



**МИНИСТАРСТВО КОМУНИКАЦИЈА
И ТРАНСПОРТА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**
734

На основу члана 252. тачка 15), а у вези с чланом 187. став (3) Закона о основама безбједности саобраћаја на путевима у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), министар комуникација и транспорта Босне и Херцеговине, у сарадњи с органом надлежним за унутрашње послове, доноси

**ПРАВИЛНИК
О ИЗМЈЕНАМА ПРАВИЛНИКА О ВОЗАЧКОЈ
ДОЗВОЛИ**

Члан 1.

У Правилнику о возачкој дозволи ("Службени гласник БиХ", бр. 9/19 и 57/22), члан 27. мијења се и гласи:

"Члан 27.

(Депонованье возачке дозволе)

- (1) Депонованье возачке дозволе врши се у складу са Законом о основама безбједности саобраћаја на путевима у Босни и Херцеговини на начин да се возачка дозвола депонује код надлежног органа код којег се возач води у евиденцији.
- (2) Ако се возач, након пријема позива да достави возачку дозволу ради извршења забране управљања моторним возилом, не одазове позиву у остављеном року, надлежни орган доноси закључак о принудном одузимању возачке дозволе. Изглед и садржај Позива за депоновање возачке дозволе дат је у Прилогу број 6. и чини саставни дио овог правилника.
- (3) Вријеме трајања забране управљања моторним возилом рачуна се од дана депоновања возачке дозволе код надлежног органа. Изглед и садржај

- Потврде о депоновању возачке дозволе дат је у Прилогу број 7. и чини саставни дио овог правилника.
- (4) Након што утврди да је истекло вријеме трајања забране управљања моторним возилом, надлежни орган позива возача ради враћања депоноване возачке дозволе. Изглед и садржај Потврде о преузимању возачке дозволе дат је у Прилогу број 8. и чини саставни дио овог правилника.
 - (5) На захтјев возача коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се издати замјенска возачка дозвола са уписаном забраном управљања моторним возилом.
 - (6) Надлежни орган приликом пријема захтјева из става (5) овог члана одређује датум почетка реализације забране управљања моторним возилом који се уписује у замјенску возачку дозволу, водећи рачуна о времену потребном за њену израду.
 - (7) Надлежни орган приликом пријема захтјева за издавање возачке дозволе са уписаном забраном управљања моторним возилом штампа Обавјештење о датуму достављања возачке дозволе ради извршења заштитне мјере и датуму преузимања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером, те Изјаву којом се возач упозорава на обавезу достављања возачке дозволе ради депоновања у року одређеном од стране надлежног органа. Изглед и садржај обрасца Обавјештења и Изјаве дати су у Прилогу број 9. и чине саставни дио овог правилника.
 - (8) Након што Агенција за идентификациона документа, евиденцију и размјену података Босне и Херцеговине персонализује замјенску возачку дозволу с уписаном забраном управљања моторним возилом и достави је надлежном органу, возач је дужан да, у складу са ставом (7) овог члана и обрасцем Обавјештења и Изјавом из Прилога број 9. овог правилника, достави

- своју важећу возачку дозволу надлежном органу ради депоновања, те да преузме замјенску возачку дозволу с уписаном заштитном мјером.
- (9) Након што истекне вријеме забране управљања моторним возилом за одређену категорију, возачу се, на његов захтјев, враћа депонована возачка дозвола, а возачка дозвола издата са уписаном забраном се поништава и одлаже у досје возача.
- (10) Забрана коришћења иностране возачке дозволе на територији Босне и Херцеговине извршава се тако што се возачу саопштава да заштитна мјера траје од дана правоснажности прекршајног налога или рјешења о прекршају.
- (11) Изузетно, када се заштитна мјера извршава на основу неправоснажног рјешења о прекршају према страним лицима или лицима која немају стално пребивалиште у Босни и Херцеговини, заштитна мјера почиње да траје одмах по доношењу рјешења.
- (12) О изреченој заштитној мјери надлежни орган дужан је без одгађања обавијестити све органе унутрашњих

послова у Босни и Херцеговини, као и Граничну полицију Босне и Херцеговине, писаним и електронским путем.

Члан 2.

Члан 29. мијења се и гласи:

"Члан 29.

(Обезбјеђивање образаца возачке дозволе)

Образац возачке дозволе прописан овим правилником обезбјеђује Агенција за идентификациона документа, евиденцију и размјену података Босне и Херцеговине."

Члан 3.

(Ступање на снагу)

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 04-02-2-2279/25

27. октобра 2025. године

Сарајево

Министар

Един Форто, с. р.

NAZIV NADL. ORGANA

/Naziv organa-Назив органа/

Prilog broj 6

/Прилог број 6

Broj/Број: _____

Datum/Датум: _____ godine/године

POZIV/ПОЗИВ

Poziva se/позива се IME (IME JEDNOG RODITELJA) PREZIME, datum rođenja: DAT. ROĐ. godine, mjesto rođenja: MJESTO ROĐ. nastanjen/a/настањен/а u/y OPĆINA, MJESTO, ULICA, BROJ/БРОЈ: _____

da u svojstvu странке или путем пуномоћника у року од/да у својству странке или путем пуномоћника у року од _____ дана приступи/дана приступи u/y NAZIV NADLEŽNOG ORGANA radi deponiranja vozačke dozvole s ciljem izvršenja заштитне мјере забране управљања моторним возилом категорије B;B1; на основу/темелју коначног и извршног прекршајног налога број i datum/ради депоновања возачке дозволе с циљем извршења заштитне мјере забране управљања моторним возилом категорије B;B1; на основу коначног и извршног прекршајног налога број и датум:

BROJ PN, DAT. RJEŠENJA PN. godine/године

Vozač koji se ne odazove pozivu nadležnog organa radi dostavljanja vozačke dozvole s ciljem izvršenja заштитне мјере забране управљања моторним возилом, казнит ће се новчаном казном од 100 до 300 KM, због почињеног прекршаја из члана 222. Закона о основама сигурности саобраћаја на путевима у БиХ (Службени гласник БиХ, број: 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 97/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), те ће се у складу са чланом 27. Правилника о возачкој дозволи (Службени гласник БиХ, број: 9/19 и 57/22) донијети закључак о принудном одузимању воzaчке дозволе.

Возач који се не одазове позиву надлежног органа ради достављања возачке дозволе с циљем извршења заштитне мјере забране управљања моторним возилом, казнит ће се новчаном казном од 100 до 300 KM, због почињеног прекршаја из члана 222. Закона о основама безбједности саобраћаја на путевима у БиХ (Службени гласник БиХ, број: 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 97/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), те ће се у складу са чланом 27. Правилника о возачкој дозволи (Службени гласник БиХ, број: 9/19 и 57/22) донијети закључак о принудном одузимању возачке дозволе.

(Potpis ovlaštenog lica/Потпис
овлаштеног лица)

Dostaviti/Доставити:

- Именованом/именованом:

- а/а

Prilog broj 7/
Прилог број 7_____
/Naziv organa-Назив органа/

Broj / Број: _____

Datum / Датум: _____

POTVRDA O DEPONIRANJU VOZAČKE DOZVOLE
ПОТВРДА О ДЕПОНОВАЊУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ

*Potvrdu o deponiranju vozačke dozvole štampaо nadležni organ/Потврду о депоновању возачке дозволе
штампао надлежни орган*

1.	PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2.	DEPONOVANJE VOZAČKE DOZVOLE/ ДЕПОНОВАЊЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребившта:		Dana/Дана: vozačka dozvola sa serijskim brojem / возачка дозвола са серијским бројем: _____ preuzeta je od strane službenog lica / преузета је од стране службеног лица. Datum isteka realizacije zabrane je / Датум истека реализације забране је: _____ _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/	

НАПОМЕНА/НАПОМЕНА:

Vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom računa se od dana deponiranja vozačke dozvole kod nadležnog organa.

Na захтјев возача према коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се извршити замјена возачке дозволе са уписаном забраном.

Nakon isteka realizacije zabrane vozaču će se na njegov захтјев вратити депонирана возачка дозвола, а уколико возач посједује возачку дозволу издату са уписаном забраном иста се поништава и одлаже у досије возача.

Вријеме трајања забране управљања моторним возилом рачуна се од дана депоновања возачке дозволе код надлежног органа.

На захтјев возача према коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се извршити замјена возачке дозволе са уписаном забраном.

Након истека реализације забране возачу ће се на његов захтјев вратити депонована возачка дозвола, а уколико возач посједује возачку дозволу издату са уписаном забраном иста се поништава и одлаже у досије возача.

Prilog broj 8/
Прилог број 8_____
/Naziv organa-Назив органа/

Број / Број:

Datum / Датум: _____

POTVRDA O PREUZIMANJU DEPONOVANE VOZAČKE DOZVOLE
ПОТВРДА О ПРЕУЗИМАЊУ ДЕПОНОВАНЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ*Potvrdu o preuzimanju deponovane vozačke dozvole štampaо nadležni organ/Потврду о преузимању депоноване возачке дозволе штампао надлежни орган*

1. PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2. PREUZIMANJE VOZAČKE DOZVOLE/ ПРЕУЗИМАЊЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребивашта:	Dana/Дана: vozačka dozvola sa serijskim brojem / возачка дозвола са серијским бројем: preuzeta je od strane vlasnika / преузета је од стране власника. _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/

Lični/osobni podaci iz ovog obrasca bit će obrađeni u svrhe određene Zakonom o centralnoj evidenciji i razmjeni podataka i biti predmetom zaštite propisane Zakonom o zaštiti ličnih/osobnih podataka.

Лични подаци из овог обрасца биће обрађени у сврхе одређене Законом о централној евиденцији и размјени података и бити предметом заштите прописане Законом о заштити личних података.

/Naziv organa-Назив органа/

**Prilog broj 9/
Прилог број 9**

Број/Број: _____

Datum zahtjeva/Датум захтјева: _____

Datum štampe/Датум штампе: _____

**OBAVIJEST O DATUMU DOSTAVLJANJA VOZAČKE DOZVOLE RADI IZVRŠENJA ZAŠTITNE MJERE
I DATUMU PREUZIMANJA VOZAČKE DOZVOLE SA UPISANOM ZAŠTITNOM MJEROM/
ОБАВЈЕШТЕЊЕ О ДАТУМУ ДОСТАВЉАЊА ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ РАДИ ИЗВРШЕЊА ЗАШТИТНЕ
МЈЕРЕ И ДАТУМУ ПРЕУЗИМАЊА ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ СА УПИСАНОМ ЗАШТИТНОМ МЈЕРОМ**

1.	PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2.	PODACI O DATUMU DOSTAVLJANJA I VOZAČKOJ DOZVOLI KOJA JE PREDMET IZVRŠENJA/ ПОДАЦИ О ДАТУМУ ДОСТАВЉАЊА И ВОЗАЧКОЈ ДОЗВОЛИ КОЈА ЈЕ ПРЕДМЕТ ИЗВРШЕЊА
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребивашта:		Podnosilac zahtjeva broj/ Подносилац захтјева број: obavezan je prilikom preuzimanja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja m/v određene kategorije/ обавезан је приликом преузимања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања м/в одређене категорије): dana/дана: dostaviti nadležnom organu vozačku dozvolu radi deponovanja čiji su podaci/ доставити надлежном органу возачку дозволу ради депонувања чији су подаци: serijski broj/ серијски број: datum izdavanja/ датум издавања: _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/	

Lični/osobni podaci iz ovog obrasca bit će obrađeni u svrhe određene Zakonom o centralnoj evidenciji i razmjeni podataka i biti predmetom zaštite propisane Zakonom o zaštiti ličnih/osobnih podataka.

Лични подаци из овог обрасца бит ће обрађени у сврхе одређене Законом о централној евиденцији и размјени података и бити предметом заштите прописане Законом о заштити личних података.

