)**GLIORAL®** (gliklazid)**HEPALPAN®** (heparin natrijum)**HEPARIN** (heparin)**HLORPROMAZIN** (hlorpromazin)**HYDROCORTISON** (hidrokortizon)**HYDROCYCLIN®** (hidrokortizon, oksitetraciklin)**KATOPIL®** (kaptopril)

KLOMETOL® (metoklopramid)
KSALOL® (alprazolam)
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN (lidokain, adrenalin)
LIDOKAIN-HLORID 1% (lidokain)
LIDOKAIN-HLORID 2% (lidokain)
LOMETAZID® (metiklotiazid, amilorid)
OH12 (hidroksokobalamin)
ORVAGIL® D (metronidazol)
ORVAGIL® (metronidazol)
PALITREX® (cefaleksin)
PARACETAMOL (paracetamol)
PENTREXYL® (ampicilin)
PIPEGAL® (pipemidna kiselina)
PRILAZID® PLUS (cilazapril, hidrohloriazid)
PRINORM® (atenolol)
PROGESTERON DEPO (hidroksiprogesteron)
PRONISON® (prednizon)
PROPRANOLOL (propranolol)
RIVOTRIL® (klonazepam)
SINACILIN® (amoksicilin)
SINETUS® (butamirat)
SINODERM® (fluocinolon acetonid)
SINODERM® N (fluocinolon acetonid, neomicin)
SOLTRIK® (mebendazol)
SPALMOTIL® (salbutamol)
SPIRONOLAKTON (spironolakton)
TEFOR® (metformin)
TESTOSTERON DEPO (testosteron)
VITAMIN C (askorbinska kiselina)
VODA ZA INJEKCIJE (voda za injekcije)

Galenika Crna Gora d.o.o - Crna Gora

FLONIVIN BS® (bacilus IP 5832)

Gedeon Richter Plc. - Mađarska

AFLAMIL® (aceklofenak)
CAVINTON® FORTE (vinpocetin)
ESCAPELLE® (levonorgestrel)
ESMYA® (ulipristal)
GYNOFORT® (butokonazol)
LISONORM® (lizinopril, amlodipin)
MYDOCALM® (tolperison)

Genzyme Ireland Limited - Irska

CERDELGA® (eliglustat)
LEMTRADA® (alemtuzumab)
MYOZYME® (alglikozidaza alfa)
RENEVELA® (sevelamer)

Genzyme Ltd - Velika Britanija

ALDURAZYME® (laronidaza)
CEREZYME® (imigluceraza)
FABRAZYME® (agalzidaza beta)
LEMTRADA® (alemtuzumab)

MYOZYME® (alglikozidaza alfa)
RENEVELA® (sevelamer)

G.L. Pharma GmbH - Austrija

CARDIOPIRIN® (acetilsalicilna kiselina)

Glaxo Operations UK Limited - Velika Britanija

ANORO® (vilanterol, umeklidinijum bromid)
AVAMYS® (flutikazon furoat)
DUAC® (klindamicin, benzoil peroksid)

Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija

ANORO® (vilanterol, umeklidinijum bromid)
COMBIVIR® (zidovudin, lamivudin)
EPIVIR® (lamivudin)
IMIGRAN® (sumatriptan)
INCRUSE® (umeklidinijum bromid)
KIVEXA® (abakavir, lamivudin)
RELVAR® ELLIPTA® (vilanterol, flutikazon furoat)
SERETIDE®DISKUS® (salmeterol, flutikazon)
TELZIR™ (fosamprenavir)
TYVERB® (lapatinib)
VOTRIENT® (pazopanib)
ZIAGEN™ (abakavir)

Glaxo Wellcome Production - Francuska

ARIXTRA® (fondaparinuks)
AUGMENTIN® (amoksicilin, klavulanska kiselina)
FRAXIPARINE® (nadroparin)
SEROXAT® (paroksetin)

Glaxo Wellcome S.A. - Španija

KIVEXA® (abakavir, lamivudin)
REQUIP® MODUTAB® (ropinirol)
TIVICAY® (dolutegravir)
VOTRIENT® (pazopanib)

GlaxoSmithKline Biologicals - Njemačka

FLUARIX® (vakcina protiv gripa (inaktivisana, rascijepana virusna čestica))

GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgija

ENGERIX® B (vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna)

HIBERIX® (vakcina protiv Haemophilus influenzae tip b, konjugovana)

INFANRIX®-IPV+HIB (vakcina protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularna), poliomijelitisa (inaktivisana) i Haemophilus influenzae tip b (konjugovana, adsorbovana), kombinovana)

PRIORIX® (vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa atenuirana)

SYNFLORIX® (pneumokokna polisaharidna konjugovana vakcina, adsorbovana)

GlaxoSmithKline Dungarvan LTD - Irska

COLDREX® (fenilefrin, paracetamol, kofein, terpin, askorbinska kiselina)
PANADOL® **ADVANCE** (paracetamol)
PANADOL® **EXTRA ADVANCE** (paracetamol, kofein)

GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. - Italija

FORCAS® (ceftazidim)
NIMBEX® (cisatrakurijum)
ULTIVA® (remifentanil)

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska

AUGMENTIN® (amoksisilin, klavulanska kiselina)
COMBIVIR® (zidovudin, lamivudin)
EPIVIR® (lamivudin)
FLIXOTIDE® (flutikazon)
IMIGRAN® (sumatriptan)
LAMICTAL® (lamotrigin)
SEREVENT™**INHALER CFC-FREE** (salmeterol)
VENTOLIN® (salbutamol)
ZEFFIX® (lamivudin)
ZIAGEN™ (abakavir)

GP Grenzach Produktions GmbH - Njemačka

EYLEA® (aflibercept)

Grifols Therapeutics Inc. - SAD

KOATE-DVI® (koagulacioni faktor VIII, humani)
KOATE®-**DVI** (koagulacioni faktor VIII, humani)

HamelN Pharmaceuticals GmbH - Njemačka

BERLITHION® **600 ED** (tioktinska kiselina)

Haupt Pharma Latina S.r.l. - Italija

ZOLOFT® (sertralin)

Haupt Pharma Wolftrathshausen GmbH - Njemačka

RIBOMUSTIN® (bendamustin)

Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd - Irska

AKYNZEO® (palonosetron, netupitant)

Hemofarm A.D. - Srbija

ALOPURINOL (alopurinol)
AMOKSICILIN (amoksisilin)
BARIOS® (nebivolol)
BROMAZEPAM (bromazepam)
CEFALEKSIN (cefaleksin)
CENOMAR® (moksifloksacin)
CHOLIPAM (simvastatin)
CLOPIDIX (klopidogrel)
CORNELIN (lerkanidipin)
CORTIAZEM RETARD (diltiazem)
DEMETRIN (prazepam)

DIAZEPAM (diazepam)
DIKLOFENAK (diklofenak)
DILCORAN® (pentaeritritil tetranitrat)
EFTIL® (valproinska kiselina)
EFTIL® (valproinska kiselina, natrijum valproat)
ERITROMICIN (eritromicin)
ERYNORM (losartan)
FAMOTIDIN (famotidin)
FEBRICET C (paracetamol, askorbinska kiselina)
FEBRICET (paracetamol)
FLUCONAL® (flukonazol)
FLUNISAN (fluoksetin)
GENTAMICIN (gentamicin)
GLUCOSI INFUNDIBILE (glukoza)
HARTMANOV RASTVOR (natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, natrijum laktat)
HEMOKVIN® (kvinapril)
HEMOKVIN PLUS® (kvinapril, hidrohlortiazid)
HEMOMYCIN (azitromicin)
HEPATHROMBIN H (heparin, prednizolon, polidokanol)
HEPATHROMBIN (heparin natrijum)
HETASORB 10% (hidroksietil skrob)
HETASORB 6% (hidroksietil skrob)
HEXORAL (heksetidin)
HIPOLIP (atorvastatin)
IBUPROFEN (ibuprofen)
INDAPRES (indapamid)
ISPIROL® (manitol, sorbitol)
KARBAPIN® (karbamazepin)
KLINDAMICIN (klindamicin)
LEMOD-DEPO (metilprednizolon)
LEMOD-SOLU (metilprednizolon)
LORAZEPAM (lorazepam)
METHYLDOPA (metildopa)
METHYLERGOMETRIN (metilergometrin)
MIDOL (acetilsalicilna kiselina)
MILENOL (karvedilol)
MONIZOL (izosorbid mononitrat)
MYCOSEB (ketokonazol)
NAFAZOL (nafazolin)
NAPROKSEN (naproksen)
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE (natrijum hlorid)
NILACEF® (cefuroksim)
NIRMIN® (gliceriltrinitrat)
NYSTATIN (nistatin)
OMNITUS (butamirat)
OTOL H (prednizolon, tirotricin, tetrakain)
PANCILLIN® (benzilpenicilin, prokain benzilpenicilin)
PANKLAV (amoksisilin, klavulanska kiselina)
PANKLAV FORTE (amoksisilin, klavulanska kiselina)
PANKLAV 2X (amoksisilin, klavulanska kiselina)
PANLAX® (bisakodil)
PANTHENOL (dekspantenol)

PANTHENOL (kalcijum pantotenat)
PHENOBARBITON (fenobarbital)
PIPEM (pipemidna kiselina)
POVIDON JOD (povidon jod)
PRESOLOL® (metoprolol)
PRESSING (loratadin)
PRILENAP (enalapril)
PRILENAP H (enalapril, hidrohloriazid)
PRILENAP HL (enalapril, hidrohloriazid)
PROPAFEN (propafenon)
RANITIDIN (ranitidin)
RAPTEN DUO (diklofenak)
RAPTEN® FORTE (diklofenak)
RAPTEN-K® (diklofenak)
REDIZORK (kodergokrin mežilat)
SABAX (lansoprazol)
SIGENE® (sertralin)
SILDENA (sildenafil)
SINEDOL (heparin, dimetil sulfoksid, dekspentanol)
SOLABAN (lamotrigin)
TENSEC® (bisoprolol)
TENSEC® PLUS (bisoprolol, hidrohloriazid)
TICLODIX® (tiklopidin)
TRODON (tramadol)
VERAPAMIL (verapamil)
VITAMIN AD (retinol, ergokalciferol)
VITAMIN C (askorbinska kiselina)
YURINEX® (bumetanid)
ZENIX (linezolid)
ZERLON (finasterid)
ZODOL® (ketorolak)
ZORKAPTIL (kaptopril)
ZYMBAKTAR (klaritromicin)

Hemomont d.o.o. - Crna Gora

AMINOSOL 10% (aminokiseline)
AMINOSOL 10% E (aminokiseline i elektroliti)
AMINOSOL 15 % (aminokiseline)
GENTOKULIN (gentamicin)
GLUCOSI INFUNDIBILE (glukoza)
HEMODROPS (hipromeloza)
HEMOKULIN (nafazolin)
HEPASOL 8% (aminokiseline)
JONOLACTAT (natrijum hlorid, kalijum hlorid, kalcijum hlorid, magnezijum hlorid, natrijum laktat)
KYARA® (olopatadin)
MANITOL (manitol)
MAROCEN (ciprofloksacin)
MIOKARPIN (pilokarpin)
MONTEVIZIN (tetrizolin)
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM
 (elektroliti)
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE CUM GLUCOSO 5%
 (elektroliti, ugljeni hidrati)

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE (natrijum hlorid)
NEODEKSACIN (deksametazon, neomicin)
OFTALMOL (prednizolon)
TETRAKAIN (tetrakain)
TIMADREN (timolol)

Hermes Arzneimittel GmbH - Njemačka

CALDEOSS® (kalcijum, holekalciferol)

Hospira Enterprises B.V. - Holandija

GEMCITABINE (gemcitabin)
INFLECTRA® (infliksimab)
NIWESTIM® (filgrastim)
ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA® (zoledronska kiselina)

Hospira UK Limited - Velika Britanija

DOCETAXEL (docetaksel)
GEMCITABINE (gemcitabin)
IMIPENEM/CILASTATIN (imipenem, cilastatin)
MEROPENEM (meropenem)
TOPOTECAN HOSPIRA (topotekan)

IBSA Institut Biochimique SA - Švajcarska

CHORIOMON® (horionski gonadotropin)
FOSTIMON® (urofolitropin)
MERIONAL® (menotropin)

Industrias Farmacéuticas Almirall SA - Španija

BRETARIS® GENUAIR® (aklidinijum bromid)

Innothera Chouzy - Francuska

IDEOS® (kalcijum, holekalciferol)
PHLEBODIA® (diosmin)
POLYGYNAX® (nistatin, neomicin, polimiksin B)
TOT'HEMA® (gvožđe (II) glukonat, mangan glukonat, bakar glukonat)

Ipsen Pharma Biotech - Francuska

DIPHERELINE® (triptorelin)
SOMATULINE® AUTOGEL® (lanreotid)

Istituto de Angeli S.R.L. - Italija

BERODUAL® (fenoterol, ipratropijum bromid)
BISOLVON® (bromheksin)
DULCOLAX® (bisakodil)

Jadran - Galenski Laboratorij d.d. - Hrvatska

DRAMINA® (dimenhidrinat)
FOLACIN® (folna kiselina)
LATANOX® (latanoprost)
MERALYS (ksilometazolin)

Janssen Biologics B.V - Holandija

REMICADE® (infliksimab)

SIMPONI® (golimumab)

Janssen Cilag S.p.A. - Italija

ZYTIGA® (abirateron)

Janssen Pharmaceutica N.V. - Belgija

DUROGESIC® (fentanyl)

IMBRUVICA® (ibrutinib)

XEPLION® (paliperidon)

Kedron S.p.A. - Italija

AIMAFIX (koagulacioni faktor IX)

EMOCLOT® (koagulacioni faktor VIII, humani)

IG VENA® (imunoglobulin, normalni, humani, za intravaskularnu primjenu)

IMMUNORHO (imunoglobulin humani anti D (Rho))

TETANUS GAMMA (imunoglobulin humani antitetanusni)

Kemwell AB - Švedska

SALAZOPYRIN® EN (sulfasalazin)

Kern Pharma S.L. - Španija

CANESTEN® (klotrimazol)

CANESTEN® 3 (klotrimazol)

Krka d.d., Novo mesto - Slovenija

AMPRIIL® HD (ramipril, hidrohloritiazid)

AMPRIIL® HL (ramipril, hidrohloritiazid)

AMPRIIL® (ramipril)

APAUIN® (diazepam)

B-COMPLEX (tiamin, riboflavin, piridoksin, nikotinamid, kalcijum pantotenat, cijanokobalamin)

BILOBIL® (ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista)

BLOXAN® (metoprolol)

CIPRINOL® (ciprofloksacin)

CORYOL® (karvedilol)

DEXAMETHASON KRKA (deksametazon)

ECANSYA® (kapecitabin)

EFLORAN® (metronidazol)

EMANERA® (esomeprazol)

ENAP® (enalapril)

ENAP®-H (enalapril, hidrohloritiazid)

FROMLID® (klaritromicin)

HALDOL® DEPO (haloperidol)

HALDOL® (haloperidol)

KAMIREN® (doksazosin)

KAPTOPRIL KRKA (kaptopril)

LANZUL® (lansoprazol)

LANZUL® S (lansoprazol)

LEVALOX® (levofloksacin)

LEXAURIN® (bromazepam)

LORISTA® H (losartan, hidrohloritiazid)

LORISTA® H 100 (losartan, hidrohloritiazid)

LORISTA HD® (losartan, hidrohloritiazid)

LORISTA® (losartan)

LORTANDA® (letrozol)

MEMANDO® (memantin)

MODITEN® DEPO (flufenazin)

MODITEN® (flufenazin)

MOLOXIN® (moksifloksacin)

NOLPAZA® (pantoprazol)

PIKOVIT® (retinol, holekalciferol, askorbinska kiselina, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijanokobalamin, nikotinamid, deksipantenol)

PIKOVIT® (vitamin B12, vitamin C, nikotinamid, vitamin A, vitamin B6, fosfor, kalcijum, folna kiselina, kalcijum pantotenat, vitamin D3, vitamin B1, vitamin B2)

PRENESSA® (perindopril)

PRENEWEL® (perindopril, indapamid)

ROSWERA® (rosuvastatin)

RUTACID® (hidrotalcit)

SEPTOLETE® (benzalkonijum hlorid)

SEPTOLETE® D (benzalkonijum hlorid)

SEPTOLETE® DIVLJA TREŠNJA (cetilpiridinijum)

SEPTOLETE® LIMUN (cetilpiridinijum)

SEPTOLETE® PLUS (cetilpiridinijum, benzokain)