U svojstvu странке у поступку издавања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије), ја

IME PREZIME

под пуном моралном, материјалном и кривичном одговорношћу, дајем слjedeћу:

У својству странке у поступку издавања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије), ја

IME PREZIME

под пуном моралном, материјалном и кривичном одговорношћу, дајем следећу:

IZJAVU/ИЗЈАВУ

Kojom izjavljujem da sam pri podnošenju захтјева за издавање возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије) у складу са чланом/чланком 27. став/ставак (5) Правилника о возачкој дозволи ("Службени гласник БиХ", бр. 9/19) од стране надлежног органа/тјела упознат/а да надлежни орган приликом уручења возачке дозволе са уписаном заштитном мјером преузима достављену возачку дозволу од подносиоца захтјева која је предмет извршења заштитне мјере, ради депомирања.

Također, upozoren/a sam da ukoliko ne dostavim возачку дозволу ради депомирања у року одређеном од стране надлежног органа, да ће возачка дозвола која је предмет извршења заштитне мјере бити одузета у складу са правилима поступка којим је уређена област извршења извршних управних аката, те да ће ми бити изречена прекршajна санкција у складу са одредбама важећег правног прописа којим је уређена област сигурности саобраћаја на путевима у БиХ.

Kojom izjavljujem da sam pri podnošenju захтјева за издавање возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања возилом одређене категорије) у складу са чланом 27. став (5) Правилника о возачкој дозволи („Службени гласник БиХ“, бр. 9/19) од стране надлежног органа/тјела упознат/а да надлежни орган приликом уручења возачке дозволе са уписаном заштитном мјером преузима достављену возачку дозволу од подносиоца захтјева која је предмет извршења заштитне мјере, ради депоновања.

Takoђе, упозорен/а сам да уколико не доставим возачку дозволу ради депоновања у року одређеном од стране надлежног органа, да ће возачка која је предмет извршења заштитне мјере бити одузета у складу са правилима поступка којим је уређена област извршења извршних управних аката, те да ће ми бити изречена прекршajна санкција у складу са одредама важећег правног прописа којим је уређена област сигурности саобраћаја на путевима у БиХ.

Ц/У _____ дана/дана: _____

Izjavu uzeo/la/Изјеву узео/ла:
Ime i prezime/Име и презиме:

Potpis/Потпис:

Izjavu dao/la/Изјаву дао/ла:
Potpis/Потпис:

IME PREZIME

JMB/JMB: _____

Na osnovu člana 252. tačka 15), a u vezi s članom 187. stav (3) Zakona o osnovama sigurnosti saobraćaja na putevima u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", br. 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 i 88/23), ministar komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine, u saradnji s organom nadležnim za unutrašnje poslove, donosi

PRAVILNIK O IZMJENAMA PRAVILNIKA O VOZAČKOJ DOZVOLI

Član 1.

U Pravilniku o vozačkoj dozvoli ("Službeni glasnik BiH", br. 9/19 i 57/22), član 27. mijenja se i glasi:

"Član 27.

(Deponiranje vozačke dozvole)

- (1) Deponiranje vozačke dozvole vrši se u skladu sa Zakonom o osnovama sigurnosti saobraćaja na putevima u Bosni i Hercegovini na način da se vozačka dozvola deponira kod nadležnog organa kod kojeg se vozač vodi u evidenciji.
- (2) Ako se vozač, nakon prijema poziva da dostavi vozačku dozvolu radi izvršenja zabrane upravljanja motornim vozilom, ne odazove pozivu u ostavljenom roku, nadležni organ donosi zaključak o prinudnom oduzimanju vozačke dozvole. Izgled i sadržaj Poziva za deponiranje vozačke dozvole dat je u Prilogu broj 6. i čini sastavni dio ovog pravilnika.
- (3) Vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom računa se od dana deponiranja vozačke dozvole kod nadležnog organa. Izgled i sadržaj Potvrde o deponiranju vozačke dozvole dat je u Prilogu broj 7. i čini sastavni dio ovog pravilnika.
- (4) Nakon što utvrdi da je isteklo vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom, nadležni organ poziva vozača radi vraćanja deponirane vozačke dozvole. Izgled i sadržaj Potvrde o preuzimanju vozačke dozvole dat je u Prilogu broj 8. i čini sastavni dio ovog pravilnika.
- (5) Na zahtjev vozača kome je izrečena zabrana upravljanja motornim vozilom za određenu kategoriju, a koji ima pravo upravljati drugim kategorijama, može se izdati zamjenska vozačka dozvola sa upisanom zabranom upravljanja motornim vozilom.
- (6) Nadležni organ prilikom prijema zahtjeva iz stava (5) ovog člana određuje datum početka realizacije zabrane upravljanja motornim vozilom koji se upisuje u zamjensku vozačku dozvolu, vodeći računa o vremenu potrebnom za njenu izradu.
- (7) Nadležni organ prilikom prijema zahtjeva za izdavanje vozačke dozvole sa upisanom zabranom upravljanja motornim vozilom štampa Obavijest o datumu

dostavljanja vozačke dozvole radi izvršenja zaštitne mjere i datumu preuzimanja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom, te Izjavu kojom se vozač upozorava na obavezu dostavljanja vozačke dozvole radi deponiranja u roku određenom od strane nadležnog organa. Izgled i sadržaj obrasca Obavijesti i Izjave dati su u Prilogu broj 9. i čine sastavni dio ovog pravilnika.

- (8) Nakon što Agencija za identifikaciona dokumenta, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine personalizuje zamjensku vozačku dozvolu s upisanom zabranom upravljanja motornim vozilom i dostavi je nadležnom organu, vozač je dužan da, u skladu sa stavom (7) ovog člana i obrascem Obavijesti i Izjavom iz Priloga broj 9. ovog pravilnika, dostavi svoju važeću vozačku dozvolu nadležnom organu radi deponiranja, te da preuzme zamjensku vozačku dozvolu s upisanom zaštitnom mjerom.
- (9) Nakon što istekne vrijeme zabrane upravljanja motornim vozilom za određenu kategoriju, vozaču se, na njegov zahtjev, vraća deponirana vozačka dozvola, a vozačka dozvola izdata sa upisanom zabranom se poništava i odlaže u dosje vozača.
- (10) Zabrana korištenja inostrane vozačke dozvole na teritoriji Bosne i Hercegovine izvršava se tako što se vozaču saopštava da zaštitna mjera traje od dana pravosnažnosti prekršajnog naloga ili rješenja o prekršaju.
- (11) Izuzetno, kada se zaštitna mjera izvršava na osnovu nepravosnažnog rješenja o prekršaju prema stranim licima ili licima koja nemaju stalno prebivalište u Bosni i Hercegovini, zaštitna mjera počinje da traje odmah po donošenju rješenja.
- (12) O izrečenoj zaštitnoj mjeri nadležni organ dužan je bez odgađanja obavijestiti sve organe unutrašnjih poslova u Bosni i Hercegovini, kao i Graničnu policiju Bosne i Hercegovine, pisanim i elektronskim putem.

Član 2.

Član 29. mijenja se i glasi:

"Član 29.

(Osiguravanje obrazaca vozačke dozvole)

Obrazac vozačke dozvole propisan ovim pravilnikom osigurava Agencija za identifikaciona dokumenta, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine."

Član 3.

(Stupanje na snagu)

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".

Broj 04-02-2-2279/25
27. oktobra 2025. godine
Sarajevo

Ministar
Edin Forto, s. r.

NAZIV NADL. ORGANA

/Naziv organa-Назив органа/

Prilog broj 6

/Прилог број 6

Broj/Број: _____

Datum/Датум: _____ godine/године

POZIV/ПОЗИВ

Poziva se/позива се IME (IME JEDNOG RODITELJA) PREZIME, datum rođenja: DAT. ROĐ. godine, mjesto rođenja: MJESTO ROĐ. nastanjen/a/настањен/а u/y OPĆINA, MJESTO, ULICA, BROJ/БРОЈ: _____

da u svojstvu странке или путем пуномоћника у року од/да у својству странке или путем пуномоћника у року од _____ дана приступи/дана приступи u/y NAZIV NADLEŽNOG ORGANA radi deponiranja vozačke dozvole s ciljem izvršenja заштитне мјере забране управљања моторним возилом категорије B;B1; на основу/темелју коначног и извршног прекршајног налога број i datum/ради депоновања возачке дозволе с циљем извршења заштитне мјере забране управљања моторним возилом категорије B;B1; на основу коначног и извршног прекршајног налога број и датум:

BROJ PN, DAT. RJEŠENJA PN. godine/године

Vozač koji se ne odazove pozivu nadležnog organa radi dostavljanja vozačke dozvole s ciljem izvršenja заштитне мјере забране управљања моторним возилом, казнит ће се новчаном казном од 100 до 300 KM, због почињеног прекршаја из члана 222. Закона о основама сигурности саобраћаја на путевима у БиХ (Службени гласник БиХ, број: 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 97/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), те ће се у складу са чланом 27. Правилника о возачкој дозволи (Службени гласник БиХ, број: 9/19 и 57/22) донијети закључак о принудном одузимању воzaчке дозволе.

Возач који се не одазове позиву надлежног органа ради достављања возачке дозволе с циљем извршења заштитне мјере забране управљања моторним возилом, казнит ће се новчаном казном од 100 до 300 KM, због почињеног прекршаја из члана 222. Закона о основама безбједности саобраћаја на путевима у БиХ (Службени гласник БиХ, број: 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 97/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), те ће се у складу са чланом 27. Правилника о возачкој дозволи (Службени гласник БиХ, број: 9/19 и 57/22) донијети закључак о принудном одузимању возачке дозволе.

(Potpis ovlaštenog lica/Потпис
овлаштеног лица)

Dostaviti/Доставити:

- Именованом/именованом:

- а/а

Prilog broj 7/
Прилог број 7_____
/Naziv organa-Назив органа/

Broj / Број: _____

Datum / Датум: _____

POTVRDA O DEPONIRANJU VOZAČKE DOZVOLE
ПОТВРДА О ДЕПОНОВАЊУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ

*Potvrdu o deponiranju vozačke dozvole štampaо nadležni organ/Потврду о депоновању возачке дозволе
штампао надлежни орган*

1.	PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2.	DEPONOVANJE VOZAČKE DOZVOLE/ ДЕПОНОВАЊЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребившта:		Dana/Дана: vozačka dozvola sa serijskim brojem / возачка дозвола са серијским бројем: _____ preuzeta je od strane službenog lica / преузета је од стране службеног лица. Datum isteka realizacije zabrane je / Датум истека реализације забране је: _____ _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/	

НАПОМЕНА/НАПОМЕНА:

Vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom računa se od dana deponiranja vozačke dozvole kod nadležnog organa.

Na захтјев возача према коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се извршити замјена возачке дозволе са уписаном забраном.

Nakon isteka realizacije zabrane vozaču će se na njegov захтјев вратити депонирана возачка дозвола, а уколико возач посједује возачку дозволу издату са уписаном забраном иста се поништава и одлаже у досије возача.

Вријеме трајања забране управљања моторним возилом рачуна се од дана депоновања возачке дозволе код надлежног органа.

На захтјев возача према коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се извршити замјена возачке дозволе са уписаном забраном.

Након истека реализације забране возачу ће се на његов захтјев вратити депонована возачка дозвола, а уколико возач посједује возачку дозволу издату са уписаном забраном иста се поништава и одлаже у досије возача.

Prilog broj 8/
Прилог број 8_____
/Naziv organa-Назив органа/

Број / Број:

Datum / Датум: _____

POTVRDA O PREUZIMANJU DEPONOVANE VOZAČKE DOZVOLE
ПОТВРДА О ПРЕУЗИМАЊУ ДЕПОНОВАНЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ*Potvrdu o preuzimanju deponovane vozačke dozvole štampaо nadležni organ/Потврду о преузимању депоноване возачке дозволе штампао надлежни орган*

1. PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2. PREUZIMANJE VOZAČKE DOZVOLE/ ПРЕУЗИМАЊЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребивашта:	Dana/Дана: vozačka dozvola sa serijskim brojem / возачка дозвола са серијским бројем: preuzeta je od strane vlasnika / преузета је од стране власника. _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/

Lični/osobni podaci iz ovog obrasca bit će obrađeni u svrhe određene Zakonom o centralnoj evidenciji i razmjeni podataka i biti predmetom zaštite propisane Zakonom o zaštiti ličnih/osobnih podataka.