SEPTOLETE® PLUS MED I LIMETA (cetilpiridinijum, benzokain)

SEPTOLETE® TOTAL (benzidamin, cetilpiridinijum)

SEPTOLETE® ZELENA JABUKA (cetilpiridinijum)

SULFASALAZIN KRKA EN (sulfasalazin)

TENLORIS® (losartan, amlodipin)

TOLUCOMBI® (telmisartan, hidrohloritiazid)

TOLURA® (telmisartan)

TORENDO® (risperidon)

TRAMADOL KRKA (tramadol)

VALSACOMBI® (valsartan, hidrohloritiazid)

VALSACOR® (valsartan)

ZYLLT® (klopidogrel)

Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska

TOLUCOMBI® (telmisartan, hidrohloritiazid)

TOLURA® (telmisartan)

ZALASTA® (olanzapin)

ZYLLT® (klopidogrel)

Krka-Farma d.o.o. - Hrvatska

MOLOXIN® (moksifloksacin)

ZYLLT® (klopidogrel)

KVP Pharma + Veterinar Produkte GmbH - Njemačka

CANESTEN® (klotrimazol)

Laboratoire Unither - Francuska

ENTEROGERMINA® (polirezistentne spore *Bacillus clausii*)

Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska

COSOPT® BEZ KONZERVANSA (timolol, dorzolamid)
COSOPT® (timolol, dorzolamid)
INVANZ® (ertapenem)
TIENAM® I.V. (imipenem, cilastatin)
TRUSOPT® (dorzolamid)

Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico

Lisapharma S.p.A. - Italija

LIKACIN® (amikacin)

Laboratorios Servier, S.L. - Španija

CORAXAN® (ivabradin)
MELITOR® (agomelatin)
NATRIXAM® (amlodipin, indapamid)

Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

ACC® AKUT 200 (acetilcistein)
ACC® AKUT 600 (acetilcistein)
AMLOPIN® (amlodipin)
AMOKSIKLAV® (amoksicilin, klavulanska kiselina)
AMOKSIKLAV® 2X (amoksicilin, klavulanska kiselina)
EDICIN® (vankomicin)
FERRUM SANDOZ® (gvožđe (III) hidroksid polimaltozni kompleks)
IMMUNAL® (osušeni sok herbe purpurne ehinacee)
IMMUNAL® (sok svježe ubranih biljki purpurne ehinacee)
KETONAL® FORTE (ketoprofen)
KETONAL® (ketoprofen)
KORNAM® (terazosin)
LINEX® (mliječnokiselinske bakterije, žive liofilizovane)
OPERIL® (oksimetazolin)
OPERIL® P (oksimetazolin)
ORTANOL® (omeprazol)
PALIN® (pipemidna kiselina)
PANTOPRAZOL SANDOZ® (pantoprazol)
PERSEN® FORTE (valerijana (*Valeriana officinalis*), suvi ekstrakt korijena, matičnjak (*Melissa officinalis*), suvi ekstrakt lista, nana (*Mentha piperita*), suvi ekstrakt lista)
PERSEN® (valerijana (*Valeriana officinalis*), suvi ekstrakt korijena, matičnjak (*Melissa officinalis*), suvi ekstrakt lista, nana (*Mentha piperita*), suvi ekstrakt lista)
PIRAMIL® H (ramipril, hidrohlorotiazid)
PRALIP® (pravastatin)
REDERGIN® (kodergokrin mezilat)
SANVAL® (zolpidem)
SPASMEX® (trospijum)
TAKROLIMUS SANDOZ® (takrolimus)

Lek S.A. - Poljska

PIRAMIL® H (ramipril, hidrohlorotiazid)
PIRAMIL® (ramipril)

Leon Farma S.A. - Španija

ELLAONE® (ulipristal)

Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska

CORAXAN® (ivabradin)
DETRALEX® (diosmin, hesperidin)
DIAPREL® MR (gliklazid)
MELITOR® (agomelatin)
NATRIXAM® (amlodipin, indapamid)
PREDUCTAL® MR (trimetazidin)
PREXANIL® COMBI HD (perindopril, indapamid)
PREXANIL® COMBI LD (perindopril, indapamid)
PREXANIL® COMBI (perindopril, indapamid)
PREXANIL® (perindopril)
PREXANOR® (perindopril, amlodipin)
TRIPLIXAM® (perindopril, amlodipin, indapamid)

LG Life Sciences Ltd. - Koreja

EUVAX B® (vakcina protiv hepatitisa B, rekombinantna)

Lilly France S.A.S - Francuska

ALIMTA® (pemetreksed)
FORTEO® (teriparatid)
GEMZAR® (gemcitabin)
HUMULIN® M3 (insulin (humani))
HUMULIN® NPH (insulin (humani))
HUMULIN® R (insulin (humani))

Lilly S.A. - Španija

CIALIS® (tadalafil)

Lipomed AG - Švajcarska

DACIN® (dakarbazin)
LITAK® (kladribin)

L.Molteni & C. DEI F.LLI Alitti Societa di Esercizio S.p.A. - Italija

ORAMORPH® (morfin)

Mauermann Arzneimittel KG - Njemačka

MILGAMMA® (benfotiamin, piridoksin)

MEDA Pharma GmbH & Co.KG - Njemačka

ALLERGODIL® (azelastin)
ELIDEL® (pimekrolimus)
THIOCTACID® 600 HR (tioktinska kiselina)
THIOCTACID® 600 T (tioktinska kiselina)

Medochemie Ltd (Factory AZ) - Kipar**MABRON® RETARD** (tramadol)**Medochemie LTD (Factory B) - Kipar****MOXILEN®** (amoksicilin)**Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka****ADENURIC® 120** (febuksostat)**ADENURIC® 80** (febuksostat)**FLOSIN®** (tamsulosin)**RANEXA® 375** (ranolazin)**RANEXA® 500** (ranolazin)**RANEXA® 750** (ranolazin)**Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija****CONCOR®** (bisoprolol)**CONCOR® COR** (bisoprolol)**GLUCOPHAGE®** (metformin)**NEUROBION® FORTE** (tiamin, piridoksin,

cijankobalamin)

THYROZOL® (tiamazol)**Merck KGaA - Njemačka****CONCOR® AM** (bisoprolol, amlodipin)**CONCOR®** (bisoprolol)**CONCOR® COR** (bisoprolol)**ERBITUX®** (cetuksimab)**EUTHYROX®** (levotiroksin natrijum)**GLUCOPHAGE®** (metformin)**GLUCOPHAGE® XR** (metformin)**LODOZ®** (bisoprolol, hidrohloriazid)**NEUROBION®** (tiamin, piridoksin, cijankobalamin)**THYROZOL®** (tiamazol)**Merck Sante s.a.s. - Francuska****GLUCOPHAGE®** (metformin)**GLUCOPHAGE® XR** (metformin)**LODOZ®** (bisoprolol, hidrohloriazid)**Merck Serono S.p.A. - Italija****GONAL-F®** (folitropin alfa)**LUVERIS®** (lutropin alfa)**OVITRELLE®** (horiogonadotropin alfa)**REBIF®** (interferon beta-1a)**SAIZEN®** (somatropin)**Merck Sharp & Dohme BV - Holandija****ARCOXIA®** (etorikoksib)**CANCIDAS®** (kaspofungin)**EMEND®** (aprepitant)**FOSAMAX®** (alendronska kiselina)**FOSAVANCE®** (alendronska kiselina, holekalciferol)**GARDASIL®** (vakcina protiv humanog papilomavirusa (tipovi 6, 11, 16, 18), rekombinantna)**ISENTRESS®** (raltegravir)**IVEMEND®** (fosaprepitant)**JANUMET®** (metformin, sitagliptin)**M-M-RVAXPRO®** (vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa atenuirana)**PROSCAR®** (finasterid)**ROTATEQ®** (vakcina protiv rotavirusa, živa)**SAFLUTAN®** (tafluprost)**SINGULAIR®** (montelukast)**STOCRIN®** (efavirenz)**Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A - Italija****JANUVIA®** (sitagliptin)**Merck Sharp & Dohme Ltd - Velika Britanija****PROSCAR®** (finasterid)**SINGULAIR®** (montelukast)**Merck S.L. - Španija****GLUCOPHAGE®** (metformin)**Merckle GmbH - Njemačka****KAPECITABIN TEVA** (kapecitabin)**Merz Pharma GmbH & Co.KGaA - Njemačka****CONTRACTUBEX®** (tečni ekstrakt crnog luka, heparin natrijum, alantoin)**HEPA-MERZ®** (ornitin aspartat)**PK-MERZ®** (amantadin)**Messer Tehnogas AD Beograd, Fabrika Nikšić - Crna Gora****MEDICINSKI KISEONIK** (kiseonik)**Mylan Hungary Kft. - Mađarska****LEPONEX®** (klozapin)**Mylan Laboratories SAS - Francuska****BETASERC®** (betahistin)**COLOSPA® RETARD** (mebeverin)**DICETEL®** (pinaverijum bromid)**Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska****DEKSALGIN®** (deksketoprofen)**ETOL® FORT** (etodolak)**LEBEL®** (levofloksacin)**LIPIDRA®** (atorvastatin)**LORDES®** (desloratadin)**MELOX® FORT** (meloksikam)**MYCOCUR®** (terbinafin)**MYCOFIN®** (terbinafin)**PULCET®** (pantoprazol)**TYLOL HOT®** (pseudoefedrin, paracetamol, hlorfenamin)**TYLOL HOT® ZA DJECU** (pseudoefedrin, paracetamol, hlorfenamin)

TYLOL HOT®-D (pseudoefedrin, paracetamol, hlorfenamin)

Novartis Farma SpA - Italija

ANAFRANIL® (klomipramin)
CO-DIOVAN® (valsartan, hidrohlorotiazid)
ENTRESTO® (valsartan, sakubitril)
TEGRETOL® CR (karbamazepin)

Novartis Farmaceutica S.A. - Španija

DIOVAN® (valsartan)
EXFORGE HCT® (valsartan, amlodipin, hidrohlorotiazid)
GALVUS® (vildagliptin)

Novartis Pharma GmbH - Njemačka

SANDIMMUN NEORAL® (ciklosporin)
TOBI® PODHALER® (tobramicin)

Novartis Pharma Produktions GmbH - Njemačka

EUCREAS® (vildagliptin, metformin)

Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska

ACLASTA® (zoledronska kiselina)
AFINITOR® (everolimus)
CO-DIOVAN® (valsartan, hidrohlorotiazid)
COSENTYX® (sekukinumab)
DIOVAN® (valsartan)
EUCREAS® (vildagliptin, metformin)
EXELON® (rivastigmin)
EXFORGE HCT® (valsartan, amlodipin, hidrohlorotiazid)
EXJADE® (deferasiroks)
FEMARA® (letrozol)
GALVUS® (vildagliptin)
GILENYA® (fingolimod)
GLIVEC® (imatinib)
JAKAVI® (ruksolitinib)
LUCENTIS® (ranibizumab)
MYFORTIC® (mikofenolna kiselina)
ONBREZ® BREEZHALER® (indakaterol)
SANDIMMUN NEORAL® (ciklosporin)
SANDOSTATIN® LAR® (oktreotid)
SANDOSTATIN® (oktreotid)
SEEBRI® BREEZHALER® (glikopironijum bromid)
TASIGNA® (nilotinib)
TEGRETOL® CR (karbamazepin)
ULTIBRO® BREEZHALER® (indakaterol, glikopironijum bromid)
XOLAIR® (omalizumab)
ZOMETA® (zoledronska kiselina)

Novartis Pharmaceuticals UK Limited - Velika Britanija

MEKINIST® (trametinib)
TAFINLAR® (dabrafenib)

Novo Nordisk A/S - Danska

ACTRAPID® PENFILL® (insulin (humani))
GLUCAGEN®HYPOKIT® (glukagon)
INSULATARD® PENFILL® (insulin (humani))
LEVEMIR® FLEXPEN® (insulin detemir)
MIXTARD® 30 PENFILL® (insulin (humani))
NORDITROPIN® NORDILET® (somatropin)
NOVOMIX®30 FLEXPEN® (insulin aspart)
NOVORAPID® FLEXPEN® (insulin aspart)
NOVOSEVEN® (eptakog alfa (aktivirani))
RYZODEG® FLEXTOUCH® (insulin degludek, insulin aspart)
RYZODEG® PENFILL® (insulin degludek, insulin aspart)
TRESIBA® FLEXTOUCH® (insulin degludek)
TRESIBA® PENFILL® (insulin degludek)
VICTOZA® (liraglutid)
XULTOPHY® (insulin degludek, liraglutid)

Novo Nordisk Production SAS - Francuska

ACTRAPID® PENFILL® (insulin (humani))
INSULATARD® PENFILL® (insulin (humani))
LEVEMIR® FLEXPEN® (insulin detemir)
MIXTARD® 30 PENFILL® (insulin (humani))
NOVOMIX®30 FLEXPEN® (insulin aspart)
NOVORAPID® FLEXPEN® (insulin aspart)

N.V. Organon - Holandija

BRIDION® (sugamadeks)
ELONVA® (korifolitropin alfa)
ESMERON® (rokuronijum bromid)
PREGNYL® (horionski gonadotropin)
PUREGON® (folitropin beta)
REMERON® (mirtazapin)

Octapharma - Francuska

ALBUNORM 20% (albumin, humani)
ALBUNORM 5% (albumin, humani)
OCTANATE®1000 (koagulacioni faktor VIII, humani)
OCTANATE®250 (koagulacioni faktor VIII, humani)
OCTANINE® F (koagulacioni faktor IX)

Octapharma AB - Švedska

ALBUNORM 20% (albumin, humani)
ALBUNORM 5% (albumin, humani)
OCTANATE®1000 (koagulacioni faktor VIII, humani)
OCTANATE®250 (koagulacioni faktor VIII, humani)

Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H - Austrija

ALBUNORM 20% (albumin, humani)
ALBUNORM 5% (albumin, humani)
OCTANATE®1000 (koagulacioni faktor VIII, humani)
OCTANATE®250 (koagulacioni faktor VIII, humani)
OCTANATE®500 (koagulacioni faktor VIII, humani)

OCTANINE® F (koagulacioni faktor IX)

Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH - Njemačka

ALBUNORM 20% (albumin, humani)

ALBUNORM 5% (albumin, humani)

Omega Pharma Manufacturing GmbH & Co KG - Njemačka

PANADOL® ADVANCE (paracetamol)

PANADOL® EXTRA ADVANCE (paracetamol, kofein)

Organon Ireland Limited - Irska

ELONVA® (korifolitropin alfa)

ORGALUTRAN® (ganireliks)

PUREGON® (folitropin beta)

Panpharma - Francuska

PAN-PENI G SODIUM (benzilpenicilin)

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA

(piperacilin, tazobaktam)

Penn Pharmaceutical Services Limited - Velika Britanija

REVLIMID® (lenalidomid)

Pfizer Italia S.r.l. - Italija

AROMASIN® (eksemestan)

DETRUSITOL® (tolterodin)

ESTRACYT® (estramustin)

MEDROL® (metilprednizolon)

SUTENT® (sunitinib)

XANAX® (alprazolam)

Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA - Belgija

SOLU-MEDROL (metilprednizolon)

XALATAN® (latanoprost)

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Njemačka

INLYTA® (aksitinib)

LYRICA® (pregabalin)

NEURONTIN® (gabapentin)

SORTIS® (atorvastatin)

Pharmacare Premium Ltd. - Malta

ECANSYA® (kapecitabin)

Pharmachemie B.V - Holandija

ALPHA D3® (alfakalcidol)

KAPECITABIN TEVA (kapecitabin)

PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija
ALOXI® (palonosetron)

BICADEX® (bikalutamid)

BILIVE® (tadalafil)

DICLORAPID® (diklofenak)

DIPHERELINE® (triptorelin)

EPILEV® (levetiracetam)

FEMOZOL® (letrozol)

FENOLIP® (fenofibrat)

MEROCID® (meropenem)

MIPECID® (imipenem, cilastatin)

MONOPRIL® (fosinopril)

MONOPRIL® PLUS (fosinopril, hidrohlortiazid)

PACLITAXEL PHARMASWISS (paklitaksel)

PARACETAMOL PHARMASWISS (paracetamol)

PRAVACOR® (pravastatin)

PRIMACEPH® (cefazolin)

RAPIDOL® (ibuprofen)

RAPIDOL®S (ibuprofen)

TAMSOL® (tamsulosin)

TANAKAN® (ginko (Ginkgo biloba), suvi ekstrakt lista)

TRASOLETTE® (anastrozol)

Pharmathen SA - Grčka

ALVODRONIC® (ibandronska kiselina)

ALVOKAST® (montelukast)

ALVOLAMID® (levofloksacin)

ALVOLAMID®T (levofloksacin)

Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH - Austrija

DERMODRIN (difenhidramin)

Pierre Fabre Medicament Production - Francuska

TANTUM® LEMON (benzidamin)

TANTUM® VERDE (benzidamin)

Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska

ANDOL® (acetilsalicilna kiselina)

ANDOL®PRO (acetilsalicilna kiselina)

AVOMIT® (letrozol)

BISOLEX® (bromheksin)

BISOLEX® F (bromheksin)

BISOLEX® 2MG/ML RASTVOR (bromheksin)

BONNEDRA® (ibandronska kiselina)

BORTEZOMIB PLIVA (bortezomib)

CARVETREND® (karvedilol)

DANOPTIN® (lamotrigin)

DINAMICO® (sildenafil)

DOCETAKSEL PLIVA (docetaksel)

EPIRAMAT® (topiramet)

FENTAGESIC® (fentanil)

GASTAL® (aluminijum hidroksid- magnezijum karbonat gel, magnezijum hidroksid)

GEMCITABIN PLIVA (gemcitabin)

GRAFTOR® (granisetron)

IMATINIB TEVA (imatinib)

MOSTRAFIN® (finasterid)
NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA
 (valproinska kiselina, natrijum valproat)
OKAMID® (piracetam)
OXALIPLATIN PLIVA (oksaliplatin)
PACLITAXEL PLIVA (paklitaksel)
PLICET® FORTE (paracetamol)
PLICET® P (paracetamol)
PLIVADON® (paracetamol, propifenazon, kofein, kodein)
PRAZINE® (promazin)
SUMAMED® (azitromicin)
SUMAMED® FORTE (azitromicin)
SUMAMED® 500MG INJEKCIJE (azitromicin)
SYNOPEN® (hloropiramin)
TRIXIN® (mikofenolna kiselina)
ULOM® (dorzolamid)
ZIPANTOLA® (pantoprazol)

Pronova BioPharma Norge AS - Norveška

OMACOR® (omega-3 kiselina etil estri 90)

Rafarm SA - Grčka

FERROVIN® (gvožđe (III) hidroksid sahara kompleks)

Recipharm Monts - Francuska

MARCAINE® 0.5% (bupivakain)

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. -

Velika Britanija

STREPSILS® COOL (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol)
STREPSILS® MED I LIMUN (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol)
STREPSILS® MENTOL I EUKALIPTUS (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, levomentol)
STREPSILS® PLUS (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, lidokain)
STREPSILS® POMORANDŽA SA VITAMINOM C
 (amilmetakrezol, 2,4-dihlorbenzil alkohol, askorbinska kiselina, natrijum askorbat)

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. -

Italija

UROREC® (silodosin)

Remedica Ltd - Kipar

AMOXICILLIN (amoksicilin)
AREMED® (anastrozol)
CEFALEXIN REMEDICA (cefaleksin)
CLOZAPINE (klozapin)
IMAKREBIN® (imatnib)
KLONAZEPAM REMEDICA (klonazepam)
PROPRANOLOL REMEDICA (propranolol)

Replek Farm Ltd. Skopje - Makedonija

AMLODIPIN REPLEK FARM (amlodipin)
LIZINOPRIL REPLEK FARM (lizinopril)
RISPERIDON REPLEK FARM (risperidon)

Roche Diagnostics GmbH - Njemačka

AVASTIN® (bevacizumab)
BONDRONAT® (ibandronska kiselina)
BONVIVA® (ibandronska kiselina)
MABTHERA® (rituksimab)
MIRCERA® (metoksipolietilenglikol-epoetin beta)

Roche Pharma AG - Njemačka

CELLCEPT® (mikofenolna kiselina)
COPEGUS® (ribavirin)
HERCEPTIN® (trastuzumab)
KADCYLA® (trastuzumab emtanzin)
KYTRIL® (granisetron)
MIRCERA® (metoksipolietilenglikol-epoetin beta)
NEORECORMON® (eritropoetin)
PERJETA® (pertuzumab)
ZELBORAF® (vemurafenib)

Roche S.p.A – Italija

COTELLIC® (kobimetinib)
DILATREND® (karvedilol)
TARCEVA® (erlotinib)

Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka

DOBUTAMINE PANPHARMA (dobutamin)
FENTANYL PANPHARMA (fentanil)
HEPARIN PANPHARMA (heparin)
MIDAZOLAM PANPHARMA (midazolam)
NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA (neostigmin)
THIOPENTAL INJECTION BP 1000MG (tiopental natrijum)
THIOPENTAL INJECTION BP 500MG (tiopental natrijum)

Rottendorf Pharma GmbH - Njemačka

ELEVIT PRONATAL® (retinol, tiamin, riboflavin, piridoksin, cijankobalamin, askorbinska kiselina, holekalciferol, alfa-tokoferolacetat, kalcijum-pantotemat, biotin, folna kiselina, nikotinamid, gvožđe, kalcijum, bakar, magnezijum, mangan, fosfor, cink)

R-Pharm Germany GmbH - Njemačka

NORVASC® (amlodipin)

S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

CARBOPLASIN® (karboplatin)
EPISINDAN® (epirubicin)
GITRABIN® (gemcitabin)
IRINOTESIN® (irinotekan)

SINDAXEL® (paklitaksel)
SINDROXOCIN® (doksorubicin)
SINOXAL® (oksaliplatin)
SINPLATIN® (cisplatin)
SINTOPOZID® (etopozid)
VINOVELSIN® (vinorelbin)

Salutas Pharma GmbH - Njemačka

ACC® 100 (acetilcistein)
ACC® 200 (acetilcistein)
ACC® AKUT 200 (acetilcistein)
ACC® AKUT 600 (acetilcistein)
CLOZAPIN SANDOZ® (klozapin)
EXODERIL® (naftin)
GRANISETRON HEXAL (granisetron)
KETONAL® (ketoprofen)
METOPROLOL XL SANDOZ® (metoprolol)
PIRAMIL® H (ramipril, hidrohloriazid)

Sandoz GmbH - Austrija

BINOCRIT® (epoetin alfa)
CEFTAZIDIM SANDOZ® (ceftazidim)
EXODERIL® (naftin)
LENDACIN® (ceftriakson)
OMNITROPE® (somatotropin)
OSPAMOX® (amoksicilin)
OSPAMOX® DT (amoksicilin)
XORIMAX® (cefuroksim)
ZARZIO® (filgrastim)

Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

DULTAVAX (vakcina protiv difterije tetanusa i poliomijelitisa (inaktivisana, adsorbovana))
ELOXATIN® (oksaliplatin)
IMMUCYST® (živi atenuirani bacili *M. bovis*, soj BCG)
IMOVAX POLIO (vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana)
PENTAXIM® (vakcina protiv *H. influenzae* tip B, adsorbovana difterije i tetanusa i acelularna pertusisa i inaktivisana poliomijelitisa 1, 2 i 3)

Sanofi Pasteur - Francuska

ACT-HIB® (vakcina protiv *Haemophilus influenzae* tip b, konjugovana)
DULTAVAX (vakcina protiv difterije tetanusa i poliomijelitisa (inaktivisana, adsorbovana))
IMOVAX POLIO (vakcina protiv poliomijelitisa, inaktivisana)
VAXIGRIP® (vakcina protiv gripa (inaktivisana, rascjepana virusna čestica))

Sanofi Pasteur Ltd - Kanada

IMMUCYST® (živi atenuirani bacili *M. bovis*, soj BCG)
TRIPACEL™ (vakcina protiv difterije, tetanusa i pertusisa (acelularna), adsorbovana)

Sanofi S.P.A. - Italija

AMARYL® (glimepirid)
ENTEROGERMINA® (polirezistentne spore *Bacillus clausii*)
TRENTAL® (pentoksifilin)
TRITACE® COMP LS (ramipril, hidrohloriazid)
TRITACE® COMP (ramipril, hidrohloriazid)
TRITACE® (ramipril)

Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

ALLEGRA® (feksofenadin)
AMARYL® (glimepirid)
ARAVA® (leflunomid)
AUBAGIO® (teriflunomid)
CLEXANE® (enoksaparin natrijum)
CORDARONE® (amjodaron)
DUOPLAVIN® (klopidogrel, acetilsalicilna kiselina)
LASIX® (furosemid)
LIPANOR® (ciprofibrat)
MULTAQ® (dronedaron)
PLAVIX® (klopidogrel)
RILUTEK® (riluzol)

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

APIDRA® SOLOSTAR® (insulin glulizin)
ELOXATIN® (oksaliplatin)
INSUMAN® BASAL SOLOSTAR® (insulin (humani))
INSUMAN® COMB 25 SOLOSTAR® (insulin (humani))
INSUMAN® RAPID SOLOSTAR® (insulin (humani))
JEVTANA® (cabazitaksel)
LANTUS® SOLOSTAR® (insulin glargin)
LASIX® (furosemid)
LYXUMIA® (liksisenatid)
TOUJEO® (insulin glargin)
ZALTRAP® (afibercept)

Sanofi-Aventis Sp. z o.o. - Poljska

BRONCHICUM® PASTILE (timijan (*Thymi herba*), tečni ekstrakt herbe)

S.C. Europharm S.A. - Rumunija

COLDREX® (fenilefrin, paracetamol, kofein, terpin, askorbinska kiselina)
PANADOL® ADVANCE (paracetamol)
SEROXAT® (paroksetin)

S.C. Labormed - Pharma S.A. - Rumunija

TRIMETACOR® (trimetazidin)

Schering-Plough Labo NV - Belgija

AERINAZE® (pseudoefedrin, desloratadin)
AERIUS® (desloratadin)
CEDAX® (ceftibuten)
KEYTRUDA® (pembrolizumab)

NASONEX® (mometazon)
PEGINTRON® (peginterferon alfa-2b)
REBETOL® (ribavirin)
VICTRELIS® (boceprevir)

Schering-Plough S.A - Francuska
ESMERON® (rokuronijum bromid)

Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska
CORAXAN® (ivabradin)
DIAPREL® MR (gliklazid)
MELITOR® (agomelatin)
NATRIXAM® (amlodipin, indapamid)
PREDUCTAL® MR (trimetazidin)
PREXANIL® COMBI HD (perindopril, indapamid)
PREXANIL® COMBI LD (perindopril, indapamid)
PREXANIL® COMBI (perindopril, indapamid)
PREXANIL® (perindopril)
PREXANOR® (perindopril, amlodipin)
TRIPLIXAM® (perindopril, amlodipin, indapamid)

S.I.F.I S.p.A - Italija
CEDAX® (ceftibuten)

**SmithKline Beecham Pharmaceuticals - Velika
 Britanija**
AUGMENTIN® (amoksisicilin, klavulanska kiselina)

SmithKline Beecham, S.A. - Španija
COLDREX® HOTREM LEMON (fenilefrin, paracetamol,
 askorbinska kiselina)
COLDREX® MAXGRIP ŠUMSKO VOĆE SA MENTOLOM
 (fenilefrin, paracetamol, askorbinska kiselina)

**Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH -
 Njemačka**
MILGAMMA®N (tiamin, piridoksin, cijankobalamin)
THIOGAMMA® 600 INJEKT (tioktinska kiselina)

Stada Arzneimittel AG - Njemačka
SNUP® (ksilometazolin)

Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH - Njemačka
IBEROGAST® (cijela svježa biljka divljeg renca,
 etanolni ekstrakt, korijen anđelike, etanolni ekstrakt,
 list matičnjaka, etanolni ekstrakt, plod kima, etanolni
 ekstrakt, nadzemni dio ruse, etanolni ekstrakt, korijen
 sladića, etanolni ekstrakt, cvijet kamilice, etanolni
 ekstrakt, list nane, etanolni ekstrakt, plod gujine
 trave, etanolni ekstrakt)

Stiefel Laboratories Ireland Ltd - Irska
DUAC® (klindamicin, benzoil peroksid)

Synthon BV - Holandija
FLOSIN® (tamsulosin)

Synthon Hispania S.L. - Španija
FLOSIN® (tamsulosin)

TAD Pharma GmbH - Njemačka
LORTANDA® (letrozol)
MEMANDO® (memantin)
MOLOXIN® (moksifloksacin)
NOLPAZA® (pantoprazol)
SEPTOLETE® TOTAL (benzidamin, cetilpiridinijum)
TENLORIS® (losartan, amlodipin)
TOLUCOMBI® (telmisartan, hidrohloriazid)

Takeda Austria GmbH - Austrija
ENTYVIO® (vedolizumab)
TACHOSIL® (fibrinogen humani, trombin humani)

Takeda GmbH - Njemačka
CONTROLOC CONTROL® (pantoprazol)
CONTROLOC® (pantoprazol)
DAXAS® (roflumilast)
XEFO® RAPID (lornoksikam)

Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka
ALBOTHYL® (polikrezulen)
ALVESCO® (ciklesonid)
CONTROLOC® I.V. (pantoprazol)
FAKTU® (cinhokain, polikrezulen)
RIOPAN® (magaldrat)

Takeda Ireland Ltd. - Irska
VIPDOMET® (alogliptin, metformin)
VIPIDIA® (alogliptin)

Takeda Italia S.P.A. - Italija
ENTYVIO® (vedolizumab)

Takeda Pharma A/S - Danska
XEFO® RAPID (lornoksikam)

Teva Czech Industries S.R.O - Češka Republika
KAPECITABIN TEVA (kapecitabin)

Teva Gyógyszergyár Zrt. - Mađarska
BORTEZOMIB PLIVA (bortezomib)

Teva Operations Poland Sp.z.o.o. - Poljska
BORTEZOMIB PLIVA (bortezomib)
FOSINOPRIL TEVA (fosinopril)
KAPECITABIN TEVA (kapecitabin)

Teva Pharma B.V. – Holandija
TEVAGRASTIM® (filgrastim)

Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Izrael
ALPHA D3® (alfakalcidol)
FOSINOPRIL TEVA (fosinopril)

Teva Pharmaceuticals Europe B.V. - Holandija

COPAXONE (glatiramer acetat)

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company - Mađarska

FOSINOPRIL TEVA (fosinopril)

UCB Pharma S.A - Belgija

KEPPRA® (levetiracetam)

Unimed Pharma, spol. s.r.o. - Slovačka

UNILAT® (latanoprost)

Vianex S.A. - Plant C - Grčka

GEMNIL (gemcitabin)

IRITEC (irinotekan)

PATAXEL (paklitaksel)

VOXIN® (vankomicin)

Wyeth Pharmaceuticals - Velika Britanija

ENBREL® (etanercept)

PREVENAR 13® (vakcina pneumokokna, polisaharidna, konjugovana (13-valentna, adsorbovana))

Xellia Pharmaceuticals ApS - Danska

VANCOMYCINE (vankomicin)

Zambon S.p.A. - Italija

RINOFLUIMUCIL® (acetilcistein, tuaminoheptan)

Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska

FLUIMUCIL® 100 (acetilcistein)

FLUIMUCIL® 200 (acetilcistein)

FLUIMUCIL® 600 (acetilcistein)

MONURAL® (fosfomicin)

SPEDIFEN® 400 (ibuprofen)

Zdravlje A.D. - Srbija

ACIKLOVIR (aciklovir)

ACTASULID® (nimesulid)

AMIODARON (amjodaron)

ANTIAGREX® (klopidogrel)

CIPROCINAL® (ciprofloksacin)

DILACOR® (digoksin)

DUROFILIN® (teofilin)

ENALAPRIL HCT (enalapril, hidrohloriazid)

ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS (enalapril)

HALOPERIDOL (haloperidol)

ISOSORB RETARD® (izosorbid dinitrat)

LEVOXA® (levofloksacin)

LOPERAMID (loperamid)

MAPROTILIN (maprotilin)

OMEPROL® (omeprazol)

RANISAN® (ranitidin)

RASETRON® (granisetron)

VIVACE PLUS L® (ramipril, hidrohloriazid)

VIVACE PLUS® (ramipril, hidrohloriazid)

VIVACE® (ramipril)

Zentiva, k.s. - Češka Republika

IBALGIN® BABY (ibuprofen)

IBALGIN® GEL (ibuprofen)

IBALGIN® 200 (ibuprofen)

IBALGIN® 400 (ibuprofen)

PARALEN® HOT DRINK LIMUN (paracetamol, fenilefrin)