Лични подаци из овог обрасца биће обрађени у сврхе одређене Законом о централној евиденцији и размјени података и бити предметом заштите прописане Законом о заштити личних података.

/Naziv organa-Назив органа/

**Prilog broj 9/
Прилог број 9**

Број/Број: _____

Datum zahtjeva/Датум захтјева: _____

Datum štampe/Датум штампе: _____

**OBAVIJEST O DATUMU DOSTAVLJANJA VOZAČKE DOZVOLE RADI IZVRŠENJA ZAŠTITNE MJERE
I DATUMU PREUZIMANJA VOZAČKE DOZVOLE SA UPISANOM ZAŠTITNOM MJEROM/
ОБАВЈЕШТЕЊЕ О ДАТУМУ ДОСТАВЉАЊА ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ РАДИ ИЗВРШЕЊА ЗАШТИТНЕ
МЈЕРЕ И ДАТУМУ ПРЕУЗИМАЊА ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ СА УПИСАНОМ ЗАШТИТНОМ МЈЕРОМ**

1.	PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2.	PODACI O DATUMU DOSTAVLJANJA I VOZAČKOJ DOZVOLI KOJA JE PREDMET IZVRŠENJA/ ПОДАЦИ О ДАТУМУ ДОСТАВЉАЊА И ВОЗАЧКОЈ ДОЗВОЛИ КОЈА ЈЕ ПРЕДМЕТ ИЗВРШЕЊА
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребивашта:		Podnosilac zahtjeva broj/ Подносилац захтјева број: obavezan je prilikom preuzimanja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja m/v određene kategorije/ обавезан је приликом преузимања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрава управљања м/в одређене категорије): dana/дана: dostaviti nadležnom organu vozačku dozvolu radi deponovanja čiji su podaci/ доставити надлежном органу возачку дозволу ради депонувања чији су подаци: serijski broj/ серијски број: datum izdavanja/ датум издавања: _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/	

Lični/osobni podaci iz ovog obrasca bit će obrađeni u svrhe određene Zakonom o centralnoj evidenciji i razmjeni podataka i biti predmetom zaštite propisane Zakonom o zaštiti ličnih/osobnih podataka.

Лични подаци из овог обрасца бит ће обрађени у сврхе одређене Законом о централној евиденцији и размјени података и бити предметом заштите прописане Законом о заштити личних података.

U svojstvu странке у поступку издавања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије), ја

IME PREZIME

под пуном моралном, материјалном и кривичном одговорношћу, дајем следећу:

У својству странке у поступку издавања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије), ја

IME PREZIME

под пуном моралном, материјалном и кривичном одговорношћу, дајем следећу:

IZJAVU/ИЗЈАВУ

Kojom izjavljujem da sam pri podnošenju zahtjeva za izdavanje vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja motornim vozilom određene kategorije) u skladu sa članom/člankom 27. stav/stavak (5) Pravilnika o vozačkoj dozvoli ("Službeni glasnik BiH", br. 9/19) od strane nadležnog organa/tijela upoznat/a da nadležni organ prilikom uručjenja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom preuzima dostavljenu vozačku dozvolu od podnosioca zahtjeva koja je predmet izvršenja zaštitne mjere, radi deponiranja.

Također, upozoren/a sam da ukoliko ne dostavim vozačku dozvolu radi deponiranja u roku određenom od strane nadležnog organa, da će vozačka dozvola koja je predmet izvršenja zaštitne mjere biti oduzeta u skladu sa pravilima postupka kojim je uređena oblast izvršenja izvršnih upravnih akata, te da će mi biti izrečena prekršajna sankcija u skladu sa odredbama važećeg pravnog propisa kojim je uređena oblast sigurnosti saobraćaja na putevima u BiH.

Kojom izjavljujem da sam pri podnošenju zahtjeva za izdavanje vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja vozilom određene kategorije) u skladu sa članom 27. stav (5) Pravilnika o vozačkoj dozvoli („Службени гласник БиХ“, бр. 9/19) од стране надлежног органа/тијела упознат/а да надлежни орган приликом уручења возачке дозволе са уписаном заштитном мјером преузима достављену возачку дозволу од подносиоца захтјева која је предмет извршења заштитне мјере, ради депоновања.

Takoђе, упозорен/а сам да уколико не доставим возачку дозволу ради депоновања у року одређеном од стране надлежног органа, да ће возачка која је предмет извршења заштитне мјере бити одузета у складу са правилима поступка којим је уређена област извршења извршних управних аката, те да ће ми бити изречена прекршајна санкција у складу са одредама важећег правног прописа којим је уређена област сигурности саобраћаја на путевима у БиХ.

Ц/У _____ дана/дана: _____

Izjavu uzeo/la/Изјеву узео/ла:
Ime i prezime/Име и презиме:

Potpis/Потпис:

Izjavu dao/la/Изјаву дао/ла:
Potpis/Потпис:

IME PREZIME

JMB/JMB: _____

Na temelju članka 252. točka 15), a u svezi s člankom 187. stavak (3) Zakona o osnovama sigurnosti prometa na cestama u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", br. 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 i 88/23), ministar komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine, u suradnji s tijelom nadležnim za unutarnje poslove, donosi

PRAVILNIK O IZMJENAMA PRAVILNIKA O VOZAČKOJ DOZVOLI

Članak 1.

U Pravilniku o vozačkoj dozvoli ("Službeni glasnik BiH", br. 9/19 i 57/22), članak 27. mijenja se i glasi:

"Članak 27.

(Deponiranje vozačke dozvole)

- (1) Deponiranje vozačke dozvole vrši se sukladno sa Zakonom o osnovama sigurnosti prometa na cestama u Bosni i Hercegovini na način da se vozačka dozvola deponira kod nadležnog tijela kod kojeg se vozač vodi u evidenciji.
- (2) Ako se vozač, nakon prijema poziva da dostavi vozačku dozvolu radi izvršenja zabrane upravljanja motornim vozilom, ne odazove pozivu u ostavljenom roku, nadležno tijelo donosi zaključak o prinudnom oduzimanju vozačke dozvole. Izgled i sadržaj Poziva za deponiranje vozačke dozvole dat je u Privitku broj 6. i čini sastavni dio ovog Pravilnika.
- (3) Vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom računa se od dana deponiranja vozačke dozvole kod nadležnog tijela. Izgled i sadržaj Potvrde o deponiranju vozačke dozvole dat je u Privitku broj 7. i čini sastavni dio ovog Pravilnika.
- (4) Nakon što utvrdi da je isteklo vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom, nadležno tijelo poziva vozača radi vraćanja deponirane vozačke dozvole. Izgled i sadržaj Potvrde o preuzimanju vozačke dozvole dat je u Prilogu broj 8. i čini sastavni dio ovog Pravilnika.
- (5) Na zahtjev vozača kome je izrečena zabrana upravljanja motornim vozilom za određenu kategoriju, a koji ima pravo upravljati drugim kategorijama, može se izdati zamjenska vozačka dozvola sa upisanom zabranom upravljanja motornim vozilom.
- (6) Nadležno tijelo prilikom prijema zahtjeva iz stavka (5) ovog članka određuje datum početka realizacije zabrane upravljanja motornim vozilom koji se upisuje u zamjensku vozačku dozvolu, vodeći računa o vremenu potrebnom za njenu izradu.
- (7) Nadležno tijelo prilikom prijema zahtjeva za izdavanje vozačke dozvole sa upisanom zabranom upravljanja

motornim vozilom štampa Obavijest o datumu dostavljanja vozačke dozvole radi izvršenja zaštitne mjere i datumu preuzimanja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom, te Izjavu kojom se vozač upozorava na obvezu dostavljanja vozačke dozvole radi deponiranja u roku određenom od strane nadležnog tijela. Izgled i sadržaj obrasca Obavijesti i Izjave dati su u Privitku broj 9. i čine sastavni dio ovog pravilnika.

- (8) Nakon što Agencija za identifikacijske isprave, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine personalizira zamjensku vozačku dozvolu s upisanom zabranom upravljanja motornim vozilom i dostavi je nadležnom tijelu, vozač je dužan da, sukladno stavku (7) ovog članka i obrascem Obavijesti i Izjavom iz Privitka broj 9. ovog Pravilnika, dostavi svoju važeću vozačku dozvolu nadležnom tijelu radi deponiranja, te da preuzme zamjensku vozačku dozvolu s upisanom zaštitnom mjerom.
- (9) Nakon što istekne vrijeme zabrane upravljanja motornim vozilom za određenu kategoriju, vozaču se, na njegov zahtjev, vraća deponirana vozačka dozvola, a vozačka dozvola izdata sa upisanom zabranom se poništava i odlaže u dosje vozača.
- (10) Zabrana korištenja inozmene vozačke dozvole na teritoriju Bosne i Hercegovine izvršava se tako što se vozaču priopćava da zaštitna mjera traje od dana pravomoćnost prekršajnog naloga ili rješenja o prekršaju.
- (11) Izuzetno, kada se zaštitna mjera izvršava na temelju nepravomoćnog rješenja o prekršaju prema stranim osobama ili osobama koja nemaju stalno prebivalište u Bosni i Hercegovini, zaštitna mjera počinje da traje odmah po donošenju rješenja.
- (12) O izrečenoj zaštitnoj mjeri nadležno tijelo dužno je bez odgode obavijestiti sva tijela unutarnjih poslova u Bosni i Hercegovini, kao i Graničnu policiju Bosne i Hercegovine, pisanim i elektroničkim putem.

Članak 2.

Članak 29. mijenja se i glasi:

"Članak 29.

(Osiguravanje obrazaca vozačke dozvole)

Obrazac vozačke dozvole propisan ovim Pravilnikom osigurava Agencija za identifikacijske isprave, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine."

Članak 3.

(Stupanje na snagu)

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".

Broj 04-02-2-2279/25

27. listopada 2025. godine

Sarajevo

Ministar

Edin Forto, v. r.

NAZIV NADL. ORGANA

/Naziv organa-Назив органа/

Prilog broj 6

/Прилог број 6

Broj/Број: _____

Datum/Датум: _____ godine/године

POZIV/ПОЗИВ

Poziva se/позива се IME (IME JEDNOG RODITELJA) PREZIME, datum rođenja: DAT. ROĐ. godine, mjesto rođenja: MJESTO ROĐ. nastanjen/a/настањен/а u/y OPĆINA, MJESTO, ULICA, BROJ/БРОЈ: _____

da u svojstvu странке или путем пуномоћника у року од/да у својству странке или путем пуномоћника у року од _____ дана приступи/дана приступи u/y NAZIV NADLEŽNOG ORGANA radi deponiranja vozačke dozvole s ciljem izvršenja zaštitne mjere zabrane upravljanja motornim vozilom kategorije B;B1; na osnovu/temelju konačnog i izvršnog prekršajnog naloga broj i datum/ради депоновања возачке дозволе с циљем извршења заштитне мјере забране управљања моторним возилом категорије B;B1; на основу коначног и извршног прекршајног налога број и датум:

BROJ PN, DAT. RJEŠENJA PN. godine/године

Vozač koji se ne odazove pozivu nadležnog organa radi dostavljanja vozačke dozvole s ciljem izvršenja zaštitne mjere zabrane upravljanja motornim vozilom, kaznit će se novčanom kaznom od 100 do 300 KM, zbog počinjenog prekršaja iz člana 222. Zakona o osnovama sigurnosti saobraćaja na putevima u BiH (Službeni glasnik BiH, broj: 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 97/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 i 88/23), te će se u skladu sa članom 27. Pravilnika o vozačkoj dozvoli (Službeni glasnik BiH, broj: 9/19 i 57/22) donijeti zaključak o prinudnom oduzimanju vozačke dozvole.

Возач који се не одазове позиву надлежног органа ради достављања возачке дозволе с циљем извршења заштитне мјере забране управљања моторним возилом, казнит ће се новчаном казном од 100 до 300 КМ, због почињеног прекршаја из члана 222. Закона о основама безбједности саобраћаја на путевима у БиХ (Службени гласник БиХ, број: 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 97/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), те ће се у складу са чланом 27. Правилника о возачкој дозволи (Службени гласник БиХ, број: 9/19 и 57/22) донијети закључак о принудном одузимању возачке дозволе.

(Potpis ovlaštenog lica/Потпис
овлаштеног лица)

Dostaviti/Доставити:

- Именованом/именованом:

- а/а

Prilog broj 7/
Прилог број 7_____
/Naziv organa-Назив органа/

Broj / Број: _____

Datum / Датум: _____

POTVRDA O DEPONIRANJU VOZAČKE DOZVOLE
ПОТВРДА О ДЕПОНОВАЊУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ

*Potvrdu o deponiranju vozačke dozvole štampaо nadležni organ/Потврду о депоновању возачке дозволе
штампао надлежни орган*

1.	PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2.	DEPONOVANJE VOZAČKE DOZVOLE/ ДЕПОНОВАЊЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребившта:		Dana/Дана: vozačka dozvola sa serijskim brojem / возачка дозвола са серијским бројем: _____ preuzeta je od strane službenog lica / преузета је од стране службеног лица. Datum isteka realizacije zabrane je / Датум истека реализације забране је: _____ _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/	

НАПОМЕНА/НАПОМЕНА:

Vrijeme trajanja zabrane upravljanja motornim vozilom računa se od dana deponiranja vozačke dozvole kod nadležnog organa.

Na захтјев возача према коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се извршити замјена возачке дозволе са уписаном забраном.

Nakon isteka realizacije zabrane vozaču će se na njegov захтјев вратити депонирана возачка дозвола, а уколико возач посједује возачку дозволу издату са уписаном забраном иста се поништава и одлаже у досије возача.

Вријеме трајања забране управљања моторним возилом рачуна се од дана депоновања возачке дозволе код надлежног органа.

На захтјев возача према коме је изречена забрана управљања моторним возилом за одређену категорију, а који има право управљати другим категоријама, може се извршити замјена возачке дозволе са уписаном забраном.

Након истека реализације забране возачу ће се на његов захтјев вратити депонована возачка дозвола, а уколико возач посједује возачку дозволу издату са уписаном забраном иста се поништава и одлаже у досије возача.

Prilog broj 8/
Прилог број 8_____
/Naziv organa-Назив органа/

Број / Број:

Datum / Датум: _____

POTVRDA O PREUZIMANJU DEPONOVANE VOZAČKE DOZVOLE
ПОТВРДА О ПРЕУЗИМАЊУ ДЕПОНОВАНЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ*Potvrdu o preuzimanju deponovane vozačke dozvole štampaо nadležni organ/Потврду о преузимању депоноване возачке дозволе штампао надлежни орган*

1. PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2. PREUZIMANJE VOZAČKE DOZVOLE/ ПРЕУЗИМАЊЕ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребивашта:	Dana/Дана: vozačka dozvola sa serijskim brojem / возачка дозвола са серијским бројем: preuzeta je od strane vlasnika / преузета је од стране власника. _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/

Lični/osobni podaci iz ovog obrasca bit će obrađeni u svrhe određene Zakonom o centralnoj evidenciji i razmjeni podataka i biti predmetom zaštite propisane Zakonom o zaštiti ličnih/osobnih podataka.

Лични подаци из овог обрасца биће обрађени у сврхе одређене Законом о централној евиденцији и размјени података и бити предметом заштите прописане Законом о заштити личних података.

/Naziv organa-Назив органа/

**Prilog broj 9/
Прилог број 9**

Број/Број: _____

Datum zahtjeva/Датум захтјева: _____

Datum štampe/Датум штампе: _____

**OBAVIJEST O DATUMU DOSTAVLJANJA VOZAČKE DOZVOLE RADI IZVRŠENJA ZAŠTITNE MJERE
I DATUMU PREUZIMANJA VOZAČKE DOZVOLE SA UPISANOM ZAŠTITNOM MJEROM/
ОБАВЈЕШТЕЊЕ О ДАТУМУ ДОСТАВЉАЊА ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ РАДИ ИЗВРШЕЊА ЗАШТИТНЕ
МЈЕРЕ И ДАТУМУ ПРЕУЗИМАЊА ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ СА УПИСАНОМ ЗАШТИТНОМ МЈЕРОМ**

1.	PODACI O VLASNIKU VOZAČKE DOZVOLE/ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗАЧКЕ ДОЗВОЛЕ	2.	PODACI O DATUMU DOSTAVLJANJA I VOZAČKOJ DOZVOLI KOJA JE PREDMET IZVRŠENJA/ ПОДАЦИ О ДАТУМУ ДОСТАВЉАЊА И ВОЗАЧКОЈ ДОЗВОЛИ КОЈА ЈЕ ПРЕДМЕТ ИЗВРШЕЊА
Ime/Име: Prezime/Презиме: Mjesto rođenja/ Мјесто рођења: Datum rođenja/ Датум рођења: Mjesto prebivališta/ Мјесто пребивашта:		Podnosilac zahtjeva broj/ Подносилац захтјева број: obavezan je prilikom preuzimanja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja m/v određene kategorije/ обавезан је приликом преузимања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања м/в одређене категорије): dana/дана: dostaviti nadležnom organu vozačku dozvolu radi deponovanja čiji su podaci/ доставити надлежном органу возачку дозволу ради депонувања чији су подаци: serijski broj/ серијски број: datum izdavanja/ датум издавања: _____ /Potpis vlasnika VD Потпис власника ВД/ _____ /Potpis službenog lica Потпис службеног лица/	

Lični/osobni podaci iz ovog obrasca bit će obrađeni u svrhe određene Zakonom o centralnoj evidenciji i razmjeni podataka i biti predmetom zaštite propisane Zakonom o zaštiti ličnih/osobnih podataka.

Лични подаци из овог обрасца бит ће обрађени у сврхе одређене Законом о централној евиденцији и размјени података и бити предметом заштите прописане Законом о заштити личних података.

U svojstvu странке у поступку издавања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије), ја

IME PREZIME

под пуном моралном, материјалном и кривичном одговорношћу, дајем следећу:

У својству странке у поступку издавања возачке дозволе са уписаном заштитном мјером (забрана управљања моторним возилом одређене категорије), ја

IME PREZIME

под пуном моралном, материјалном и кривичном одговорношћу, дајем следећу:

IZJAVU/ИЗЈАВУ

Kojom izjavljujem da sam pri podnošenju zahtjeva za izdavanje vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja motornim vozilom određene kategorije) u skladu sa članom/člankom 27. stav/stavak (5) Pravilnika o vozačkoj dozvoli ("Službeni glasnik BiH", br. 9/19) od strane nadležnog organa/tijela upoznat/a da nadležni organ prilikom uručjenja vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom preuzima dostavljenu vozačku dozvolu od podnosioca zahtjeva koja je predmet izvršenja zaštitne mjere, radi deponiranja.

Također, upozoren/a sam da ukoliko ne dostavim vozačku dozvolu radi deponiranja u roku određenom od strane nadležnog organa, da će vozačka dozvola koja je predmet izvršenja zaštitne mjere biti oduzeta u skladu sa pravilima postupka kojim je uređena oblast izvršenja izvršnih upravnih akata, te da će mi biti izrečena prekršajna sankcija u skladu sa odredbama važećeg pravnog propisa kojim je uređena oblast sigurnosti saobraćaja na putevima u BiH.

Kojom izjavljujem da sam pri podnošenju zahtjeva za izdavanje vozačke dozvole sa upisanom zaštitnom mjerom (zabrana upravljanja vozilom određene kategorije) u skladu sa članom 27. stav (5) Pravilnika o vozačkoj dozvoli („Службени гласник БиХ“, бр. 9/19) од стране надлежног органа/тијела упознат/а да надлежни орган приликом уручења возачке дозволе са уписаном заштитном мјером преузима достављену возачку дозволу од подносиоца захтјева која је предмет извршења заштитне мјере, ради депоновања.

Takoђе, упозорен/а сам да уколико не доставим возачку дозволу ради депоновања у року одређеном од стране надлежног органа, да ће возачка која је предмет извршења заштитне мјере бити одузета у складу са правилима поступка којим је уређена област извршења извршних управних аката, те да ће ми бити изречена прекршајна санкција у складу са одредама важећег правног прописа којим је уређена област сигурности саобраћаја на путевима у БиХ.

Ц/У _____ дана/дана: _____

Izjavu uzeo/la/Изјеву узео/ла:
Ime i prezime/Име и презиме:

Potpis/Потпис:

Izjavu dao/la/Изјаву дао/ла:
Potpis/Потпис:

IME PREZIME

JMB/JMB: _____

735

На основу члана 215. став 3. Закона о основама безбједности саобраћаја на путевима у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 и 88/23), министар комуникација и транспорта Босне и Херцеговине, у сарадњи са ентитетским министарствима унутрашњих послова у Босни и Херцеговини и полицијом Брчко дистрикта Босне и Херцеговине, доноси

**ПРАВИЛНИК
О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О
РЕГИСТРОВАЊУ ВОЗИЛА**

Члан 1.

У Правилнику о регистравању возила ("Службени гласник БиХ", бр. 69/09, 29/20 и 9/21) у члану 1. тачка а) иза алинеје 14. додаје се нова алинеја 15. која гласи:

"15. издавање додатних регистарских таблица".

Члан 2.

У члану 5. став (2) Прилог број 1. се мијења и чини саставни дио овог правилника.

Члан 3.

Иза члана 12ц. додаје се нови члан 12д. који гласи:

"Члан 12д.

(Издавање додатне регистарске таблице)

- (1) Захтјев за издавање додатне регистарске таблице за моторна возила категорије Н2, Н3, М2 и М3 и за возила категорије О3 и О4 подноси се надлежном тијелу на прописаном обрасцу из Прилога број 1. овог правилника.
- (2) Уз захтјев из става (1) овог члана се прилаже:
 - а) доказ о идентитету власника возила, односно о идентитету корисника лизинга;
 - б) доказ о власништву над возилом, односно овлашћење за коришћење возила за корисника лизинга;
 - ц) доказ о уплати прописаних накнада за додатну регистарску таблицу, као и доказ о уплати за вањски стикер за возила категорије О3 и О4 и записник надлежног органа о пријави губитка или крађе једне регистарске таблице који садржи регистарску ознаку и серијски број изгубљене, украдене или оштећене регистарске таблице".
- (3) Додатна регистарска таблица из става (1) овог члана издаје се уз потврду која је дата у Прилогу број 1а. овог правилника и чини његов саставни дио.
- (4) Надлежни орган води евиденцију о регистарској ознаци и серијском броју изгубљене, украдене или оштећене регистарске таблице".

Члан 4.

У члану 18. у ставу (2) на крају текста брише се тачка и додају се ријечи: "о чему се издаје потврда на обрасцу датом у Прилогу број 1б. овог правилника који чини његов саставни дио."

Члан 5.

У члану 22. иза става (2) додаје се нови став (3) који гласи:

"(3) Изузетно од ст. (1) и (2) овог члана, у случају губитка, крађе или оштећења једне регистарске таблице, уколико је поднесен захтјев из члана 40д. став (1) овог правилника, Агенција за идентификациона документа, евиденцију и размјену података БиХ, на својој службеној интернет страници, објављује податке о серијском броју изгубљене, украдене или оштећене регистарске таблице за моторна возила категорије Н2,

Н3, М2 и М3 и за возила категорије О3 и О4, а за возила категорије О3 и О4 објављује и серијски број стикер наљепнице."

Члан 6.

У члану 25. став (4) мијења се и гласи:

- "(4) За олдтајмере, тракторе, радне машине и мотокултиваторе, као и возила на моторни погон чија запремина мотора не прелази 50 цм³, важење регистрације није временски ограничено, уз обавезу вршења техничког прегледа возила, посједовања стикера наљепнице и полисе о осигурању возила које не смију бити старије од годину дана."

Члан 7.

У члану 29. иза става (5) додаје се нови став (6) који гласи:

- "(6) У случају издавања додатне регистарске таблице из члана 40д. став (1) овог правилника за возила категорије О3 и О4 издаје се стикер наљепница."