ABECEDNI SPISAK NOSILACA DOZVOLE SA KONTAKTIMA I PROIZVOĐAČIMA KOJE ZASTUPAJU

A

ALKALOID D.O.O. PODGORICA

Svetlane Kane Radević 3/V, Podgorica
Tel: 020 246 207, Fax: 020 246 208

Alkaloid AD Skopje - Makedonija

ALVOGEN D.S.D. U PODGORICI

27 Marta Blok G I/VI, Podgorica
Tel: 020 640 484, Fax: 020 640 484

Hospira Enterprises B.V. - Holandija

Hospira UK Limited - Velika Britanija

Pharmathen SA - Grčka

Remedica Ltd - Kipar

Replek farm Ltd. Skopje - Makedonija

S.C. Labormed - Pharma S.A. - Rumunija

Xellia Pharmaceuticals ApS - Danska

AMICUS PHARMA D.O.O. PODGORICA

Bulevar Džordža Vašingtona br. 51, Podgorica
Tel: 020 228 398, Fax: 020 228 398

Amgen Europe B.V. - Holandija

Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company -
Irska

Bristol-Myers Squibb - Francuska

Ferrer Internacional, SA - Španija

F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska

ARENDA D.O.O. PODGORICA

13. Jula PC "Čelebić" 1/2, Podgorica
Tel: 020 230 762, Fax: 020 230 762

Cenexi - Francuska

Delpharm Lille SAS - Francuska

Leon Farma S.A. - Španija

B

BERLIN - CHEMIE/ MENARINI MONTENEGRO D.O.O. PODGORICA

Oktobarske revolucije 120, Podgorica
Tel: 069 100 640, Fax: 020 621 770

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services
S.r.l. - Italija

Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Njemačka

HamelN Pharmaceuticals GmbH - Njemačka

Industrias Farmacéuticas Almirall SA - Španija

Menarini - Von Heyden GmbH - Njemačka

Synthon BV - Holandija

Synthon Hispania S.L. - Španija

BOSNALIJEK D.D. PREDSTAVNIŠTVO CRNA GORA

Bulevar Svetog Petra Cetinjskog 63, Podgorica
Tel: 020 248 920, Fax: 020 248 921

Bosnalijek d.d. - Bosna i Hercegovina

E

EVROPA LEK PHARMA D.O.O. PODGORICA

Kritskog odreda 4/1, Podgorica
Tel: 077 272 736, 077 272 735, Fax: 077 272 740

Actavis ehf. - Island

Actavis Italy S.p.A. - Italija

Actavis Ltd - Malta

Baxter Oncology GmbH - Njemačka

Bayer Pharma AG - Njemačka

Bayer Weimar GmbH&Co.KG - Njemačka

Celgene Europe Limited - Velika Britanija

Delpharm Lille SAS - Francuska

Penn Pharmaceutical Services Limited - Velika
Britanija

Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH - Austrija

Rafarm SA - Grčka

S. C. Sindan-Pharma S.R.L. - Rumunija

Unimed Pharma, spol. s.r.o. - Slovačka

Zdravlje A.D. - Srbija

F

FARMEGRA D.O.O. PODGORICA

Kritskog odreda 4/1, Podgorica
Tel: 020 623 125, Fax: 020 621 770

Bayer Bitterfeld GmbH - Njemačka

Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l. - Italija

Bayer Pharma AG - Njemačka

Bayer Weimar GmbH & Co.KG - Njemačka

Belupo, lijekovi i kozmetika d.d. - Hrvatska

Besins Manufacturing Belgium - Belgija

Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija
Cyndeia Pharma SL - Španija
Divapharma GmbH - Njemačka
Dr.Falk Pharma GmbH - Njemačka
Eli Lilly Italia S.p.A. - Italija
Embil Pharmaceuticals Co. Ltd. - Turska
Fareva Amboise - Francuska
Ferring GmbH - Njemačka
Ferring International Center SA - Švajcarska
GP Grenzach Produktions GmbH - Njemačka
Haupt Pharma Latina S.r.l. - Italija
Innothera Chouzy - Francuska
Kemwell AB - Švedska
Kern Pharma S.L. - Španija
Krka d.d., Novo mesto - Slovenija
Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska
Krka-Farma d.o.o. - Hrvatska
KVP Pharma + Veterinar Produkte GmbH - Njemačka
Lilly France S.A.S - Francuska
Lilly S.A. - Španija
Medochemie Ltd (Factory AZ) - Kipar
Medochemie LTD (Factory B) - Kipar
Merckle GmbH - Njemačka
Pfizer Italia S.r.l. - Italija
Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA - Belgija
Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Njemačka
Pharmachemie B.V - Holandija
Pliva Hrvatska d.o.o. - Hrvatska
Remedica Ltd - Kipar
Rottendorf Pharma GmbH - Njemačka
R-Pharm Germany GmbH - Njemačka
Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH - Njemačka
Teva Czech Industries S.R.O - Češka Republika
Teva Pharma B.V. - Holandija
Teva Gyógyszergyár Zrt. - Mađarska
Teva Operations Poland Sp.z.o.o. - Poljska
Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Izrael
Teva Pharmaceuticals Europe B.V. - Holandija
Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company - Mađarska
Wyeth Pharmaceuticals - Velika Britanija

FARMONT M.P. D.O.O. DANILOVGRAD

Kosić - Stari put bb, Danilovgrad
 Tel: 020 663 075, Fax: 020 663 068

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA - Italija
Bioindustria Laboratorio Italiano Medicinali S.p.A. - Italija
IBSA Institut Biochimique SA - Švajcarska
Jadran - Galenski Laboratorij d.d. - Hrvatska
Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico
Lisapharma S.p.A. - Italija
Panpharma - Francuska

Pierre Fabre Medicament Production - Francuska
Rotexmedica GmbH Arzneimittelwerk - Njemačka
Zambon S.p.A. - Italija
Zambon Switzerland Ltd - Švajcarska

G

GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

8. marta 55A, Podgorica
 Tel: 020 662 341, Fax: 020 662 342

Galenika A.D. - Srbija
Galenika Crna Gora d.o.o - Crna Gora

GLOSARIJ D.O.O. PODGORICA

Vojislavljevića 76, Podgorica
 Tel: 020 642 495, 069 326 589, Fax: 020 642 495

Abbott Biologicals B.V. - Holandija
Abbott Laboratories GmbH - Njemačka
Abbott Logistic B.V. - Holandija
AbbVie Biotechnology GmbH - Njemačka
AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG - Njemačka
Abbvie S.r.L - Italija
Aesica Queenborough Limited - Velika Britanija
Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. - Poljska
AstraZeneca AB - Švedska
AstraZeneca GmbH - Njemačka
AstraZeneca UK Limited - Velika Britanija
Biogen Denmark Manufacturing ApS - Danska
Biologici Italia Laboratories S.R.L. - Italija
Boehringer Ingelheim Ellas A.E - Grčka
Boehringer Ingelheim Espana S.A. - Španija
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka
Bristol Myers Squibb S.R.L. - Italija
Cenexi - Francuska
Corden Pharma GmbH - Njemačka
Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG - Austrija
Egis Pharmaceuticals Plc - Mađarska
Egis Pharmaceuticals Plc Site 3. - Mađarska
Famar S.A. - Grčka
Gedeon Richter Plc. - Mađarska
Glaxo Wellcome Production - Francuska
Istituto de Angeli S.R.L. - Italija
Janssen Biologics B.V - Holandija
Kedrion S.p.A. - Italija
Laboratoires Merck Sharp and Dohme-Chibret - Francuska
Laboratorios Servier, S.L. - Španija
Lek farmacevtska družba d.d. (Lek Pharmaceuticals d.d.) - Slovenija

Lek S.A - Poljska
 Les Laboratoires Servier Industrie - Francuska
 Lipomed AG - Švajcarska
 MEDA Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka
 Merck Sharp & Dohme BV - Holandija
 Merck Sharp & Dohme (Italia) S.p.A - Italija
 Merck Sharp & Dohme Ltd - Velika Britanija
 Mylan Hungary Kft. - Mađarska
 Mylan Laboratories SAS - Francuska
 N.V. Organon - Holandija
 Organon Ireland Limited - Irska
 Pronova BioPharma Norge AS - Norveška
 Recipharm Monts - Francuska
 Salutas Pharma GmbH - Njemačka
 Sandoz GmbH - Austrija
 Schering-Plough Labo NV - Belgija
 Schering-Plough S.A - Francuska
 Servier (Ireland) Industries Ltd - Irska
 S.I.F.I S.p.A - Italija
 Takeda Austria GmbH - Austrija
 Takeda GmbH - Njemačka
 Takeda GmbH Production Site Singen - Njemačka
 Takeda Ireland Ltd. - Irska
 Takeda Italia S.P.A. - Italija
 Takeda Pharma A/S - Danska
 UCB Pharma S.A - Belgija

**GLAXOSMITHKLINE EXPORT LIMITED D.S.D.
 PODGORICA**

Vojislavljevića 76, Podgorica
 Tel: 020 228 231, Fax: 020 228 231

Aspen Bad Oldesloe GmbH - Njemačka
 Catalent France Beinheim SA - Francuska
 Catalent Germany Schorndorf GmbH - Njemačka
 Catalent UK Packing Limited - Velika Britanija
 Farmaclair - Francuska
 Glaxo Operations UK Limited - Velika Britanija
 Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija
 Glaxo Wellcome Production - Francuska
 Glaxo Wellcome S.A. - Španija
 GlaxoSmithKline Biologicals - Njemačka
 GlaxoSmithKline Biologicals S.A. - Belgija
 GlaxoSmithKline Dungarvan LTD - Irska
 GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. - Italija
 GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. - Poljska
 Omega Pharma Manufacturing GmbH & Co KG - Njemačka
 S.C. Europharm S.A. - Rumunija
 SmithKline Beecham Pharmaceuticals - Velika Britanija
 SmithKline Beecham, S.A. - Španija
 Stiefel Laboratories Ireland Ltd - Irska

H

HEMOMONT P.J. PODGORICA

8 Marta 55A, Podgorica
 Tel: 020 205 185, Fax: 020 205 185

Hemofarm A.D. - Srbija
 Hemomont d.o.o. - Crna Gora
 Stada Arzneimittel AG - Njemačka

HEMOMONT D.O.O. PODGORICA

8. marta 55A, Podgorica
 Tel: 020 662 308, Fax: 020 662 305

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH - Njemačka

Hemofarm A.D. - Srbija
 Hemomont d.o.o. - Crna Gora

**HOFFMANN-LA ROCHE LTD D.S.D.
 PODGORICA**

Svetlane Kane Radević 3, Podgorica
 Tel: 020 241 823, 020 241 825, Fax: 020 241 873

F.Hoffmann-La Roche Ltd - Švajcarska
 Roche Diagnostics GmbH - Njemačka
 Roche Pharma AG - Njemačka
 Roche S.p.A - Italija

I

INMED D.O.O. PODGORICA

Vojislavljevića 76, Podgorica
 Tel: 020 642 541, 069 362 489, Fax: 020 642 541

Astellas Ireland Co.Ltd. - Irska
 Astellas Pharma Europe B.V. - Holandija
 Haupt Pharma Wolfpatshausen GmbH - Njemačka

INPHARM CO D.O.O. PODGORICA

Vojislavljevića 76, Podgorica
 Tel: 020 642 541, 069 362 489, Fax: 020 642 541

Cilag AG - Švajcarska
 Janssen Cilag S.p.A. - Italija
 Janssen Pharmaceutica N.V. - Belgija
 L.Molteni & C. Dei F.Lli Alitti Societa Di Esercizio S.p.A. - Italija

K**KRKA D.D. NOVO MESTO SLOVENIJA - PREDSTAVNIŠTVO PODGORICA**

Svetlane Kane Radević 3, Podgorica
Tel: 020 671 309

Accord Healthcare Limited - Velika Britanija
Krka d.d., Novo mesto - Slovenija
Krka Polska Sp. z o.o. - Poljska
Krka-Farma d.o.o. - Hrvatska
Pharmacare Premium Ltd. - Malta
TAD Pharma GmbH - Njemačka

M**MEDICA D.O.O. PODGORICA**

Ulica Dalmatinska 28, Podgorica
Tel: 020 220 545, 020 220 544, Fax: 020 220 544

Octapharma - Francuska
Octapharma AB - Švedska
Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H
- Austrija
Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH - Njemačka

MERCK D.S.D. PODGORICA

Serdara Jola Piletića 8, Podgorica
Tel: 020 225 076, 069 680 096

Aeterna Zentaris GmbH - Njemačka
Baxter Oncology GmbH - Njemačka
Famar Lyon - Francuska
Merck KGaA & Co Werk Spittal - Austrija
Merck KGaA - Njemačka
Merck Sante s.a.s. - Francuska
Merck Serono S.p.A. - Italija
Merck S.L. - Španija

MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD - FABRIKA NIKŠIĆ

Vuka Karadžića bb, Nikšić
Tel: 077 427 044, Fax: 077 427 043

Messer Tehnogas AD Beograd, Fabrika Nikšić - Crna Gora

MIP PHARMA CG D.O.O. PODGORICA

Novaka Miloševa 37/2, Podgorica
Tel: 020 633 958, Fax: 020 633 958

Chephasaar Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH - Njemačka

N**NEREGELIA D.O.O.**

Cetinjski put bb, Podgorica
Tel: 020 261 920, Fax: 020 261 920

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Velika Britanija

NOBEL D.O.O. PODGORICA

Aerodromska bb, Podgorica
Tel: 020 652 144, Fax: 020 652 155

Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turska

NOVARTIS PHARMA SERVICES AG D.S.D. PODGORICA

Svetlane Kane Radević 3, Podgorica
Tel: 069 354 005

Glaxo Wellcome Operations - Velika Britanija
Glaxo Wellcome S.A. - Španija
Novartis Farma SpA - Italija
Novartis Farmaceutica S.A. - Španija
Novartis Pharma GmbH - Njemačka
Novartis Pharma Produktions GmbH - Njemačka
Novartis Pharma Stein AG - Švajcarska
Novartis Pharmaceuticals UK Limited - Velika Britanija

NOVO NORDISK PHARMA OPERATIONS A/S DANSKA PREDSTAVNIŠTVO CRNA GORA

Kritskog odreda 4/1, Podgorica
Tel: 020 656 379, 069 090 462

Novo Nordisk A/S - Danska
Novo Nordisk Production SAS - Francuska

O**OSMI RED-D D.O.O. PODGORICA**

Bulevar Vojvode Stanka Radonjića bb, Podgorica
Tel: 020 647 980, 020 647 988, Fax: 020 647 980

Alcon Cusi, SA - Španija
Alcon-Couvreur N.V. - Belgija
CJSC Sotex PharmFirm - Ruska Federacija
Grifols Therapeutics Inc. - SAD
Vianex S.A. - Plant C - Grčka

P

PHARMANOVA D.S.D. PODGORICA

Kritskog odreda 4/1, Podgorica

Hermes Arzneimittel GmbH - Njemačka

PHARMASWISS SA D.S.D. PODGORICA

Rimski trg 16, Podgorica

Tel: 020 205 870, Fax: 020 205 870

Beaufour Ipsen Industrie - Francuska

G.L. Pharma GmbH - Austrija

Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd - Irska

Ipsen Pharma Biotech - Francuska

PharmaSwiss d.o.o. preduzeće za proizvodnju, unutrašnju, spoljnu trgovinu i zastupanje - Srbija
Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. - Italija