Члан 8.

Члан 37. мијења се и гласи:

"Члан 37.

(Регистарске таблице са међународном ознаком ВИН за мотоцикле и бицикле са мотором)

- (1) Регистарска таблица за мотоцикле и бицикле с мотором, чија је запремина мотора већа или једнака 101 цм³, је дужине 240 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм. У погледу боје, бројних и словних ознака не разликује се од регистарских таблица за моторна возила, осим што је плаво поље са међународном ознаком ВИН у лијевом горњем углу таблице.
- (2) Мотоцикли и бицикли с мотором чија је запремина мотора мања од 101 цм³, означавају се таблицом дужине 170 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм, која је бијеле боје оивичене црном линијом, са регистарском ознаком црне боје, која се састоји од једног слова и два броја у горњем реду таблице, једног слова и два броја у доњем реду таблице, и плавим пољем са међународном ознаком ВИН у лијевом горњем углу таблице.
- (3) Изглед регистарске таблице дужине 240 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм за мотоцикле и бицикле са мотором чија је запремина мотора већа или једнака 101 цм³, дат је у Прилогу број 10. овог правилника и чини његов саставни дио.
- (4) Изглед регистарске таблице дужине 170 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм за мотоцикле и бицикле са мотором чија је запремина мотора мања од 101 цм³, дат је у Прилогу број 10а. овог правилника и чини његов саставни дио."

Члан 9.

Иза члана 40б. додају се нови чл. 40ц. и 40д. који гласе:

"Члан 40ц.

(Издавање регистарских таблица)

За сва моторна возила додјељују се на коришћење по двије регистарске таблице, а за лаке мотоцикле, мотоцикле и прикључна возила по једна регистарска таблица.

Члан 40д.

(Издавање додатне регистарске таблице)

- (1) Изузетно од члана 40ц. овог правилника за моторна возила категорије Н2, Н3, М2 и М3 и за возила категорије О3 и О4, у случају губитка, крађе или оштећења може се додатно издати једна регистарска таблица.

- (2) Регистарска таблица из става (1) овог члана издаје се у року од осам радних дана од дана пријема захтјева.
- (3) Изузетно од рока прописаног у ставу (2) овог члана, на захтјев подносиоца, надлежно тијело издаје додатну регистарску таблицу у року не дужем од три радна дана од дана пријема захтјева.
- (4) На основу захтјева надлежног тијела за издавање регистарске таблице из става (1) овог члана Агенција за идентификациона документа, евиденцију и размјену података БиХ израђује додатну регистарску таблицу са роком важења изгубљене, украдене или оштећене регистарске таблице.
- (5) Дистрибуцију регистарских таблица из става (4) овог члана врши надлежно тијело на чији захтјев се издаје регистарска таблица.
- (6) Захтјев за персонализацију додатне регистарске таблице подноси се на прописаном обрасцу датом у Прилог број 1ц. овог правилника и чини његов саставни дио.
- (7) Висина накнаде за издавање додатне регистарске таблице из става (1) овог члана прописује се

Правилником о цијени докумената о возилу и цијени ознака за обиљежавање возила.

Члан 10.

Иза члана 73. додаје се нови члан 73а. који гласи:

"Члан 73а.

(Пријелазна одредба)

IDDEEA ће у року од шест мјесеци од ступања на снагу овог правилника омогућити издавање:

- а) додатних регистарских таблица из члана 12д. овог правилника и
- б) регистарских таблица из члана 37. став (2) овог правилника."

Члан 11.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 04-02-2-2280/25

27. октобра 2025. године

Сарајево

Министар

Един Форто, с. р.

Prilog 1/Прилог 1

Nadležno tijelo / Надлежни орган

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

ZAHTEJ ZA REGISTRACIJU-PROBNE TABLICE/PLOČICE-ODJAVU VOZILA-PROMJENU PODATAKA
ЗАХТЈЕВ ЗА РЕГИСТРАЦИЈУ-ПРОБНЕ ТАБЛИЦЕ-ОДЈАВУ ВОЗИЛА-ПРОМЈЕНУ ПОДАТАКА

I. VRSTA ZAHTEJA / ВРСТА ЗАХТЈЕВА

- ☐ прва регистрација / прва регистрација
- ☐ ponovna registracija / поновна регистрација
- ☐ promjena vlasništva nad vozilom / промјена власништва над возилом
- ☐ privremena registracija vozila/ привремена регистрација возила
- ☐ izdavanje probnih tablica - pločica / издавање пробних таблица
- ☐ produženje važnosti registracije / продуженје важности регистрације
- ☐ promjena podataka o vlasniku vozila / промјена података о власнику возила
- ☐ promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу
- ☐ odjava vozila / одјава возила
- ☐ promjena registarskih tablica - pločica / промјена регистарских таблица
- ☐ izdavanje isprava o vozilu / издавање исправа о возилу
- ☐ promjena stikera naljepnice / промјена стикер наљепнице
- ☐ izdavanje dodatne registarske tablice / издавање додатне регистарске таблице

II. IDENTIFIKACIJSKI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила

Marka / Марка

Tip / Тип

Broj šasije / Број шасије

Broj motora / Број мотора

Registarski broj / Регистарски број

Broj potvrde o registraciji / Број потврде о регистрацији

Broj potvrde o vlasništvu vozila / Број потврде о власништву возила

Broj stiker naljepnice / Број стикер наљепнице

III. PODACI O PRVOJ REGISTRACIJ / ПОДАЦИ О ПРВОЈ РЕГИСТРАЦИЈИ

Mjesto prve registracije / Мјесто прве регистрације

Datum prve registracije / Датум прве регистрације

Registarska - registracijska oznaka / Регистарска ознака

IV. PODACI O VLASNIKU / ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ

Vrsta / Врста

1 - Fizička osoba/Физичко лице

2 - Pravna osoba/Правно лице

☐

JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, Općina / Мјесто, Општина

Adresa / Адреса

V. PODACI O NOSIOCU / NOSITELJU POTVRDE O REGISTRACIJI / ПОДАЦИ О НОСИОЦУ ПОТВРДЕ О РЕГИСТРАЦИЈИ

Svojstvo / Својство	1 - Vlasnik / Власник	2 - Korisnik / Корисник	3 - Ostalo / Остало	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ				
Prezime - naziv / Презиме - назив				
Ime / Име				
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина				
Adresa / Адреса				

VI. PODACI O OSIGURANJU VOZILA / ПОДАЦИ О ОСИГУРАЊУ ВОЗИЛА

Osiguravajuće društvo / Осигуравајуће друштво	
Broj polise osiguranja / Број полисе осигурања	
Osiguravajuće društvo - međunarodna karta / Осигуравајуће друштво - међународна карта	
Broj međunarodne karte / Број међународне карте	

VII. NOVI PODACI O VLASNIKU VOZILA / НОВИ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗИЛА

Vrsta / Врста	1 - Fizička osoba / Физичко лице	2 - Pravna osoba / Правно лице	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ			
Prezime - naziv / Презиме - назив			
Ime / Име			
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина			
Adresa / Адреса			

VIII. NOVI PODACI O NOSIOCU / NOSITELJU POTVRDE O REGISTRACIJI / НОВИ ПОДАЦИ О НОСИОЦУ ПОТВРДЕ О РЕГИСТРАЦИЈИ

Svojstvo / Својство	1 - Vlasnik / Власник	2 - Korisnik / Корисник	3 - Ostalo / Остало	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ				
Prezime - naziv / Презиме - назив				
Ime / Име				
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина				
Adresa / Адреса				

IX. ODJAVA VOZILA / ОДЈАВА ВОЗИЛА

Datum odjave / Датум одјаве		☐
Razlog odjave / Разлог одјаве:		
1 - preseljenje vlasnika / преселење власника	6 - izgubljeno-ukradeno / изгубљено-украдено	
2 - prodaja u BiH / због продаје у БиХ	7 - otuđeno u inostranstvu / отуђено у иностранству	
3 - prodaja izvan BiH / продаја изван БиХ	8 - neispravno / неисправно	
4 - otpisano-dotrajalo / отписано-дотрајало	9 - po službenoj dužnosti / по службеној дужности	
5 - uništeno / уништено		

X. PROMJENA REGISTRARSKIH TABLICA-PLOČICA / ПРОМЈЕНА РЕГИСТАРСКИХ ТАБЛИЦА**IZDAVANJE ISPRAVA O VOZILU / ИЗДАВАЊЕ ДОКУМЕНАТА О ВОЗИЛУ****PROMJENA STIKERA NALJEPNICE / ПРОМЈЕНА СТИКЕРА НАЉЕПНИЦЕ****IZDAVANJE DODATNE TABLICE-PLOČICE / ИЗДАВАЊЕ ДОДАТНЕ ТАБЛИЦЕ**

Datum promjene / Датум промјене

Razlog promjene registarskih tablica-pločica / Разлог промјене регистарских таблица				☐
1 - gubitak / губитак	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	
Izdavanje potvrde o registraciji / Издавање потврде о регистрацији				☐
1 - promjena podataka o nosiocu-nositelju / промјена података о носиоцу				
2 - promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу				
3 - gubitak / губитак	4 - krađa / крађа	5 - oštećenje / оштећење	6 - ostalo / остало	
Izdavanje potvrde o vlasništvu vozila / Издавање потврде о власништву возила				☐
1 - promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу				
2 - gubitak / губитак	3 - krađa / крађа	4 - oštećenje / оштећење	5 - ostalo / остало	
Razlog promjene stiker naljepnice / Разлог промјене стикер наљепнице				☐
1 - istekao rok važenja / истекао рок важења	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	
Izdavanje dodatne registarske tablice / Издавање додатне регистарске таблице				☐
1 - gubitak / губитак	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	

NAPOМЕНА / НАПОМЕНА:

--

Potpis podnositelja zahtjeva
Потпис подносиоца захтјеваМ.Р.
М.П.Potpis službene osobe
Потпис службеног лица

Прилог 1а/Прилог 1а

Naziv tijela / Назив органа
Broj registra / Број регистра
Datum / Датум

POTVRDA O PRIJEMU ZAHTEJVA ZA PERSONALIZACIJU DODATNE REGISTRARSKE TABLICE – PLOČICE
ПОТВРДА О ПРИЈЕМУ ЗАХТЈЕВА ЗА ПЕРСОНАЛИЗАЦИЈУ ДОДАТНЕ РЕГИСТАРСКЕ ТАБЛИЦЕ

I. PODACI O PODNOSITELJU ZAHTEJVA / ПОДАЦИ О ПОДНОСИОЦУ ЗАХТЈЕВА

Vrsta vlasništva / Брста власништва: _____
JMB/JIB/MB / ЈМБ/ЈИБ/МБ: _____
Prezime ili naziv / Презиме или назив: _____
Ime / Име: _____
Adresa prebivališta/sjedišta / Адреса пребивалишта/сједишта: _____
Kontakt telefon / Контакт телефон: _____
Naručena registarska oznaka / Наручена регистарска ознака: _____
Redni broj dodatne registarske tablice / Редни број додатне регистарске таблице: _____

Potvrđuje se da je podnositelj zahtjeva dana (datum) ovom organu/tijelu podnio zahtjev za izdavanje dodatne tablice sa registarskom oznakom (reg_oznaka), koji je zaveden/uknjižen pod zahtjevom broj (broj zahtjeva).
Потврђује се да је подносилац захтјева дана (датум) овом органу поднио захтјев за издавање додатне таблице са регистарском ознаком (рег_ознака), који је заведен под бројем (број захтјева).

НАПОМЕНА: O datumu preuzimanja dodatne registarske tablice - pločice i izdavanja isprava za predmetno vozilo blagovremeno ćete biti obaviješteni putem kontakt telefona. Rok za izradu i dostavu dodatne registarske tablice - pločice nadležnom tijelu je _____ dana od dana zaprimanja zahtjeva.

НАПОМЕНА: O datumu preuzimanja dodatne registarske tablice i izdavanja isprava za predmetno vozilo blagovremeno ćete biti obaviješteni putem kontakt telefona. Rok za izradu i dostavu dodatne registarske tablice nadležnom organu je _____ dana od dana zaprimanja zahtjeva.