S

SALVEO CG D.O.O. PODGORICA

Milutina Kažića 19, Podgorica

Tel: 020 230 749, 069 588 074, Fax: 020 655 235

Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG - Njemačka

Merz Pharma GmbH & Co.KG - Njemačka

SANOFI-AVENTIS D.S.D. PODGORICA

Bulevar Svetog Petra Cetinjskog 114, Podgorica

Tel: 020 228 445

A. Nattermann & Cie. GmbH - Njemačka

Actavis ehf. - Island

Aventis Pharma Dagenham - Velika Britanija

Bayer Pharma AG - Njemačka

Boehringer Ingelheim Espana S.A. - Španija

Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co. Ltd. - Mađarska

Delpharm Dijon - Francuska

Delpharm Reims - Francuska

Doppel Farmaceutici S.r.l. - Italija

Famar Health Care Services Madrid, S.A.U. - Španija

Genzyme Ireland Limited - Irska

Genzyme Ltd - Velika Britanija

Istituto de Angeli S.R.L. - Italija

Laboratoire Unither - Francuska

LG Life Sciences Ltd. - Koreja

Sanofi Aventis Zrt. - Mađarska

Sanofi Pasteur - Francuska

Sanofi Pasteur Ltd - Kanada

Sanofi S.P.A. - Italija

Sanofi Winthrop Industrie - Francuska

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH - Njemačka

Sanofi-Aventis Sp. z o.o. - Poljska

Zentiva, k.s. - Češka Republika

W

WORWAG PHARMA GMBH & CO.KG

D.S.D. PODGORICA

Karađorđeva 4, Podgorica

Tel: 020 664 597, Fax: 020 664 597

Artesan Pharma GmbH & Co. KG - Njemačka

Chanelle Medical - Irska

C.P.M. ContractPharma GmbH & Co.KG - Njemačka

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH - Njemačka

Mauermann Arzneimittel KG - Njemačka

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH - Njemačka

KORISNE INTERNET ADRESE

- Ministarstvo zdravlja Crne Gore www.mzd.gov.me
- Republički Fond za zdravstveno osiguranje Crne Gore www.fzocg.me
- Farmaceutska komora Crne Gore www.fkcg.org
- Ljekarska komora Crne Gore www.ljekarskakomora.me
- Stomatološka komora Crne Gore www.stomkomcg.me
- Klinički centar Crne Gore www.kccg.me
- Institut za javno zdravlje Crne Gore www.ijzcg.me
- Zdravstvena ustanova Apoteke Crne Gore “Montefarm” www.montefarm.co.me
- Medicinski fakultet, Univerzitet Crne Gore www.ucg.ac.me/med
- Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) www.alims.gov.rs
- Agencija za lijekove i medicinske proizvode Hrvatske (HALMED) www.halmed.hr
- Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (ALMBiH) www.almbih.gov.ba
- Agencija za lekovi i medicinski sredstva Makedonije (MALMED) www.malmed.gov.mk
- European Medicines Agency (EMA) www.ema.europa.eu
- Heads of Medicines Agencies (HMA) www.hma.eu
- Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA) www.mhra.gov.uk
- Food and Drug Administration (FDA) www.fda.gov
- World Health Organization (WHO) www.who.int
- Uppsala Monitoring Centre (UMC) www.who-umc.org
- European Directorate for the Quality of Medicines (EDQM) www.edqm.eu
- International Conference on Harmonisation (ICH) www.ich.org
- Electronic Medicines Compendium (eMC) www.medicines.org.uk
- Irish Pharmaceutical Healthcare Association medicines Compendium (IPHA) www.medicines.ie
- British National Formulary www.bnf.org
- Drug Information Online www.drugs.com

INDEX ZAŠTIĆENIH NAZIVA LJEKOVA

| | |
|---|-----------------------------|
| A | |
| ABRAXANE® | 13, 385, 427, 567 |
| ACC® AKUT 200 | 13, 363, 442, 573, 578 |
| ACC® 100 | 13, 363, 442, 578 |
| ACC® 200 | 14, 363, 442, 578 |
| ACC® AKUT 600 | 14, 363, 442, 573, 578 |
| ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M. | 14, 393, 406, 566 |
| ACIKLOVIR | 14, 363, 424, 580, |
| ACLASTA® | 15, 395, 433, 575, |
| ACTASULID® | 15, 384, 433, 580 |
| ACTEMRA® | 15, 393, 431, 568 |
| ACT-HIB® | 16, 394, 425, 578 |
| ACTILYSE® | 16, 364, 406, 566 |
| ACTRAPID® PENFILL® | 16, 377, 402, 575 |
| ADENURIC® 120 | 16, 372, 433, 574 |
| ADENURIC® 80 | 17, 372, 433, 574 |
| ADVAGRAF® | 17, 391, 431, 564 |
| AERINAZE® | 17, 388, 440, 578 |
| AERIUS® | 17, 18, 369, 443, 578 |
| AFINITOR® | 18, 372, 429, 575 |
| AFLAMIL® | 18, 363, 432, 569 |
| AFLODERM® KREM | 18, 363, 416, 565 |
| AFLODERM® MAST | 19, 363, 416, 565 |
| AIMAFIX | 19, 379, 406, 572 |
| AKYNZEO® | 19, 386, 401, 570 |
| ALBOTHYL® | 19, 388, 417, 579 |
| ALBUNORM 20% | 20, 363, 407, 575, 576 |
| ALBUNORM 5% | 20, 363, 407, 575, 576 |
| ALDIZEM® | 20, 370, 412, 563 |
| ALDURAZYME® | 20, 380, 405, 569 |
| ALERIX® | 21, 372, 443, 566 |
| ALFACET® | 21, 367, 422, 568 |
| ALIMTA® | 21, 387, 426, 573 |
| ALLEGRA® | 22, 372, 443, 578 |
| ALLERGODIL® | 22, 365, 444, 573 |
| ALMACIN® | 22, 364, 421, 563 |
| ALOPURINOL | 23, 364, 433, 570 |
| ALOPURINOL BELUPO | 23, 364, 433, 565 |
| ALOXI® | 23, 386, 401, 576 |
| ALPHA D3® | 24, 363, 404, 576, 579 |
| ALUVIA® | 24, 381, 425, 563 |
| ALVESCO® | 24, 368, 441, 579 |
| ALVODRONIC® | 24, 25, 376, 433, 576 |
| ALVOKAST® | 25, 383, 442, 576 |
| ALVOLAMID® | 26, 380, 423, 576 |
| ALVOLAMID® T | 26, 380, 423, 576 |
| AMARYL® | 26, 374, 375, 403, 578 |
| AMIKACIN | 26, 364, 423, 568 |
| AMINOSOL 10% | 27, 364, 408, 571 |
| AMINOSOL 10% E | 27, 364, 408, 571 |
| AMINOSOL 15 % | 27, 364, 408, 571 |
| AMIODARON | 27, 364, 409, 580 |
| AMLODIPIN ALKALOID® | 28, 364, 411, 563 |
| AMLODIPIN REPLEK FARM | 28, 364, 411, 577 |
| AMLOGAL® | 28, 364, 411, 568 |
| AMLOPIN® | 28, 364, 411, 573 |
| AMOKSICILIN | 29, 364, 421, 570 |
| AMOKSIKLAV® | 29, 365, 421, 573 |
| AMOKSIKLAV® 2X | 30, 365, 421, 573 |
| AMOXICILIN | 30, 365, 421, 577 |
| AMPRILO® | 30, 388, 389, 412, 572 |
| AMPRILO® HD | 31, 389, 413, 572 |
| AMPRILO® HL | 31, 389, 413, 572 |
| AMRACIN® | 31, 392, 421, 568 |
| ANAFRANIL® | 31, 379, 438, 575 |
| ANALGIN® | 32, 382, 435, 563 |
| ANDOL® | 32, 363, 405, 435, 576 |
| ANDOL® PRO | 33, 363, 405, 576 |
| ANDROCUR® | 33, 368, 418, 565, 567 |
| ANORO® | 33, 395, 441, 569 |
| ANTIAGREX® | 34, 379, 405, 563, 580 |
| APAURIN® | 34, 369, 437, 572, |
| APIDRA® SOLOSTAR® | 35, 377, 402, 578 |
| AQUA AD INIJECTABILIA ALKALOID® | 35, 395, 445, 563 |
| ARANESP® | 35, 369, 407, 564, |
| ARAVA® | 36, 380, 431, 578 |
| ARCOXIA® | 36, 372, 432, 574 |
| AREMED® | 36, 365, 430, 577 |
| ARIXTRA® | 37, 373, 406, 569 |
| AROMASIN® | 37, 371, 430, 576 |
| ARTROMED® | 37, 385, 433, 567 |
| ASPIRIN® COMPLEX | 37, 388, 440, 565 |
| ASPIRIN® COMPLEX HOT | 38, 388, 440, 565 |
| ASPIRIN® PLUS C | 38, 363, 435, 565 |
| ASPIRIN® PROTECT | 38, 363, 405, 565 |
| ASPIRIN® ZIPP | 38, 363, 435, 565 |
| ASPIRIN® 500 | 39, 363, 435, 565 |
| ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. | 39, 365, 400, 566 |
| AUBAGIO® | 39, 392, 431, 578 |
| AUGMENTIN® | 39, 365, 421, 569, 570, 579 |
| AVAMYS® | 39, 373, 440, 569 |
| AVASTIN® | 40, 366, 428, 568, 577 |
| AVODART® | 40, 370, 419, 566 |
| AVOMIT® | 40, 380, 430, 576, |
| AVONEX® | 41, 377, 430, 566 |
| AZARGA® | 41, 392, 444, 563 |
| AZOPT® | 41, 366, 443, 563 |
| B | |
| BALANCE 1.5% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA | 42, 384, 408, 568 |

| | | | | | |
|---|---------------------------------|---|----------------------------|---------------------------------|----------------------------|
| BALANCE 2.3% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA | 42, 384, 408, 568 | BALANCE 4.25% GLUKOZE, 1.75 MMOL/L KALCIJUMA 42, 384, 408, 568 | BARIOS® | 43, 384, 411, 570 | |
| B-COMPLEX | 43, 392, 404, 572 | BEDOXIN® | 43, 387, 404, 568 | BELODERM® | 44, 366, 416, 565 |
| BELOGENT® | 44, 366, 416, 565 | BELOSALIC® | 44, 366, 416, 565 | BENSEDIN® | 45, 369, 437, 568 |
| BERLITHION® 600 ED | 45, 392, 405, 565, 570 | BERODUAL® | 46, 372, 441, 566, 571 | BERODUAL N® | 46, 372, 441, 566 |
| BETADINE® | 46, 47, 388, 416, 417, 440, 563 | BETAFERON® | 47, 377, 430, 565 | BETASERC® | 47, 366, 439, 574 |
| BEVIPLEX® | 47, 392, 404, 568 | BICADEX® | 48, 366, 430, 576 | BILIVE® | 48, 391, 419, 576 |
| BILOBIL® | 48, 374, 439, 572 | BINOCRIT® | 48, 371, 407, 578 | BISOLEX® | 49, 367, 442, 576 |
| BISOLEX® 2MG/ML RASTVOR | 49, 367, 442, 576 | BISOLEX® F | 49, 367, 442, 576 | BISOLVON® | 49, 50, 367, 442, 567, 571 |
| BLOKMAX® | 50, 376, 432, 563 | BLOKMAX® FORTE | 50, 376, 432, 563 | BLOKMAX® ZA DJECU | 50, 376, 432, 563 |
| BLOXAN® | 51, 383, 411, 572 | BONDRONAT® | 51, 52, 376, 433, 568, 577 | BONNEDRA® | 52, 376, 433, 576 |
| BONVIVA® | 52, 376, 433, 568, 577 | BORTEZOMIB PLIVA | 53, 366, 429, 576, 579 | BOSNYL® | 53, 391, 437, 566 |
| BRETARIS® GENUAIR® | 54, 363, 441, 571 | BRIDION® | 54, 391, 445, 575 | BRILIQUE® | 54, 392, 405, 564 |
| BROMAZEPAM | 54, 366, 438, 570 | BRONCHICUM® ELIKSIR S | 362, 392, 563 | BRONCHICUM® PASTILE | 362, 392, 563 |
| BRONCHICUM® SIRUP S | 362, 392, 563 | BRUFEN® | 55, 376, 432, 563, 568 | BUPRENORFIN ALKALOID® | 55, 367, 439, 563 |
| BUSCOPAN® | 56, 376, 400, 566, 567 | CALIXTA® | 58, 383, 438, 565 | CANCIDAS® | 58, 378, 424, 574 |
| CANESTEN® | 59, 379, 415, 572 | CANESTEN® 3 | 59, 379, 417, 565, 572 | CAPD 2 SLEEP SAFE | 59, 383, 408, 568 |
| CAPD 4 SLEEP SAFE | 60, 384, 408, 568 | CARBOPLASIN® | 60, 378, 428, 577 | CARDIOPIRIN® | 60, 363, 405, 569 |
| CARVETREND® | 61, 378, 411, 576 | CAVINTON® FORTE | 61, 395, 438, 569 | CEDAX® | 61, 368, 422, 578, 579 |
| CEFALEKSIN | 62, 367, 422, 570 | CEFALEXIN ALKALOID® | 62, 63, 367, 422, 563 | CEFALEXIN REMEDICA | 63, 367, 422, 577 |
| CEFAZ® | 63, 367, 422, 563 | CEFTAZIDIM SANDOZ® | 63, 367, 422, 578 | CEFTRIAXON-MIP® | 64, 368, 422, 567 |
| CEFTRIAKSON-MIP® | 64, 368, 422, 567 | CELLCEPT® | 64, 383, 431, 577 | CENOMAR® | 65, 383, 423, 570 |
| CERDELGA® | 65, 371, 405, 569 | CEREZYME® | 65, 376, 405, 569 | CETROTIDE® | 66, 368, 420, 563, 565 |
| CHLORAMPHENICOL ALKALOID® | 66, 376, 443, 563 | CHOLIPAM | 66, 390, 414, 570 | CHORIOMON® | 66, 376, 418, 571 |
| CIALIS® | 67, 391, 419, 573 | CIPRINOL® | 67, 368, 423, 572 | CIPROCIKAL® | 67, 368, 423, 580 |
| CISPLATIN EBWE® | 68, 368, 428, 567 | CITERAL® | 68, 69, 368, 423, 444, 563 | CITRAM® | 69, 371, 438, 565 |
| CLEXANE® | 69, 70, 371, 405, 568, 578 | CLINDAMYCIN-MIP® | 70, 71, 379, 423, 567 | CLOPIDIX | 71, 379, 405, 570 |
| CLOPIGAL® | 71, 379, 405, 568 | CLOZAPIN SANDOZ® | 72, 379, 437, 578 | CLOZAPINE | 72, 379, 437, 577 |
| CO-DIOVAN® | 72, 395, 414, 575 | COLDREX® | 73, 372, 440, 570, 578 | COLDREX® HOTREM LEMON | 73, 372, 440, 579 |
| COLDREX® HOTREM MED I LIMUN | 73, 372, 440, | COLOSPA® RETARD | 73, 382, 400, 574 | COMBIVIR® | 74, 395, 425, 569, 570 |
| CONCOR® | 74, 366, 411, 574 | CONCOR® AM | 74, 366, 411, 574 | CONCOR® COR | 74, 366, 411, 574 |
| CONTRACTUBEX® | 75, 391, 415, 574 | CONTROLOC® | 75, 386, 400, 579 | CONTROLOC CONTROL® | 75, 386, 400, 579 |
| CONTROLOC® I.V. | 76, 386, 400, 579 | COPAXONE | 76, 374, 431, 580 | | |

C

| | |
|-------------------------------|-------------------|
| CAFFETIN® | 57, 386, 435, 563 |
| CAFFETIN COLD® | 57, 388, 440, 563 |
| CAFFETIN COLDMAX® | 57, 386, 435, 563 |
| CAFFETIN MENSTRUAL® | 57, 376, 432, 563 |
| CAFFETIN SC® | 57, 386, 435, 563 |
| CALDEOSS® | 58, 378, 404, 571 |

COPEGUS® 76, 389, 424, 577
 CORAXAN® 76, 378, 409, 564, 573, 579
 CORDARONE® 77, 364, 409, 578
 CORNELIN 77, 380, 412, 570
 CORNILAT® 77, 378, 409, 568
 CORTIAZEM RETARD 78, 370, 412, 570
 CORTICIN® 78, 375, 443, 568
 CORVITOL® 100 78, 383, 411, 565
 CORVITOL® 50 78, 383, 411, 565
 CORYOL® 78, 378, 411, 572
 COSENTYX® 79, 390, 431, 575
 COSOPT® 79, 392, 444, 573
 COSOPT® BEZ KONZERVANSA 79, 392, 444, 573
 COTELLIC® 79, 379, 429, 577
 CRESTOR® 80, 390, 414, 564
 CYCLO-PROGYNOVA® 80, 385, 418, 565

D

DACIN® 81, 369, 426, 573
 DAKTANOL® 81, 383, 399, 415, 568
 DANOPTIN® 81, 380, 436, 576
 DAXAS® 82, 390, 442, 579
 DEFRINOL® 82, 388, 440, 568
 DEKSALGIN® 82, 369, 433, 574
 DEMETRIN 82, 388, 438, 570
 DERMODRIN 83, 369, 415, 576
 DETRALEX® 83, 370, 411, 573
 DETRUSITOL® 83, 393, 419, 576
 DEXAMETHASON KRKA 83, 369, 420, 572
 DEXAMETHASON-NEOMYCIN 84, 369, 444, 568
 DEXASON® 84, 369, 420, 568
 DIABOS® 85, 374, 403, 566
 DIANE-35® 85, 368, 418, 565
 DIAPREL® MR 85, 374, 403, 564, 573, 579
 DIAZEPAM 85, 369, 437, 570
 DIAZEPAM ALKALOID® 86, 369, 437, 563
 DICETEL® 86, 387, 400, 574
 DICLORAPID® 86, 370, 432, 576
 DIDERMAL® 87, 366, 416, 568
 DIFLUCAN® 87, 373, 424, 568
 DIKLOFEN® 88, 370, 432, 433, 568
 DIKLOFENAK 89, 370, 432, 433, 570
 DILACOR® 89, 369, 408, 580
 DILATREND® 90, 378, 411, 568, 577
 DILCORAN® 90, 387, 409, 570
 DINAMICO® 90, 390, 419, 576
 DIOVAN® 90, 394, 414, 575
 DIPHERELINE® 91, 393, 429, 430, 571, 576
 DIPRIVAN® 91, 388, 434, 564
 DOBUTAMINE PANPHARMA 92, 370, 409, 577
 DOCETAKSEL PLIVA 92, 370, 427, 576
 DOCETAXEL 92, 370, 427, 571
 DOCETAXEL EBEWE® 92, 370, 427, 567