М.Р.
М.П.

Potpis službenog lica/osobe
Потпис службеног лица

Prilog 1b / Прилог 1б

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

POTVRDA O ODJAVI VOZILA I PREDAJI REGISTRARSKIH TABLICA - PLOČICA
ПОТВРДА О ОДЈАВИ ВОЗИЛА И ПРЕДАЈИ РЕГИСТАРСКИХ ТАБЛИЦА

Kojom se potvrđuje da je dana:

(datum)

sproveden postupak odjave vozila i vozilu određen status „odjavljeno“ u evidenciji o registrovanim vozilima i ispravama za registraciju vozila na osnovu zaprimljenog zahtjeva za odjavu vozila/ rješenja o odjavi vozila po službenoj dužnosti broj:

zbog

(broj zahtjeva)

Kojom se potvrđuje da je dana: sproveden postupak odjave vozila i vozilu određen status „odjavljeno“ u evidenciji o registrovanim vozilima i dokumentima za registraciju na osnovu zaprimljenog zahtjeva za odjavu vozila/ rješenja o odjavi vozila po službenoj dužnosti broj:

zbog:

(razlog odjave)

I. IDENTIFIKACIONI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила

Marka / Марка

Tip / Тип

Broj šasije / Број шасије

Broj motora / Број мотора

Godina proizvodnje / Година производње

II. PODACI O ISPRAVAMA ZA REGISTRACIJU I REGISTRARSKIM TABLICAMA - PLOČICAMA ODJAVLJENOG VOZILA / ПОДАЦИ О ДОКУМЕНТИМА ЗА РЕГИСТРАЦИЈУ И РЕГИСТАРСКИМ ТАБЛИЦАМА ОДЈАВЉЕНОГ ВОЗИЛА

Registarske tablice-pločice oznaka / Регистарске таблице ознака

Potvrda o registraciji broj / Потврда о регистрацији број

Potvrda o vlasništvu broj / Потврда о власништву број

III. PODACI O VLASNIKU ODJAVLJENOG VOZILA (FIZIČKO LICE-OSOBA/PRAVNO LICE-OSOBA)
ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ОДЈАВЉЕНОГ ВОЗИЛА (ФИЗИЧКО ЛИЦЕ/ПРАВНО ЛИЦЕ)

JMB/JVB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, općina i adresa prebivališta-sjedišta /

Мјесто, општина и адреса пребивалишта-сједишта

IV. PODACI O LICU / SUBJEKTU NA KOGA JE SPROVEDENA ODJAVA VOZILA (FIZIČKO LICE-OSOBA/PRAVNO LICE-OSOBA)
ПОДАЦИ О ЛИЦУ / СУБЈЕКТУ НА КОГА ЈЕ СПРОВЕДЕНА ОДЈАВА ВОЗИЛА (ФИЗИЧКО ЛИЦЕ/ПРАВНО ЛИЦЕ)

JMB/JVB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, općina i adresa prebivališta-sjedišta /

Мјесто, општина и адреса пребивалишта-сједишта

Prilog 1b / Прилог 1б

U provedenom postupku odjave predmetnog vozila stranka je nadležnom organu predala / У проведеном поступку одјаве предметног возила странка је надлежном органу предала:
--

Registarske tablice-pločice / Регистарске таблице:

DA/NE

Broj vraćenih tablica / Број враћених таблица:

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe

Потпис службеног лица

Prilog 1 с/Прилог 1ц

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

Zahtjev broj / Захтјев број

ZAHTEJ ZA PERSONALIZACIJU DODATNE REGISTRARSKE TABLICE – PLOŠĆE
ЗАХТЈЕВ ЗА ПЕРСОНАЛИЗАЦИЈУ ДОДАТНЕ РЕГИСТАРСКЕ ТАБЛИЦЕ

Neophodno je da u skladu sa važećim pravnim propisima kojima je uređena oblast izdavanja dodatne registrarske tablice izvršite personalizaciju za vozilo sljedećih karakteristika

Неопходно је да у складу са важећим правним прописима којима је уређена област издавања додатне регистарске таблице извршите персонализацију регистарске таблице за возило следећих карактеристика

I. IDENTIFIKACIONI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила:

Marka / Марка:

Tip / Тип:

Broj šasije / Број шасије:

Broj motora / Број мотора:

Godina proizvodnje / Година производње:

Potvrda o registraciji / Потврда о регистрацији:

Naručena registrarska oznaka / Наручена регистарска ознака:

Nevažeći serijski broj registrarske oznake / Неважећи серијски број регистарске ознаке:

Vrsta tablica / Врста таблица:

Redni broj izdavanja dodatne registrarske tablice / Редни број издавања додатне регистарске таблице:

II. PODACI O VLASNIKU / ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ

Vrsta vlasništva / Врста власништва:

JMB/JIB/MB / ЈМБ/ЈИБ/МБ:

Prezime ili naziv / Презиме или назив:

Ime / Име:

Adresa prebivališta/sjedišta / Адреса пребивалишта/сједишта:

Kontakt telefon / Контакт телефон:

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe
Потпис службеног лица

Prilog/Прилог 10а.

Izgled registarske tablice/pločice dužine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³/ Изглед регистарске таблице дужине 170 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм за мотоцикле и бидикле са мотором чија је запремина мотора мања од 101 цм³



Na osnovu člana 215. stav 3. Zakona o osnovama sigurnosti saobraćaja na putevima u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", br. 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 i 88/23), ministar komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine, u saradnji sa entitetskim ministarstvima unutrašnjih poslova u Bosni i Hercegovini i policijom Brčko distrikta Bosne i Hercegovine, donosi

PRAVILNIK O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O REGISTRIRANJU VOZILA

Član 1.

U Pravilniku o registriranju vozila ("Službeni glasnik BiH", br. 69/09, 29/20 i 9/21) u članu 1. tačka a) iza alineje 14. dodaje se nova alineja 15. koja glasi:

"15. izdavanje dodatnih registarskih tablica."

Član 2.

U članu 5. stav (2) Prilog broj 1. se mijenja i čini sastavni dio ovog pravilnika.

Član 3.

Iza člana 12c. dodaje se novi član 12d. koji glasi:

"Član 12d.

(Izdavanje dodatne registarske tablice)

- (1) Zahtjev za izdavanje dodatne registarske tablice za motorna vozila kategorije N2, N3, M2 i M3 i za vozila kategorije O3 i O4 podnosi se nadležnom tijelu na propisanom obrascu iz Priloga broj 1. ovog pravilnika.
- (2) Uz zahtjev iz stava (1) ovog člana se prilaže:
 - a) dokaz o identitetu vlasnika vozila, odnosno o identitetu korisnika lizinga;
 - b) dokaz o vlasništvu nad vozilom, odnosno ovlaštenje za korištenje vozila za korisnika lizinga;
 - c) dokaz o uplati propisanih naknada za dodatnu registarsku tablicu, kao i dokaz o uplati za vanjski stiker za vozila kategorije O3 i O4 i
 - d) zapisnik nadležnog organa o prijavi gubitka ili krađe jedne registarske tablice koji sadrži registarsku oznaku i serijski broj izgubljene, ukradene ili oštećene registarske tablice."
- (3) Dodatna registarska tablica iz stava (1) ovog člana izdaje se uz potvrdu koja je data u Prilogu broj 1a. ovog pravilnika i čini njegov sastavni dio.
- (4) Nadležno tijelo vodi evidenciju o registarskoj oznaci i serijskom broju izgubljene, ukradene ili oštećene registarske tablice."

Član 4.

U članu 18. u stavu (2) na kraju teksta briše se tačka i dodaju se riječi: "o čemu se izdaje potvrda na obrascu datom u Prilogu broj 1b. ovog pravilnika koji čini njegov sastavni dio."

Član 5.

- U članu 22. iza stava (2) dodaje se novi stav (3) koji glasi:
- "(3) Izuzetno od st. (1) i (2) ovog člana, u slučaju gubitka, krađe ili oštećenja jedne registarske tablice, ukoliko je podnesen zahtjev iz člana 40d. stav (1) ovog pravilnika, Agencija za identifikaciona dokumenta, evidenciju i razmjenu podataka BiH, na svojoj službenoj internet stranici, objavljuje podatke o serijskom broju izgubljene, ukradene ili oštećene registarske tablice za motorna vozila kategorije N2, N3, M2 i M3 i za vozila kategorije O3 i O4, a za vozila kategorije O3 i O4 objavljuje i serijski broj stiker naljepnice."

Član 6.

U članu 25. stav (4) mijenja se i glasi:

- "(4) Za oldtajmere, traktore, radne mašine i motokultivatore, kao i vozila na motorni pogon čija zapremina motora ne prelazi 50 cm³, važenje registracije nije vremenski ograničeno, uz obavezu vršenja tehničkog pregleda vozila, posjedovanja stikera naljepnice i polise o osiguranju vozila koje ne smiju biti starije od godinu dana."

Član 7.

U članu 29. iza stava (5) dodaje se novi stav (6) koji glasi:

- "(6) U slučaju izdavanja dodatne registarske tablice iz člana 40d. stav (1) ovog pravilnika za vozila kategorije O3 i O4 izdaje se stiker naljepnica."

Član 8.

Član 37. mijenja se i glasi:

"Član 37.

(Registarske tablice sa međunarodnom oznakom BIH za motocikle i bicikle sa motorom)

- (1) Registarska tablica za motocikle i bicikle s motorom, čija je zapremina motora veća ili jednaka 101 cm³, je dužine 240 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm. U pogledu boje, brojnih i slovničkih oznaka ne razlikuje se od registarskih tablica za motorna vozila, osim što je plavo polje sa međunarodnom oznakom BIH u lijevom gornjem uglu tablice.
- (2) Motocikli i bicikli s motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³, označavaju se tablicom dužine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm, koja je bijele boje oivičene crnom linijom, sa registarskom oznakom crne boje, koja se sastoji od jednog slova i dva broja u gornjem redu tablice, jednog slova i dva broja u donjem redu tablice, i plavim poljem sa međunarodnom oznakom BIH u lijevom gornjem uglu tablice.
- (3) Izgled registarske tablice dužine 240 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora veća ili jednaka 101 cm³, dat je u Prilogu broj 10. ovog pravilnika i čini njegov sastavni dio.
- (4) Izgled registarske tablice dužine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³, dat je u Prilogu broj 10a. ovog pravilnika i čini njegov sastavni dio."

Član 9.

Iza člana 40b. dodaju se novi čl. 40c. i 40d. koji glase:

"Član 40c.

(Izdavanje registarskih tablica)

Za sva motorna vozila dodjeljuju se na korištenje po dvije registarske tablice, a za lake motocikle, motocikle i priključna vozila po jedna registarska tablica.

Član 40d.

(Izdavanje dodatne registarske tablice)

- (1) Izuzetno od člana 40c. ovog pravilnika za motorna vozila kategorije N2, N3, M2 i M3 i za vozila kategorije O3 i O4, u slučaju gubitka, krađe ili oštećenja može se dodatno izdati jedna registarska tablica.
- (2) Registarska tablica iz stava (1) ovog člana izdaje se u roku od osam radnih dana od dana prijema zahtjeva.
- (3) Izuzetno od roka propisanog u stavu (2) ovog člana, na zahtjev podnosioca, nadležno tijelo izdaje dodatnu registarsku tablicu u roku ne dužem od tri radna dana od dana prijema zahtjeva.
- (4) Na osnovu zahtjeva nadležnog tijela za izdavanje registarske tablice iz stava (1) ovog člana Agencija za identifikaciona dokumenta, evidenciju i razmjenu podataka BiH izrađuje dodatnu registarsku tablicu sa

rokom važenja izgubljene, ukradene ili oštećene registarske tablice.

- (5) Distribuciju registarskih tablica iz stava (4) ovog člana vrši nadležno tijelo na čiji zahtjev se izdaje registarska tablica.
- (6) Zahtjev za personalizaciju dodatne registarske tablice podnosi se na propisanom obrascu datom u Prilog broj 1c. ovog pravilnika i čini njegov sastavni dio.
- (7) Visina naknade za izdavanje dodatne registarske tablice iz stava (1) ovog člana propisuje se Pravilnikom o cijeni dokumenata o vozilu i cijeni oznaka za obilježavanje vozila.

Član 10.

Iza člana 73. dodaje se novi član 73a. koji glasi:

"Član 73a.

(Prijelazna odredba)

IDDEEA će u roku od šest mjeseci od stupanja na snagu ovog pravilnika omogućiti izdavanje:

- a) dodatnih registarskih tablica iz člana 12d. ovog pravilnika i
- b) registarskih tablica iz člana 37. stav (2) ovog pravilnika."

Član 11.

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".

Broj 04-02-2-2280/25
27. oktobra 2025. godine
Sarajevo

Ministar
Edin Forto, s. r.

Prilog 1/Прилог 1

Nadležno tijelo / Надлежни орган

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

ZAHTEJ ZA REGISTRACIJU-PROBNE TABLICE/PLOČICE-ODJAVU VOZILA-PROMJENU PODATAKA
ЗАХТЈЕВ ЗА РЕГИСТРАЦИЈУ-ПРОБНЕ ТАБЛИЦЕ-ОДЈАВУ ВОЗИЛА-ПРОМЈЕНУ ПОДАТАКА
I. VRSTA ZAHTEJA / ВРСТА ЗАХТЈЕВА

- ☐ prva registracija / прва регистрација
☐ ponovna registracija / поновна регистрација
☐ promjena vlasništva nad vozilom / промјена власништва над возилом
☐ privremena registracija vozila/ привремена регистрација возила
☐ izdavanje probnih tablica - pločica / издавање пробних таблица
☐ produženje važnosti registracije / продуженје важности регистрације
☐ promjena podataka o vlasniku vozila / промјена података о власнику возила
☐ promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу
☐ odjava vozila / одјава возила
☐ promjena registarskih tablica - pločica / промјена регистарских таблица
☐ izdavanje isprava o vozilu / издавање исправа о возилу
☐ promjena stikera naljepnice / промјена стикер наљепнице
☐ izdavanje dodatne registarske tablice / издавање додатне регистарске таблице

II. IDENTIFIKACIJSKI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила

Marka / Марка

Tip / Тип

Broj šasije / Број шасије

Broj motora / Број мотора

Registarski broj / Регистарски број

Broj potvrde o registraciji / Број потврде о регистрацији

Broj potvrde o vlasništvu vozila / Број потврде о власништву возила

Broj stiker naljepnice / Број стикер наљепнице

III. PODACI O PRVOJ REGISTRACIJ / ПОДАЦИ О ПРВОЈ РЕГИСТРАЦИЈИ

Mjesto prve registracije / Мјесто прве регистрације

Datum prve registracije / Датум прве регистрације

Registarska - registracijska oznaka / Регистарска ознака

IV. PODACI O VLASNIKU / ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ

Vrsta / Врста

1 - Fizička osoba/Физичко лице

2 - Pravna osoba/Правно лице

☐

JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, Općina / Мјесто, Општина

Adresa / Адреса

V. PODACI O NOSIOCU / NOSITELJU POTVRDE O REGISTRACIJI / ПОДАЦИ О НОСИОЦУ ПОТВРДЕ О РЕГИСТРАЦИЈИ

Svojstvo / Својство	1 - Vlasnik / Власник	2 - Korisnik / Корисник	3 - Ostalo / Остало	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ				
Prezime - naziv / Презиме - назив				
Ime / Име				
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина				
Adresa / Адреса				

VI. PODACI O OSIGURANJU VOZILA / ПОДАЦИ О ОСИГУРАЊУ ВОЗИЛА

Osiguravajuće društvo / Осигуравајуће друштво	
Broj polise osiguranja / Број полисе осигурања	
Osiguravajuće društvo - međunarodna karta / Осигуравајуће друштво - међународна карта	
Broj međunarodne karte / Број међународне карте	

VII. NOVI PODACI O VLASNIKU VOZILA / НОВИ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗИЛА

Vrsta / Врста	1 - Fizička osoba / Физичко лице	2 - Pravna osoba / Правно лице	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ			
Prezime - naziv / Презиме - назив			
Ime / Име			
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина			
Adresa / Адреса			

VIII. NOVI PODACI O NOSIOCU / NOSITELJU POTVRDE O REGISTRACIJI / НОВИ ПОДАЦИ О НОСИОЦУ ПОТВРДЕ О РЕГИСТРАЦИЈИ

Svojstvo / Својство	1 - Vlasnik / Власник	2 - Korisnik / Корисник	3 - Ostalo / Остало	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ				
Prezime - naziv / Презиме - назив				
Ime / Име				
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина				
Adresa / Адреса				

IX. ODJAVA VOZILA / ОДЈАВА ВОЗИЛА

Datum odjave / Датум одјаве		☐
Razlog odjave / Разлог одјаве:		
1 - preseljenje vlasnika / преселенје власника	6 - izgubljeno-ukradeno / изгубљено-украдено	
2 - prodaja u BiH / због продаје у БиХ	7 - otuđeno u inostranstvu / отуђено у иностранству	
3 - prodaja izvan BiH / продаја изван БиХ	8 - neispravno / неисправно	
4 - otpisano-dotrajalo / отписано-дотрајало	9 - po službenoj dužnosti / по службеној дужности	
5 - uništeno / уништено		

X. PROMJENA REGISTRARSKIH TABLICA-PLOČICA / ПРОМЈЕНА РЕГИСТАРСКИХ ТАБЛИЦА**IZDAVANJE ISPRAVA O VOZILU / ИЗДАВАЊЕ ДОКУМЕНАТА О ВОЗИЛУ****PROMJENA STIKERA NALJEPNICE / ПРОМЈЕНА СТИКЕРА НАЉЕПНИЦЕ****IZDAVANJE DODATNE TABLICE-PLOČICE / ИЗДАВАЊЕ ДОДАТНЕ ТАБЛИЦЕ**

Datum promjene / Датум промјене

Razlog promjene registarskih tablica-pločica / Разлог промјене регистарских таблица				☐
1 - gubitak / губитак	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	
Izdavanje potvrde o registraciji / Издавање потврде о регистрацији				☐
1 - promjena podataka o nosiocu-nositelju / промјена података о носиоцу				
2 - promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу				
3 - gubitak / губитак	4 - krađa / крађа	5 - oštećenje / оштећење	6 - ostalo / остало	
Izdavanje potvrde o vlasništvu vozila / Издавање потврде о власништву возила				☐
1 - promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу				
2 - gubitak / губитак	3 - krađa / крађа	4 - oštećenje / оштећење	5 - ostalo / остало	
Razlog promjene stiker naljepnice / Разлог промјене стикер наљепнице				☐
1 - istekao rok važenja / истекао рок важења				
2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало		
Izdavanje dodatne registarske tablice / Издавање додатне регистарске таблице				☐
1 - gubitak / губитак	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	

НАПОМЕНА / НАПОМЕНА:

--

Potpis podnositelja zahtjeva
Потпис подносиоца захтјеваМ.Р.
М.П.Potpis službene osobe
Потпис службеног лица

Прилог 1а/Прилог 1а

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

POTVRDA O PRIJEMU ZAHTEJ ZA PERSONALIZACIJU DODATNE REGISTRARSKE TABLICE – PLOČICE
ПОТВРДА О ПРИЈЕМУ ЗАХТЈЕВ ЗА ПЕРСОНАЛИЗАЦИЈУ ДОДАТНЕ РЕГИСТАРСКЕ ТАБЛИЦЕ

I. PODACI O PODNOSITELJU ZAHTEJA / ПОДАЦИ О ПОДНОСИОЦУ ЗАХТЈЕВА

Vrsta vlasništva / Брста власништва:

JMB/JIB/MB / ЈМБ/ЈИБ/МБ:

Prezime ili naziv / Презиме или назив:

Ime / Име:

Adresa prebivališta/sjedišta / Адреса пребивалишта/сједишта:

Kontakt telefon / Контакт телефон:

Naručena registarska oznaka / Наручена регистарска ознака:

Redni broj dodatne registarske tablice / Редни број додатне регистарске таблице:

Potvrđuje se da je podnositelj zahtjeva dana (datum) ovom organu/tijelu podnio zahtjev za izdavanje dodatne tablice sa registarskom oznakom (reg_oznaka), koji je zaveden/uknjižen pod zahtjevom broj (broj zahtjeva).

Потврђује се да је подносилац захтјева дана (датум) овом органу поднио захтјев за издавање додатне таблице са регистарском ознаком (рег_ознака), који је заведен под бројем (број захтјева).

НАПОМЕНА:

O datumu preuzimanja dodatne registarske tablice - pločice i izdavanja isprava za predmetno vozilo blagovremeno ćete biti obaviješteni putem kontakt telefona. Rok za izradu i dostavu dodatne registarske tablice - pločice nadležnom tijelu je _____ dana od dana zaprimanja zahtjeva.

НАПОМЕНА:

O datumu preuzimanja dodatne registarske tablice i izdavanja isprava za predmetno vozilo blagovremeno ћете бити обавјештени путем контакт телефона. Рок за израду и доставу додатне регистарске таблице надлежном органу је _____ дана од дана запримања захтјева.

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe
Потпис службеног лица

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

POTVRDA O ODJAVI VOZILA I PREDAJI REGISTRARSKIH TABLICA - PLOČICA
ПОТВРДА О ОДЈАВИ ВОЗИЛА И ПРЕДАЈИ РЕГИСТАРСКИХ ТАБЛИЦА

Kojom se potvrđuje da je dana:

(datum)

sproveden postupak odjave vozila i vozilu određen status „odjavljeno“ u evidenciji o registrovanim vozilima i ispravama za registraciju vozila na osnovu zaprimljenog zahtjeva za odjavu vozila/ rješenja o odjavi vozila po službenoj dužnosti broj:

zbog

(broj zahtjeva)

Kojom se potvrđuje da je dana: sproveden postupak odjave vozila i vozilu određen status „odjavljeno“ u evidenciji o registrovanim vozilima i dokumentima za registraciju na osnovu zaprimljenog zahtjeva za odjavu vozila/ rješenja o odjavi vozila po službenoj dužnosti broj:

zbog:

(razlog odjave)

I. IDENTIFIKACIONI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила

Marka / Марка

Tip / Тип

Broj šasije / Број шасије

Broj motora / Број мотора

Godina proizvodnje / Година производње

II. PODACI O ISPRAVAMA ZA REGISTRACIJU I REGISTRARSKIM TABLICAMA - PLOČICAMA ODJAVLJENOG VOZILA / ПОДАЦИ О ДОКУМЕНТИМА ЗА РЕГИСТРАЦИЈУ И РЕГИСТАРСКИМ ТАБЛИЦАМА ОДЈАВЉЕНОГ ВОЗИЛА

Registarske tablice-pločice oznaka / Регистарске таблице ознака

Potvrda o registraciji broj / Потврда о регистрацији број

Potvrda o vlasništvu broj / Потврда о власништву број

III. PODACI O VLASNIKU ODJAVLJENOG VOZILA (FIZIČKO LICE-OSOBA/PRAVNO LICE-OSOBA)
ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ОДЈАВЉЕНОГ ВОЗИЛА (ФИЗИЧКО ЛИЦЕ/ПРАВНО ЛИЦЕ)

JMB/JIB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, općina i adresa prebivališta-sjedišta /

Мјесто, општина и адреса пребивалишта-сједишта

IV. PODACI O LICU / SUBJEKTU NA KOGA JE SPROVEDENA ODJAVA VOZILA (FIZIČKO LICE-OSOBA/PRAVNO LICE-OSOBA)
ПОДАЦИ О ЛИЦУ / СУБЈЕКТУ НА КОГА ЈЕ СПРОВЕДЕНА ОДЈАВА ВОЗИЛА (ФИЗИЧКО ЛИЦЕ/ПРАВНО ЛИЦЕ)

JMB/JIB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, općina i adresa prebivališta-sjedišta /