DOVICIN® 93, 370, 421, 568
 DOXAT® 93, 370, 409, 566
 DOXORUBICIN EBEWE® 93, 370, 428, 567
 DRAMINA® 94, 370, 442, 571
 DUAC® 94, 379, 417, 569, 579
 DULCOLAX® 94, 366, 401, 567, 571
 DULTAVAX 95, 394, 426, 578
 DUODART® 95, 370, 419, 566
 DUOPLAVIN® 95, 379, 406, 578
 DUOTRAV® 95, 392, 444, 563
 DUPHALAC® 95, 380, 401, 563
 DUROFILIN® 96, 392, 442, 580
 DUROGESIC® 96, 372, 434, 572

E

ECANSYA® 97, 378, 427, 563, 572, 576
 EDICIN® 97, 395, 424, 573
 EFFERALGAN® 97, 98, 386, 345, 566
 EFFERALGAN® SA VITAMINOM C 98, 386, 435, 566
 EFLORAN® 98, 99, 383, 424, 439, 572
 EFTIL® 99, 199, 394, 436, 570
 EGLONYL® 100, 391, 437, 563
 EGLONYL®FORTE 100, 391, 437, 563
 ELEVIT PRONATAL® 100, 389, 404, 577
 ELIDEL® 100, 387, 417, 573
 ELIQUIS® 100, 101, 365, 406, 566
 ELLAONE® 101, 393, 418, 567, 573
 ELONVA® 101, 379, 418, 575, 576
 ELORYQA® 102, 371, 438, 563
 ELOXATIN® 102, 385, 428, 565, 578
 EMANERA® 102, 371, 400, 572
 EMEND® 103, 166, 365, 373, 401, 574
 EMOCLOT® 103, 379, 406, 572
 EMOSINT 103, 369, 420, 566
 ENALAPRIL HCT 104, 371, 413, 580
 ENALAPRIL ZDRAVLJE ACTAVIS 104, 371, 412, 580
 ENAP® 104, 371, 412, 572
 ENAP®-H 104, 371, 413, 572
 ENBECIN® 105, 365, 444, 568
 ENBREL® 105, 372, 431, 580
 ENGERIX® B 105, 394, 426, 569
 ENTEROFURYL® 106, 384, 401, 566
 ENTEROGERMINA® 106, 107, 388, 402, 567, 572, 578
 ENTRESTO® 107, 395, 414, 575
 ENTYVIO® 107, 395, 431, 579
 EPILEV® 107, 380, 436, 576
 EPIRAMAT® 108, 393, 436, 576
 EPISINDAN® 109, 371, 428, 577
 EPIVIR® 108, 380, 424, 569, 570
 EPREX® 109, 371, 407, 567
 ERBITUX® 109, 368, 428, 574
 ERITROMICIN 109, 371, 423, 570
 ERIVEDGE® 110, 395, 429, 568

| | |
|--------------------------|------------------------------|
| ERNAFIL® | 110, 390, 419, 563 |
| ERYNORM | 110, 381, 413, 570 |
| ESBESUL® | 110, 111, 391, 423, 566 |
| ESBRIET® | 111, 387, 432, 568 |
| ESCAPELLE® | 111, 380, 418, 569 |
| ESMERON® | 111, 390, 433, 575, 579 |
| ESMYA® | 112, 393, 419, 569 |
| ESPUMISAN® | 112, 390, 400, 565 |
| ESPUMISAN® L | 112, 390, 400, 565 |
| ESTRACYT® | 113, 371, 429, 576 |
| ETOL® FORT | 113, 372, 432, 574 |
| ETOPOSID EBEWE® | 113, 372, 427, 567 |
| ETORA® | 113, 365, 414, 564 |
| EUCREAS® | 114, 395, 403, 575 |
| EUTHYROX® | 114, 381, 420, 574 |
| EUVAX B® | 114, 394, 426, 573 |
| EXELON® | 115, 390, 439, 575 |
| EXFORGE HCT® | 115, 395, 414, 575 |
| EXJADE® | 116, 369, 445, 575 |
| EXODERIL® | 116, 384, 415, 578 |
| EXVIERA | 116, 369, 425, 563 |
| EYLEA® | 116, 117, 363, 444, 565, 570 |
| FLUIMUCIL® 200 | 127, 363, 442, 580 |
| FLUIMUCIL® 600 | 127, 363, 442, 580 |
| FLUNISAN | 127, 373, 438, 570 |
| FLUSETIN® | 127, 373, 438, 566 |
| FOLACIN® | 128, 373, 407, 571 |
| FORCAS® | 128, 367, 422, 570 |
| FORTEO® | 128, 392, 421, 573 |
| FORTTRANS® | 128, 382, 401, 565 |
| FORXIGA® | 129, 369, 403, 564, 566 |
| FOSAMAX® | 129, 363, 433, 574 |
| FOSAVANCE® | 130, 363, 434, 574 |
| FOSINOPRIL PLUS ZENTIVA® | 130, 374, 413, 563 |
| FOSINOPRIL TEVA | 130, 374, 413, 579, 580 |
| FOSINOPRIL ZENTIVA® | 130, 374, 413, 563 |
| FOSTIMON® | 131, 393, 418, 571 |
| FRAXIPARINE® | 131, 384, 405, 569 |
| FROMILID® | 132, 379, 423, 572 |
| FUNZOL® | 132, 373, 424, 566 |
| FUREXA® | 133, 368, 422, 564 |
| FUROSEMID ALKALOID® | 133, 374, 410, 564 |
| FURSEMID | 133, 374, 410, 565 |

G

| | |
|-------------------------------|-------------------------|
| F | |
| FABRAZYME® | 118, 363, 405, 569 |
| FAKTU® | 118, 368, 410, 579 |
| FAMOTIDIN | 118, 372, 399, 570 |
| FAMOTIDIN ALKALOID® | 119, 372, 399, 564 |
| FARIN® | 119, 395, 405, 568 |
| FASLODEX® | 119, 374, 430, 564 |
| FASTUM® GEL | 119, 378, 433, 563 |
| FAVISTAN® | 120, 392, 420, 566 |
| FEBRICET | 120, 386, 435, 570 |
| FEBRICET C | 120, 386, 435, 570 |
| FEMARA® | 121, 380, 430, 575 |
| FEMOZOL® | 121, 380, 430, 576 |
| FENOLIP® | 121, 372, 415, 576 |
| FENTAGESIC® | 122, 372, 434, 576 |
| FENTANYL PANPHARMA | 122, 372, 434, 577 |
| FERROVIN® | 122, 375, 407, 577 |
| FERRUM SANDOZ® | 122, 123, 372, 407, 573 |
| FERVEX® ZA DJECU | 123, 372, 443, 566 |
| FERVEX® ZA ODRASLE | 123, 372, 443, 566 |
| FERVEX® ZA ODRASLE BEZ ŠEĆERA | 123, 372, 443, 566 |
| FLAVAMED® | 124, 364, 442, 565 |
| FLIXOTIDE® | 124, 373, 441, 570 |
| FLONIVIN BS® | 125, 365, 402, 569 |
| FLOSIN® | 125, 391, 419, 574, 579 |
| FLUARIX® | 125, 394, 425, 569 |
| FLUCONAL® | 125, 126, 373, 424, 570 |
| FLUDARA® | 126, 373, 427, 565 |
| FLUDARABIN EBEWE® | 126, 373, 427, 567 |
| FLUIMUCIL® 100 | 126, 363, 442, 580 |
| GABAGAMMA® 100 | 134, 374, 436, 564, 567 |
| GABAGAMMA® 300 | 134, 374, 436, 564, 567 |
| GADOVIST® | 134, 374, 445, 565 |
| GALITIFEN® | 135, 379, 443, 568 |
| GALVUS® | 135, 395, 403, 575 |
| GARDASIL® | 135, 394, 426, 574 |
| GASTAL® | 136, 364, 399, 576 |
| GASTROGUARD® | 136, 378, 399, 564 |
| GAZYVARO® | 136, 385, 428, 568 |
| GEMCITABIN EBEWE® | 136, 374, 427, 567 |
| GEMCITABIN PLIVA | 137, 374, 427, 576 |
| GEMCITABINE | 137, 374, 427, 571 |
| GEMNIL | 137, 374, 427, 580 |
| GEMZAR® | 137, 374, 427, 573 |
| GENTAMICIN | 138, 139, 374, 416, 423 |
| GENTAMICIN ALKALOID® | 139, 374, 423, 564 |
| GENTOKULIN | 139, 374, 398, 443, 571 |
| GILENYA® | 140, 373, 431, 575 |
| GINO-DAKTANOL® | 140, 383, 417, 568 |
| GITRABIN® | 140, 374, 427, 563, 577 |
| GLAUMOL® | 140, 392, 443, 568 |
| GLIORAL® | 140, 374, 403, 568 |
| GLIVEC® | 141, 376, 428, 575 |
| GLUCAGEN®HYPOKIT® | 141, 375, 421, 575 |
| GLUCOPHAGE® | 141, 382, 403, 568, 574 |
| GLUCOPHAGE® XR | 142, 382, 403, 574 |
| GLUCOSI INFUNDIBILE | 142, 375, 408, 570, 571 |
| GONAL-F® | 142, 373, 418, 574 |
| GRAFTOR® | 143, 375, 408, 576 |
| GRANISETRON HEXAL | 143, 375, 400, 578 |
| GYNOFORT® | 143, 367, 417, 569 |

- H**
- HALDOL® 145, 375, 437, 572
 HALDOL® DEPO 145, 375, 437, 572
 HALOPERIDOL 145, 375, 437, 580
 HARTMANOV RASTVOR 146, 384, 408, 570
 HEFEROL® 146, 375, 406, 564
 HEMODROPS 146, 376, 444, 571
 HEMOKULIN 147, 384, 444, 571
 HEMOKVIN® 147, 380, 413, 570
 HEMOKVIN PLUS® 147, 380, 413, 570
 HEMOMYCIN® 147, 148, 365, 423, 570
 HEPALPAN® 148, 375, 410, 568
 HEPA-MERZ® 149, 385, 401, 574
 HEPARIN 149, 375, 405, 568, 577
 HEPARIN PANPHARMA 149, 375, 405, 577
 HEPASOL 8% 150, 364, 408, 571
 HEPATHROMBIN 150, 375, 410, 570
 HEPATHROMBIN H 151, 375, 410, 570
 HERCEPTIN® 151, 393, 428, 577
 HERPLEX® 151, 363, 416, 565
 HETASORB 10% 152, 376, 407, 570
 HETASORB 6% 152, 376, 407, 570
 HEXORAL 152, 375, 399, 570
 HIBERIX® 153, 394, 425, 569
 HIPOLIP 153, 365, 414, 570
 HLORPROMAZIN 153, 376, 437, 568
 HOLLESTA® 153, 390, 414, 564
 HUMIRA® 154, 363, 431, 563
 HUMULIN® M3 154, 377, 402, 567, 573
 HUMULIN® NPH 155, 377, 402, 567, 573
 HUMULIN® R 155, 377, 402, 567, 573
 HYDROCORTISON 155, 375, 416, 443, 568
 HYDROCYCLIN® 155, 375, 416, 568
- I**
- IBALGIN® BABY 156, 376, 432, 580
 IBALGIN® GEL 156, 376, 433, 580
 IBALGIN® 200 156, 376, 432, 580
 IBALGIN® 400 156, 157, 376, 432
 IBEROGAST® 157, 368, 447, 579
 IBUPROFEN 157, 376, 432, 570
 IDEOS® 158, 378, 404, 571
 IG VENA® 158, 377, 425, 572
 IMAKREBIN® 158, 376, 428, 429, 577
 IMATINIB TEVA 158, 376, 429, 576
 IMBRUVICA® 159, 376, 429, 572
 IMIGRAN® 159, 391, 435, 569, 570
 IMPENEM/CILASTATIN 159, 376, 422, 571
 IMMUCYST® 160, 396, 430, 578
 IMMUNAL® 160, 385, 391, 447, 573
 IMMUNORHO 160, 377, 425, 572
 IMOVAX POLIO 161, 394, 426, 578
- INCRUSE® 161, 393, 442, 569
 INDAPAMID SR ALKALOID® 161, 377, 410, 564
 INDAPRES 161, 377, 410, 570
 INFANRIX®-IPV+HIB 162, 394, 426, 569
 INFLECTRA® 162, 377, 431, 571
 INLYTA® 162, 363, 429, 576
 INSULTARD® PENFILL® 162, 377, 402, 575
 INSUMAN® BASAL SOLOSTAR® 163, 377, 402, 578
 INSUMAN® COMB 25 SOLOSTAR® 163, 377, 402, 578
 INSUMAN® RAPID SOLOSTAR® 163, 377, 402, 578
 INVANZ® 163, 371, 422, 573
 IRESSA® 163, 374, 429, 564
 IRINOTECAN EBEWE® 163, 377, 365, 429, 567
 IRINOTESIN® 164, 377, 378, 429, 563, 577
 IRITEC 164, 378, 429, 580
 IRUMED® 165, 381, 412, 565,
 IRUZID® 165, 381, 413, 565
 ISENTRESS® 165, 425, 574
 ISOCARD® 165, 378, 409, 565
 ISOSORB RETARD® 166, 378, 409, 580
 ISPIROL® 166, 382, 408, 570
 IVMEND® 166, 373, 401, 574
 IZOSEPT® D 166, 388, 416, 566
- J**
- JAKAVI® 168, 390, 429, 575
 JANUMET® 168, 382, 403, 574
 JANUVIA® 168, 390, 403, 574
 JEVTANA® 168, 367, 428, 565, 578
 JONOLACTAT 169, 384, 408, 571
- K**
- KADCYLA® 170, 393, 428, 577
 KAMFART® 170, 378, 433, 566
 KAMIREN® 170, 370, 409, 572
 KAPECITABIN TEVA 171, 378, 427, 574, 576, 579
 KAPTOPRIL KRKA 171, 378, 412, 572
 KARBAPIN® 171, 378, 435, 570
 KATENA® 172, 374, 436, 565
 KATOPILO® 172, 378, 412, 568
 KEPPRA® 172, 380, 436, 580
 KETONAL® 173, 378, 432, 433, 573, 578
 KETONAL® FORTE 173, 378, 432, 573
 KEYTRUDA® 174, 387, 428, 578
 KIVEXA® 174, 363, 425, 569
 KLINDAMICIN 174, 379, 423, 570
 KLOMETOL® 174, 175, 383, 400, 569
 KLONAZEPAM REMEDICA 175, 379, 435, 577
 KOATE-DVI® 175, 379, 406, 570
 KOFAN INSTANT® 176, 386, 435, 566
 KORNAM® 176, 392, 419, 573

KREON® 10 000 176, 386, 402, 563
 KREON® 25 000 176, 386, 402, 563
 KREON® 40 000 177, 386, 402, 563
 KSALOL® 177, 364, 438, 569
 KYARA® 178, 385, 444, 571
 KYTRIL® 178, 375, 400, 577

L

LACTULOSE-MIP 179, 380, 401, 567
 LAMAL® 179, 380, 436, 564
 LAMICTAL® 179, 380, 436, 570
 LANIBOS® 180, 369, 408, 566
 LANTUS®SOLOSTAR® 180, 377, 402, 578
 LANZUL® 180, 380, 400, 572
 LANZUL® S 181, 380, 400, 572
 LASIX® 181, 374, 410, 567, 578
 LATANOX® 182, 380, 444, 571
 LABEL® 182, 380, 423, 574
 LEGOFER® 182, 375, 407, 564
 LEMOD-DEPO 182, 382, 420, 570
 LEMOD-SOLU 183, 383, 420, 570
 LEMTRADA® 183, 363, 431, 569
 LENDACIN® 183, 368, 422, 578
 LEPONEX® 184, 379, 437, 574
 LERCANIL® 10 184, 380, 412, 565
 LERCANIL® 20 184, 380, 412, 565
 LEVALOX® 184, 185, 380, 423, 572
 LEVEMIR® FLEXPEN® 185, 377, 402, 575
 LEVITRA® 185, 395, 419, 565
 LEVOXA® 186, 380, 423, 580
 LEXAURIN® 186, 366, 438, 572
 LEXILIUM® 186, 366, 367, 438, 564
 LIDOKAIN 2% - ADRENALIN 186, 381, 434, 569
 LIDOKAIN-HLORID 1% 187, 381, 434, 569
 LIDOKAIN-HLORID 2% 187, 381, 434, 569
 LIDOPROCT® 187, 375, 410, 566
 LIKACIN® 188, 364, 423, 573
 LINEX® 189, 383, 402, 573
 LIOTON 1000 188, 375, 410, 563
 LIPANOR® 189, 368, 415, 578
 LIPIDRA® 189, 365, 414, 574
 LISONORM® 189, 381, 413, 569
 LITAK® 189, 379, 427, 573
 LIZINOPRIL REPLEK FARM 189, 381, 412, 577
 LODIX® 190, 374, 410, 566
 LODOZ® 190, 366, 411, 574
 LOGEST® 190, 374, 417, 567
 LOMETAZID® 190, 382, 410, 569
 LOPERAMID 191, 381, 401, 580
 LOPRIL® 191, 381, 412, 566
 LOPRIL® H 191, 381, 413, 566
 LORAZEPAM 192, 381, 437, 570
 LORDES® 192, 369, 433, 574

LORISTA® 192, 381, 413, 572
 LORISTA® H 192, 381, 414, 572
 LORISTA® H 100 192, 381, 414, 572
 LORISTA HD® 193, 381, 414, 572
 LORSILAN® 193, 381, 438, 565
 LORTANDA® 193, 380, 430, 572, 579
 LOTAR® 193, 381, 413, 564
 LUBOR® 194, 387, 432, 565
 LUCENTIS® 194, 389, 444, 575
 LUNATA® 194, 396, 438, 564
 LUVERIS® 194, 381, 418, 574
 LYNPARZA® 195, 385, 429, 564
 LYRICA® 195, 388, 436, 576
 LYSOBACT® 195, 381, 399, 566
 LYVAM® 196, 380, 436, 564
 LYXUMIA® 197, 381, 403, 578

M

MABRON® RETARD 197, 393, 434, 574
 MABTHERA® 197, 389, 428, 568, 577
 MADOPAR® 198, 380, 436, 569
 MAGALOX® 198, 364, 399, 566
 MAGNEVIST® 198, 374, 445, 565
 MANINIL® 3.5 198, 374, 403, 565
 MANITOL 199, 382, 408, 571
 MAPROTILIN 199, 382, 438, 568
 MARCAINE® SPINAL 0.5% 199, 367, 434, 567
 MARCAINE® 0.5% 199, 365, 434, 577
 MAROCEN 200, 368, 443, 571
 MEDAZOL® 250MG TABLETE 200, 383, 439, 565
 MEDAZOL® 400MG TABLETE 200, 383, 439, 565
 MEDAZOL® 500MG VAGINALNE TABLETE 200, 383, 417, 565
 MEDICINSKI KISEONIK 201, 379, 445, 574
 MEDROL® 201, 383, 420, 576
 MEKINIST® 202, 393, 429, 575
 MELITOR® 202, 363, 438, 564, 573, 579
 MELOX® FORT 202, 382, 432, 574
 MEMANDO® 202, 382, 439, 572, 579
 MENDILEX® 202, 366, 436, 564
 MENOPUR® 203, 382, 418, 568
 MERALYS 203, 379, 440, 572
 MERIONAL® 203, 382, 418, 571
 MEROCID® 204, 382, 422, 576
 MEROPENEM 204, 382, 422, 571
 METADON ALKALOID® 205, 382, 439, 564
 METALYSE® 205, 392, 406, 566
 METFOGAMMA® 205, 403, 567
 METFOGAMMA® 500 205, 382, 403, 567
 METFOGAMMA® 850 205, 382, 403, 567
 METHOTREXAT EBewe® 206, 383, 432, 567
 METHYLDOPA 206, 382, 409, 570
 METHYLERGOMETRIN 206, 382, 417, 570

| | |
|------------------------------------|-----------------------------------|
| METOPROLOL XL SANDOZ® | 207, 383, 411, 578 |
| METROZOL® | 207, 383, 439, 566 |
| MICROGYNON® 30 | 207, 381, 417, 565 |
| MIDAZOLAM PANPHARMA | 208, 383, 438, 577 |
| MIDOL | 208, 363, 435, 570 |
| MIDOL® | 208, 363, 405 |
| MILENOL | 208, 378, 411, 570 |
| MILGAMMA® | 209, 366, 404, 567, 573 |
| MILGAMMA®N | 209, 392, 404, 579 |
| MIMPARA® | 209, 390, 421, 564 |
| MINIRIN® | 209, 110, 369, 420, 568 |
| MIOKARPIN | 210, 387, 443, 571 |
| MIPECID® | 210, 376, 422, 576 |
| MIRAPEXIN® | 211, 388, 436, 566 |
| MIRCERA® | 211, 383, 407, 577 |
| MIXTARD® 30 PENFILL® | 211, 377, 402, 575 |
| M-M-RVAXPRO® | 212, 394, 426, 574 |
| MODITEN® | 212, 373, 437, 572 |
| MODITEN® DEPO | 212, 373, 437, 572 |
| MOLOXIN® | 212, 383, 423, 572, 579 |
| MONIZOL | 213, 378, 409, 570 |
| MONOPRIL® | 213, 374, 413, 576 |
| MONOPRIL® PLUS | 213, 374, 413, 576 |
| MONTEVIZIN | 214, 392, 444, 571 |
| MONURAL® | 214, 373, 424, 580 |
| MOSTRAFIN® | 214, 373, 419, 577 |
| MOVALIS® | 214, 382, 432, 566 |
| MOXILEN® | 215, 365, 421, 574 |
| MOXOGAMMA 0.2 | 215, 383, 409, 564, 567 |
| MOXOGAMMA 0.3 | 215, 383, 409, 564, 567 |
| MOXOGAMMA 0.4 | 216, 383, 409, 564, 567 |
| MULTAQ® | 216, 370, 409, 578 |
| MYCOCUR® | 216, 392, 415, 574 |
| MYCOFIN® | 216, 392, 415, 574 |
| MYCOSEB | 217, 378, 415, 570 |
| MYDOCALM® | 217, 393, 433, 569 |
| MYFORTIC® | 217, 383, 431, 575 |
| MYOZYME® | 217, 363, 405, 569 |
| NEBILET® | 221, 384, 411, 565 |
| NEO-ANGIN® | 221, 364, 441, 567 |
| NEO-ANGIN® BEZ ŠEĆERA | 221, 364, 441, 567 |
| NEODEKSACIN | 221, 369, 443, 571 |
| NEO-PENOTRAN® FORTE | 222, 383, 417, 568 |
| NEORECORMON® | 222, 371, 407, 577 |
| NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA | 222, 384, 439, 577 |
| NEUPOGEN® | 222, 372, 430, 568 |
| NEUROBION® | 222, 392, 404, 574 |
| NEUROBION® FORTE | 223, 392, 404, 574 |
| NEURONTIN® | 223, 374, 436, 576 |
| NEXAVAR® | 223, 391, 429, 565 |
| NEXIUM® | 223, 224, 371, 400, 564, 565, 567 |
| NIBEL | 224, 384, 411, 565 |
| NIFUROKSAZID ALKALOID® | 224, 225, 384, 401, 564 |
| NILACEF® | 225, 368, 422, 570 |
| NIMBEX® | 225, 368, 433, 564, 570 |
| NIMOTOP®S | 226, 384, 412, 565 |
| NIRMIN® | 226, 374, 409, 570 |
| NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. | 226, 374, 409, 566 |
| NITROXOLIN FORTE | 226, 385, 424, 567 |
| NIVESTIM® | 227, 372, 373, 430, 571 |
| NIZON® | 227, 388, 420, 566 |
| NOLPAZA® | 227, 228, 386, 400, 572, 579 |
| NOLVADEX® | 228, 391, 430, 565 |
| NOMIGREN® | 229, 388, 435, 566 |
| NORDITROPIN® NORDILET® | 228, 391, 419, 575 |
| NORVASC® | 229, 364, 411, 412, 577 |
| NORVIR® | 229, 389, 424, 563 |
| NOVOMIX®30 FLEXPEN® | 229, 377, 402, 575 |
| NOVORAPID® FLEXPEN® | 230, 377, 402, 575 |
| NOVOSEVEN® | 230, 371, 406, 575 |
| NYSTATIN | 231, 384, 401, 415, 570 |

O

| | |
|--------------------------------|-------------------------|
| OCTANATE®1000 | 232, 379, 406, 575 |
| OCTANATE®250 | 232, 379, 406, 575 |
| OCTANATE®500 | 232, 379, 406, 575 |
| OCTANINE® F | 232, 379, 406, 575, 576 |
| OCTREOTIDE BIOINDUSTRIA L.I.M. | 233, 385, 420, 566, 576 |
| OFTALMOL | 233, 388, 443, 571 |
| OHb12 | 233, 376, 407, 569, |
| OIKAMID® | 233, 387, 438, 577 |
| OMACOR® | 234, 385, 415, 563, 577 |
| OMEPROL® | 234, 385, 399, 580 |
| OMEZOL® | 234, 385, 399, 564 |
| OMNITROPE® | 235, 391, 420, 578 |
| OMNITUS | 235, 236, 368, 442, 570 |
| OMNITUS® | 235, 236, 367, 442 |
| ONBREZ® BREEZHALER® | 236, 377, 441, 576 |
| ONGLYZA® | 236, 390, 403, 566 |

N

| | |
|---|-----------------------------------|
| NAFAZOL | 218, 384, 440, 570 |
| NAPROKSEN | 218, 384, 432, 570 |
| NASONEX® | 218, 383, 440, 579 |
| NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE | 218, 219, 384, 408, 570, 571 |
| NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM | 219, 371, 408, 571 |
| NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE CUM GLUCOSO 5% | 291, 371, 408, 571 |
| NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA | 220, 394, 436, 577 |
| NATRIXAM® | 220, 364, 412, 564, 567, 573, 579 |
| NEBIDO® | 220, 392, 418, 565 |

| | | | |
|--------------------------|--|-----------------------------------|---|
| OPERIL® | 236, 237, 385, 440, 573 | PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA | 255, 387, 421, 576 |
| OPERIL® P | 236, 385, 440, 573 | PIRACETAM SOTEX | 255, 387, 438, 567 |
| ORAMORPH® | 237, 238, 384, 434, 574 | PIRAMIL® | 255, 389, 413, 573 |
| ORGALUTRAN® | 238, 374, 420, 576 | PIRAMIL® H | 256, 389, 413, 573, 578 |
| ORMIDOL® | 238, 365, 411, 565 | PK-MERZ® | 256, 364, 436, 574 |
| ORTANOL® | 238, 385, 399, 574 | PLAVIX® | 256, 379, 405, 578 |
| ORVAGIL® | 239, 383, 424, 439, 569 | PLICET® FORTE | 257, 386, 435, 577 |
| ORVAGIL® D | 240, 383, 424, 439, 569 | PLICET® P | 257, 386, 435, 577 |
| OSPAMOX® | 240, 365, 421, 578 | PLIVADON® | 257, 386, 435, 577 |
| OSPAMOX® DT | 240, 365, 421, 578 | POLYGYNAX® | 257, 384, 417, 571 |
| OTOL H | 241, 388, 444, 570 | PORTALAK® | 258, 380, 401, 565 |
| OVIRELLE® | 241, 376, 418, 574 | POVIDON JOD | 258, 388, 416, 417, 478, 571 |
| OXALIPLATIN EBEWE® | 241, 385, 428, 567 | PRADAXA® | 258, 259, 369, 406, 566 |
| OXALIPLATIN PLIVA | 242, 385, 428, 577 | PRALIP® | 259, 388, 414, 574 |
| P | | PRAVACOR® | 260, 388, 414, 576 |
| PACLITAXEL PHARMASWISS | 243, 385, 427, 576 | PRAXBIND® | 260, 376, 445, 567 |
| PACLITAXEL PLIVA | 243, 385, 427, 577 | PRAZINE® | 260, 388, 437, 577 |
| PALIN® | 243, 387, 424, 573 | PREDUCTAL® MR | 260, 393, 409, 564, 573, 579 |
| PALITREX® | 243, 376, 422, 569 | PREGNYL® | 261, 376, 418, 574 |
| PAN-PENI G SODIUM | 247, 366, 421, 576 | PRENESSA® | 261, 387, 412, 572 |
| PANADOL® ADVANCE244 | 386, 435, 566, 570, 576, 578 | PRENEWEL® | 261, 387, 413, 572 |
| PANADOL® BABY | 244, 386, 435, 568 | PRESOLOL® | 261, 262, 383, 411, 571 |
| PANADOL® EXTRA ADVANCE | 244, 386, 435, 570, 576 | PRESSING | 262, 381, 443, 571 |
| PANCEF® | 245, 367, 422, 564 | PREVENAR 13® | 263, 394, 425, 580 |
| PANCILLIN® | 366, 421, 571 | PREXANIL® | 263, 387, 412, 564, 573, 579 |
| PANKLAV | 245, 365, 421, 570 | PREXANIL® COMBI | 263, 387, 413, 564, 573, 579 |
| PANKLAV 2X | 245, 365, 421, 570 | PREXANIL® COMBI HD | 263, 387, 413, 564, 573, 579 |
| PANKLAV FORTE | 246, 365, 421, 570 | PREXANIL® COMBI LD | 264, 387, 413, 564, 573, 579 |
| PANKLAV® | 365, 421 | PREXANOR® | 264, 387, 413, 564, 573, 579 |
| PANTHENOL | 247, 369, 378, 404, 415, 570, 571 | PRILAZID® PLUS | 264, 368, 413, 569 |
| PANTOPRAZOL SANDOZ® | 247, 248, 386, 400, 573 | PRILENAP | 264, 371, 412, 571 |
| PARACETAMOL | 248, 249, 386, 387, 435, 467, 478, 519, 531, 532, 534, 541, 566, 569 | PRILENAP H | 264, 265, 371, 413, 571 |
| PARACETAMOL ALKALOID® | 249, 386, 435, 564 | PRILENAP HL | 265, 371, 413, 571 |
| PARACETAMOL PHARMASWISS | 249, 386, 435, 564 | PRIMACEPH® | 265, 367, 422, 576 |
| PARALEN® HOT DRINK LIMUN | 250, 386, 435, 580 | PRIMOVIST® | 265, 374, 445, 565 |
| PATAXEL | 250, 385, 427, 580 | PRINORM® | 265, 365, 411, 569 |
| PEGASYS® | 250, 386, 387, 430, 568 | PRIORIX® | 266, 394, 426, 569 |
| PEGINTRON® | 250, 251, 387, 430, 579 | PROCULIN® | 266, 384, 444, 564 |
| PENTASA® | 251, 382, 401, 568 | PROGESTERON DEPO | 266, 376, 418, 569 |
| PENTAXIM® | 251, 394, 426, 578 | PROGESTOGEL® | 266, 388, 418, 566 |
| PENTREXYL® | 251, 365, 421, 569 | PROGRAF® | 267, 391, 431, 564 |
| PERJETA® | 252, 387, 428, 577 | PROLIA® | 267, 369, 434, 564 |
| PERSEN® | 252, 394, 447, 573 | PRONISON® | 267, 388, 420, 569 |
| PERSEN® FORTE | 252, 394, 447, 573 | PROPAFEN | 267, 388, 409, 468, 521, 571 |
| PHENOBARBITON | 253, 372, 435, 571 | PROPAPAFENON ALKALOID® | 268, 388, 409, 564 |
| PHLEBODIA® | 253, 370, 411, 571 | PROPRANOLOL | 268, 388, 411, 468, 479, 532, 534, 541, 569 |
| PIKOVIT® | 253, 254, 389, 395, 404, 572 | PROPRANOLOL REMEDICA | 268, 388, 411, 577 |
| PILFUD® | 254, 383, 417, 566 | PROSCAR® | 269, 373, 419, 574 |
| PIMEF® | 254, 367, 422, 564 | PROSPAN® | 269, 367, 447, 568 |
| PIPEGAL® | 254, 387, 424, 569 | PROSPAN® KAPI | 270, 367, 447, 568 |
| PIPEM | 254, 387, 424, 571 | PROSPAN® LIQUID | 270, 367, 447, 568 |
| | | PROSTAMOL® UNO | 270, 382, 419, 565 |

| | |
|-----------------------|-------------------------|
| PROTOPIC® | 270, 391, 417, 564 |
| PTU® | 271, 388, 420, 564 |
| PULCET® | 271, 386, 400, 574 |
| PULMOCORT® | 271, 367, 441, 564 |
| PULMOCORT®TURBUHALER® | 272, 367, 441, 564 |
| PUREGON® | 272, 373, 418, 575, 576 |

R

| | |
|------------------------|-------------------------|
| RANEXA® 375 | 274, 389, 409, 574 |
| RANEXA® 500 | 274, 389, 409, 574 |
| RANEXA® 750 | 274, 389, 409, 574 |
| RANISAN® | 274, 275, 389, 399, 580 |
| RANITIDIN | 275, 389, 399, 571 |
| RAPIDOL® | 275, 376, 432, 576 |
| RAPIDOL®S | 276, 376, 432, 576 |
| RAPTEN DUO | 276, 370, 432, 571 |
| RAPTEN® FORTE | 276, 370, 432, 571 |
| RAPTEN-K® | 276, 370, 432, 571 |
| RASETRON® | 277, 375, 400, 580 |
| REBETOL® | 277, 389, 424, 579 |
| REBIF® | 277, 377, 430, 574 |
| REDERGIN® | 278, 379, 410, 573 |
| REDIZORK | 278, 379, 410, 571 |
| REGLAN® | 278, 383, 400, 564 |
| RELIKA® | 279, 387, 412, 564 |
| RELVAR® ELLIPTA® | 279, 395, 441, 569 |
| REMERON® | 279, 383, 438, 575 |
| REMICADE® | 279, 377, 431, 571 |
| REVELA® | 280, 390, 445, 569 |
| REQUIP® MODUTAB® | 280, 390, 436, 569 |
| REUKAP® | 280, 371, 440, 566 |
| REUKAP®P | 280, 371, 440, 566 |
| REVLIMID® | 280, 380, 432, 567, 576 |
| RHINOBOS® | 281, 386, 435, 566 |
| RHINOSTOP® | 281, 386, 435, 566 |
| RIBOMUSTIN® | 281, 366, 426, 570 |
| RILUTEK® | 282, 389, 439, 578 |
| RINOFLUIMUCIL® | 282, 363, 440, 580 |
| RIOPAN® | 282, 381, 382, 399, 579 |
| RISPERIDON REPLEK FARM | 282, 389, 437, 577 |
| RISPOLEPT® CONSTA® | 283, 389, 437, 576 |
| RISSAR® | 283, 389, 437, 564 |
| RIVOTRIL® | 284, 379, 435, 569 |
| ROACTEMRA® | 284, 393, 431, 568 |
| RODAVAN N® | 284, 370, 442, 566 |
| ROFERON®-A | 284, 377, 430, 568 |
| ROJAZOL® | 285, 383, 399, 415, 565 |
| ROSWERA® | 285, 390, 414, 415, 572 |
| ROTATEQ® | 286, 394, 426, 574 |
| RUPURUT® | 286, 376, 399, 565 |
| RUTACID® | 286, 376, 399, 572 |
| RYZODEG® FLEXTOUCH® | 287, 377, 402, 575 |
| RYZODEG® PENFILL® | 287, 377, 402, 575 |

S

| | |
|------------------------------|------------------------------|
| SABAX | 288, 380, 400, 571 |
| SAFLUTAN® | 288, 391, 444, 574 |
| SAIZEN® | 288, 391, 420, 574 |
| SALAZOPYRIN® EN | 289, 391, 401, 572 |
| SALOFALK® | 289, 382, 401, 567 |
| SALOFALK® 500 | 289, 382, 401, 567 |
| SANDIMMUN NEORAL® | 289, 290, 368, 431, 575 |
| SANDOSTATIN® | 290, 385, 420, 575 |
| SANDOSTATIN® LAR® | 290, 385, 420, 575 |
| SANVAL® | 291, 396, 438, 573 |
| SEEBRI® BREEZHALER® | 291, 374, 442, 575 |
| SEPTOLETE® | 291, 366, 440, 572 |
| SEPTOLETE® D | 291, 366, 440, 572 |
| SEPTOLETE® DIVLJA TREŠNJA | 291, 368, 440, 572 |
| SEPTOLETE® LIMUN | 292, 368, 440, 572 |
| SEPTOLETE® PLUS | 292, 368, 440, 572 |
| SEPTOLETE® PLUS MED I LIMETA | 292, 368, 440, 572 |
| SEPTOLETE® TOTAL | 293, 366, 440, 572, 579 |
| SEPTOLETE® ZELENA JABUKA | 293, 368, 440, 572 |
| SERETIDE®DISKUS® | 293, 390, 441, 569 |
| SEREVENT™INHALER CFC-FREE | 293, 390, 441, 570 |
| SEROQUEL® | 294, 379, 380, 437, 565 |
| SEROXAT® | 294, 386, 438, 569, 578 |
| SEVORANE® | 294, 390, 434, 563 |
| SIGENE® | 295, 390, 438, 571 |
| SILDENA | 295, 390, 419, 571 |
| SIMPONI® | 295, 375, 431, 572 |
| SINACILIN® | 296, 365, 421, 569 |
| SINDAXEL® | 296, 385, 427, 578 |
| SINDROXOCIN® | 296, 370, 428, 578 |
| SINEDOL | 297, 375, 410, 571 |
| SINETUS® | 297, 367, 442, 569 |
| SINGULAIR® | 297, 298, 383, 384, 442, 574 |
| SINODERM® | 298, 373, 416, 569 |
| SINODERM® N | 298, 373, 416, 569 |
| SINOXAL® | 298, 299, 385, 428, 563, 578 |
| SINPLATIN® | 299, 368, 428, 578 |
| SINTOPOZID® | 299, 372, 427, 578 |
| SIOFOR® 1000 | 299, 382, 403, 566 |
| SIOFOR® 500 | 300, 382, 403, 566 |
| SIOFOR® 850 | 300, 382, 403, 566 |
| SIZAP® | 300, 385, 437, 564 |
| SKOPRYL PLUS® | 301, 381, 413, 564 |
| SKOPRYL® | 301, 381, 412, 564 |
| SMECTA® | 301, 370, 401, 565 |
| SNUP® | 301, 379, 440, 579 |
| SOLABAN | 302, 380, 436, 571 |
| SOLTRIK® | 302, 382, 439, 569 |
| SOLU-MEDROL | 302, 383, 420, 576 |
| SOMATULINE® AUTOGEL® | 303, 380, 420, 571 |
| SONA® | 303, 363, 416, 565 |
| SORTIS® | 303, 365, 414, 576 |

- SPALMOTIL® 304, 390, 442, 569
 SPASMEX® 304, 393, 419, 573
 SPEDIFEN® 400 304, 376, 432, 580
 SPIRIVA® 304, 392, 441, 566
 SPIRONOLAKTON 304, 391, 410, 569
 STOCRIN® 305, 370, 425, 574
 STOMATIDIN® 305, 375, 399, 566
 STREPSILS® COOL 305, 364, 399, 577
 STREPSILS® MED I LIMUN 305, 364, 399, 577
 STREPSILS® MENTOL I EUKALIPTUS 306, 364, 399, 577
 STREPSILS® PLUS 306, 364, 399, 577
 STREPSILS® POMORANŽA SA VITAMINOM C ... 306, 364, 399, 577
 SULFASALAZIN KRKA EN. 306, 391, 401, 572
 SUMAMED® 307, 365, 423, 577
 SUMAMED® FORTE 308, 365, 423, 577
 SUMAMED® 500 MG INJEKCIJE ... 308, 365, 423, 577
 SUTENT® 308, 391, 429, 576
 SYMBICORT® TURBUHALER® 309, 373, 441, 564
 SYNAGIS® 309, 386, 425, 563
 SYNETRA® 310, 379, 405, 564
 SYNFLORIX® 310, 387, 425, 569
 SYNOPEN® 310, 376, 415, 577
- T**
- TACHOSIL® 311, 372, 406, 579
 TAFINLAR® 311, 369, 429, 575
 TAKROLIMUS SANDOZ® 311, 391, 431, 432, 573
 TAMLOS® 311, 391, 419, 564
 TAMSOL® 312, 391, 419, 576
 TANAKAN® 312, 374, 439, 565, 576
 TANTUM® LEMON 312, 366, 399, 565, 576
 TANTUM® VERDE 312, 313, 366, 399, 565, 576
 TARCEVA® 313, 371, 429, 568, 577
 TASIGNA® 313, 384, 429, 575
 TAXOTERE® 313, 370, 427, 565
 TECFIDERA® 314, 370, 439, 566
 TEFOR® 314, 382, 403, 569
 TEGRETOL® CR. 315, 378, 436, 575
 TELZIR™ 315, 373, 424, 569
 TENLORIS® 315, 381, 414, 572, 579
 TENSEC® 315, 366, 411, 571
 TENSEC® PLUS 315, 366, 411, 571
 TESTOSTERON DEPO. 316, 392, 418, 569
 TETANUS GAMMA 316, 377, 425, 572
 TETRAKAIN 316, 392, 444, 571
 TEVAGRASTIM® 316, 373, 430, 579
 THIOCTACID® 600 HR 317, 392, 405, 573
 THIOCTACID® 600 T 317, 392, 405, 573
 THIOGAMMA® 600 INJEKT. 317, 392, 405, 579
 THIOGAMMA® 600 ORAL. ... 317, 392, 405, 564, 567
 THIOPENTAL INJECTION BP 1000MG 318, 392, 434, 577
 THIOPENTAL INJECTION BP 500MG. 318, 392, 434, 577
 THYROZOL® 318, 392, 421, 574
 TICLODIX® 319, 392, 405, 571
 TIENAM®I.V. 319, 376, 422, 573
 TIMADREN 319, 392, 443, 571
 TIVICAY® 320, 370, 425, 569
 TOBI® PODHALER® 320, 393, 423, 575
 TOBRADEX® 320, 369, 443, 563
 TOBREX® 320, 393, 443, 563
 TOLUCOMBI® 321, 391, 414, 572, 579
 TOLURA® 321, 391, 414, 572
 TOPAMAX® 321, 393, 436, 567
 TOPOTECAN HOSPIRA 321, 393, 429, 571
 TORENDO® 322, 389, 437, 572
 TOT'HEMA® 322, 375, 407, 571
 TOUJEO® 323, 377, 402, 578
 TRAMADOL KRKA 323, 393, 434, 572
 TRASOLETTE® 323, 365, 430, 576
 TRAVATAN® 323, 393, 444, 563
 TRAZEM® 323, 384, 438, 566
 TRENAL® 324, 387, 410, 578
 TRESIBA® FLEXTOUCH® 324, 377, 402, 575
 TRESIBA® PENFILL® 324, 377, 402, 575
 TRIAPIN® 324, 372, 413, 567
 TRIAPIN® MITE 324, 372, 413, 567
 TRICAL® 325, 375, 403, 563
 TRIDOX® 325, 367, 422, 564
 TRIMETACOR® 325, 393, 409, 578
 TRINOMIA® 325, 365, 415, 568
 TRIPACEL™ 326, 394, 425, 578
 TRIPLIXAM® 326, 387, 413, 564, 567, 573, 579
 TRITACE® 326, 389, 412, 578
 TRITACE® COMP 327, 389, 413, 578
 TRITACE® COMP LS 327, 389, 413, 578
 TRIXIN® 327, 383, 431, 577
 TRODON 328, 393, 434, 571
 TRUSOPT® 328, 370, 443, 573
 TYLOL HOT® 328, 388, 440, 574
 TYLOL HOT® ZA DJECU 329, 388, 440, 574
 TYLOL HOT®-D 329, 388, 440, 575
 TYROSUR® GEL 329, 393, 416, 568
 TYROSUR® POWDER 329, 393, 416, 568
 TYSABRI® 329, 384, 431, 566
 TYVERB® 330, 380, 429, 569
- U**
- ULCODIN® 331, 389, 399, 564
 ULOM® 331, 369, 443, 576
 ULTIBRO® BREEZHALER® 332, 376, 441, 575
 ULTIVA® 332, 389, 434, 570
 ULTRAVIST® 300 332, 378, 445, 565
 ULTRAVIST® 370 332, 378, 445, 565
 UNILAT® 333, 380, 444, 580

UROREC® 333, 390, 419, 577
 URSOFALK® 333, 393, 401, 567
 URUTAL® 333, 366, 439, 565
 UTROGESTAN® 334, 388, 418, 566, 568

V

VALCYTE® 335, 394, 424, 568
 VALDOCEF® 335, 367, 422, 565
 VALSACOMBI® 335, 395, 414, 572
 VALSACOR® 335, 394, 414, 572
 VANCOMYCIN-MIP 336, 395, 424, 567
 VANCOMYCINE 366, 395, 424, 580
 VAXIGRIP® 337, 394, 426, 579
 VECTIBIX® 337, 386, 428, 564
 VENOSAN® 337, 375, 410, 566
 VENTOLIN® 337, 390, 441, 570
 VERAPAMIL 338, 395, 412, 469, 480, 571
 VERAPAMIL ALKALOID® 338, 395, 412, 564
 VESICARE® 338, 391, 419, 564
 VFEND® 338, 395, 424, 568
 VIAGRA® 339, 390, 419, 568
 VICTOZA® 339, 381, 403, 575
 VICTRELIS® 339, 366, 424, 579
 VIDAZA® 340, 365, 427, 565, 567
 VIEKIRAX 340, 385, 425, 563
 VIGAMOX® 340, 383, 443, 563
 VINOVELSIN® 340, 395, 427, 578
 VIPDOMET® 341, 364, 403, 579
 VIPIDIA® 341, 364, 403, 579
 VITAMIN AD 341, 389, 404, 571
 VITAMIN B6 ALKALOID® 342, 387, 404, 564
 VITAMIN C 342, 365, 404, 470, 569, 571
 VIVACE PLUS L® 343, 389, 413, 580
 VIVACE PLUS® 343, 389, 413, 580
 VIVACE® 342, 389, 412, 580
 VODA ZA INJEKCIJE 343, 395, 445, 569
 VOTRIENT® 343, 386, 429, 569
 VOXIN® 343, 395, 424, 580

W

WALZERA® 345, 394, 395, 414, 564

X

XALATAN® 346, 380, 444, 576
 XANAX® 346, 364, 438, 576
 XARELTO® 346, 347, 389, 406, 565
 XEFO® RAPID 347, 381, 432, 579
 XELODA® 347, 378, 427, 568
 XEPLION® 347, 386, 437, 572

XOLAIR® 348, 385, 442, 575
 XORIMAX® 348, 368, 422, 578
 XTANDI™ 349, 371, 430, 564
 XULTOPHY® 349, 378, 401, 575

Y

YASMIN® 350, 370, 417, 565
 YAZ® 350, 370, 417, 564
 YMANA® 351, 382, 439, 564
 YURINEX® 351, 367, 410, 571

Z

ZALASTA® 352, 385, 437, 572
 ZALTRAP® 352, 363, 429, 578
 ZARZIO® 352, 373, 430, 578
 ZEFFIX® 352, 380, 425, 570
 ZELBORAF® 353, 395, 429, 577
 ZENIX 353, 381, 424, 571
 ZERLON 353, 373, 419, 571
 ZIAGEN™ 353, 363, 425, 569, 570
 ZINERYT® 354, 371, 417, 564
 ZIPANTOLA® 354, 386, 400, 577
 ZODOL® 354, 378, 432, 571
 ZOFECARD® 355, 395, 413, 563
 ZOLADEX® 355, 375, 429, 565
 ZOLADEX® LA 355, 375, 429, 565
 ZOLEDRONIC ACID HOSPIRA® 355, 395, 433, 571
 ZOLOFT® 356, 390, 438, 570
 ZOLTEX® 356, 356, 386, 400, 565
 ZOMETA® 357, 396, 433, 575
 ZORKAPTIL 357, 378, 412, 571
 ZYGLIP® 357, 372, 415, 565
 ZYLLT® 358, 379, 405, 572, 358, 379
 ZYMLAKTAR 423, 571, 358, 379
 ZYMLAKTAR® 423, 3458, 379
 ZYTIGA® 430, 572, 358, 363

5

5-FLUOROURACIL EBWE® 359, 427, 568

CIP - Каталогизација у публикацији
Национална библиотека Црне Горе , Цетиње

ISSN 2336-9957 = Registar Ijekova u Crnoj Gori
COBISS.CG-ID 24997136