Мјесто, општина и адреса пребивалишта-сједишта

Prilog 1b / Прилог 1б

U provedenom postupku odjave predmetnog vozila stranka je nadležnom organu predala / У проведеном поступку одјаве предметног возила странка је надлежном органу предала:
--

Registarske tablice-pločice / Регистарске таблице:

DA/NE

Broj vraćenih tablica / Број враћених таблица:

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe

Потпис службеног лица

Prilog 1 с/Прилог 1ц

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

Zahtjev broj / Захтјев број

ZAHTEJEV ZA PERSONALIZACIJU DODATNE REGISTRARSKE TABLICE – PLOŠĆE
ЗАХТЈЕВ ЗА ПЕРСОНАЛИЗАЦИЈУ ДОДАТНЕ РЕГИСТАРСКЕ ТАБЛИЦЕ

Neophodno je da u skladu sa važećim правним прописима којима је уређена област издавања додатне регистарске таблице извршите персонализацију за возило слjedeћих карактеристика
Неопходно је да у складу са важећим правним прописима којима је уређена област издавања додатне регистарске таблице извршите персонализацију регистарске таблице за возило следећих карактеристика

I. IDENTIFIKACIONI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила:

Marka / Марка:

Tip / Тип:

Broj šasije / Број шасије:

Broj motora / Број мотора:

Godina proizvodnje / Година производње:

Potvrda o registraciji / Потврда о регистрацији:

Naručena registarska oznaka / Наручена регистарска ознака:

Neважећи серијски број регистарске ознаке / Неважећи серијски број регистарске ознаке:

Vrsta tablica / Врста таблица:

Redni broj izdavanja dodatne registarske tablice / Редни број издавања додатне регистарске таблице:

II. PODACI O VLASNIKU / ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ

Vrsta vlasništva / Врста власништва:

JMB/JIB/MB / ЈМБ/ЈИБ/МБ:

Prezime ili naziv / Презиме или назив:

Ime / Име:

Adresa prebivališta/sjedišta / Адреса пребивалишта/сједишта:

Kontakt telefon / Контакт телефон:

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe
Потпис службеног лица

Prilog/Прилог 10a.

Izgled registarske tablice/pločice dužine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³/ Изглед регистарске таблице дужине 170 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм за мотоцикле и бидикле са мотором чија је запремина мотора мања од 101 цм³



Na temelju članka 215. stavak 3. Zakona o osnovama sigurnosti prometa na cestama u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", br. 6/06, 75/06, 44/07, 84/09, 48/10, 18/13, 8/17, 89/17, 9/18, 46/23 i 88/23), ministar komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine, u suradnji s entitetskim ministarstvima unutarnjih poslova u Bosni i Hercegovini i policijom Brčko distrikta Bosne i Hercegovine, donosi

PRAVILNIK O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O REGISTRIRANJU VOZILA

Članak 1.

U Pravilniku o registriranju vozila ("Službeni glasnik BiH", br. 69/09, 29/20 i 9/21) u članku 1. točka a) iza alineje 14. dodaje se nova alineja 15. koja glasi:

"15. izdavanje dodatnih registarskih pločica".

Članak 2.

U članku 5. stavak (2) Privitak broj 1. se mijenja i čini sastavni dio ovog Pravilnika.

Članak 3.

Iza članka 12c. dodaje se novi članak 12d. koji glasi:

"Članak 12d.

(Izdavanje dodatne registarske pločice)

- (1) Zahtjev za izdavanje dodatne registarske pločice za motorna vozila kategorije N2, N3, M2 i M3 i za vozila kategorije O3 i O4 podnosi se nadležnom tijelu na propisanom obrascu iz Privitka broj 1. ovog Pravilnika.
- (2) Uz zahtjev iz stavka (1) ovog članka se prilaže:
 - a) dokaz o identitetu vlasnika vozila, odnosno o identitetu korisnika lizinga;
 - b) dokaz o vlasništvu nad vozilom, odnosno ovlast za korištenje vozila za korisnika lizinga;
 - c) dokaz o uplati propisanih naknada za dodatnu registarsku pločicu, kao i dokaz o uplati za vanjski sticker za vozila kategorije O3 i O4 i
 - d) zapisnik nadležnog organa o prijavi gubitka ili krađe jedne registarske pločice koji sadrži registarsku oznaku i serijski broj izgubljene, ukradene ili oštećene registarske pločice".
- (3) Dodatna registarska pločica iz stavka (1) ovog članka izdaje se uz potvrdu koja je data u Privitku broj 1a. ovog Pravilnika i čini njegov sastavni dio.
- (4) Nadležno tijelo vodi evidenciju o registarskoj oznaci i serijskom broju izgubljene, ukradene ili oštećene registarske pločice."

Članak 4.

U članku 18. u stavku (2) na kraju teksta briše se točka i dodaju se riječi: "o čemu se izdaje potvrda na obrascu datom u Privitku broj 1b. ovog Pravilnika koji čini njegov sastavni dio."

Članak 5.

U članku 22. iza stavka (2) dodaje se novi stavak (3) koji glasi:

"(3) Izuzetno od st. (1) i (2) ovog članka, u slučaju gubitka, krađe ili oštećenja jedne registarske pločice, ukoliko je podnesen zahtjev iz članka 40d. stavak (1) ovog Pravilnika, Agencija za identifikacijske isprave, evidenciju i razmjenu podataka BiH, na svojoj službenoj internet stranici, objavljuje podatke o serijskom broju izgubljene, ukradene ili oštećene registarske pločice za motorna vozila kategorije N2, N3, M2 i M3 i za vozila kategorije O3 i O4, a za vozila kategorije O3 i O4 objavljuje i serijski broj sticker naljepnice."

Članak 6.

U članku 25. stavak (4) mijenja se i glasi:

"(4) Za oldtajmere, traktore, radne strojeve i motokultivatore, kao i vozila na motorni pogon čija zapremina motora ne prelazi 50 cm³, važenje registracije nije vremenski ograničeno, uz obvezu vršenja tehničkog pregleda vozila, posjedovanja sticker naljepnice i police o osiguranju vozila koje ne smiju biti starije od godinu dana."

Članak 7.

U članku 29. iza stavka (5) dodaje se novi stavak (6) koji glasi:

"(6) U slučaju izdavanja dodatne registarske pločice iz članka 40d. stavak (1) ovog Pravilnika za vozila kategorije O3 i O4 izdaje se sticker naljepnica."

Članak 8.

Članak 37. mijenja se i glasi:

"Članak 37.

(Registarske pločice sa međunarodnom oznakom BIH za motocikle i bicikle sa motorom)

- (1) Registarska pločica za motocikle i bicikle s motorom, čija je zapremina motora veća ili jednaka 101 cm³, je duljine 240 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm. U pogledu boje, brojnih i slovničkih oznaka ne razlikuje se od registarskih pločice za motorna vozila, osim što je plavo polje sa međunarodnom oznakom BIH u lijevom gornjem kutu pločice.
- (2) Motocikli i bicikli s motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³, označavaju se pločicom duljine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm, koja je bijele boje oivičene crnom linijom, sa registarskom oznakom crne boje, koja se sastoji od jednog slova i dva broja u gornjem redu pločice, jednog slova i dva broja u donjem redu pločice, i plavim poljem sa međunarodnom oznakom BIH u lijevom gornjem kutu pločice.
- (3) Izgled registarske pločice duljine 240 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora veća ili jednaka 101 cm³, dat je u Privitku broj 10. ovog Pravilnika i čini njegov sastavni dio.
- (4) Izgled registarske pločice duljine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³, dat je u Privitku broj 10a. ovog Pravilnika i čini njegov sastavni dio."

Članak 9.

Iza članka 40b. dodaju se novi čl. 40c. i 40d. koji glase:

"Članak 40c.

(Izdavanje registarskih pločica)

Za sva motorna vozila dodjeljuju se na korištenje po dvije registarske pločice, a za lake motocikle, motocikle i priključna vozila po jedna registarska pločica.

Članak 40d.

(Izdavanje dodatne registarske pločice)

- (1) Izuzetno od članka 40c. ovog Pravilnika za motorna vozila kategorije N2, N3, M2 i M3 i za vozila kategorije O3 i O4, u slučaju gubitka, krađe ili oštećenja može se dodatno izdati jedna registarska pločica.
- (2) Registarska pločica iz stavka (1) ovog članka izdaje se u roku od osam radnih dana od dana prijema zahtjeva.
- (3) Izuzetno od roka propisanog u stavku (2) ovog članka, na zahtjev podnosioca, nadležno tijelo izdaje dodatnu registarsku pločicu u roku ne dužem od tri radna dana od dana prijema zahtjeva.
- (4) Na temelju zahtjeva nadležnog tijela za izdavanje registarske pločice iz stavka (1) ovog članka Agencija za

identifikacijske isprave, evidenciju i razmjenu podataka BiH izrađuje dodatnu registarsku pločicu sa rokom važenja izgubljene, ukradene ili oštećene registarske pločice.

- (5) Distribuciju registarskih pločica iz stavka (4) ovog članka vrši nadležno tijelo na čiji zahtjev se izdaje registarska pločica.
- (6) Zahtjev za personalizaciju dodatne registarske pločice podnosi se na propisanom obrascu datom u Privitku broj 1c. ovog Pravilnika i čini njegov sastavni dio.
- (7) Visina naknade za izdavanje dodatne registarske pločice iz stavka (1) ovog članka propisuje se Pravilnikom o cijeni dokumenata o vozilu i cijeni oznaka za obilježavanje vozila.

Članak 10.

Iza članka 73. dodaje se novi članak 73a. koji glasi:

"Članak 73a.

(Prijelazna odredba)

IDDEEA će u roku od šest mjeseci od stupanja na snagu ovog Pravilnika omogućiti izdavanje:

- a) dodatnih registarskih pločica iz članka 12d. ovog Pravilnika i
- b) registarskih pločica iz članka 37. stavak (2) ovog Pravilnika."

Članak 11.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".

Broj 04-02-2-2280/25
27. listopada 2025. godine
Sarajevo

Ministar
Edin Forto, v. r.

Prilog 1/Прилог 1

Nadležno tijelo / Надлежни орган

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

ZAHTEJ ZA REGISTRACIJU-PROBNE TABLICE/PLOČICE-ODJAVU VOZILA-PROMJENU PODATAKA
ЗАХТЈЕВ ЗА РЕГИСТРАЦИЈУ-ПРОБНЕ ТАБЛИЦЕ-ОДЈАВУ ВОЗИЛА-ПРОМЈЕНУ ПОДАТАКА

I. VRSTA ZAHTEJA / ВРСТА ЗАХТЈЕВА

- ☐ прва регистрација / прва регистрација
- ☐ ponovna registracija / поновна регистрација
- ☐ promjena vlasništva nad vozilom / промјена власништва над возилом
- ☐ privremena registracija vozila/ привремена регистрација возила
- ☐ izdavanje probnih tablica - pločica / издавање пробних таблица
- ☐ produženje važnosti registracije / продуженје важности регистрације
- ☐ promjena podataka o vlasniku vozila / промјена података о власнику возила
- ☐ promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу
- ☐ odjava vozila / одјава возила
- ☐ promjena registarskih tablica - pločica / промјена регистарских таблица
- ☐ izdavanje isprava o vozilu / издавање исправа о возилу
- ☐ promjena stikera naljepnice / промјена стикер наљепнице
- ☐ izdavanje dodatne registarske tablice / издавање додатне регистарске таблице

II. IDENTIFIKACIJSKI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила

Marka / Марка

Tip / Тип

Broj šasije / Број шасије

Broj motora / Број мотора

Registarski broj / Регистарски број

Broj potvrde o registraciji / Број потврде о регистрацији

Broj potvrde o vlasništvu vozila / Број потврде о власништву возила

Broj stiker naljepnice / Број стикер наљепнице

III. PODACI O PRVOJ REGISTRACIJI / ПОДАЦИ О ПРВОЈ РЕГИСТРАЦИЈИ

Mjesto prve registracije / Мјесто прве регистрације

Datum prve registracije / Датум прве регистрације

Registarska - registracijska oznaka / Регистарска ознака

IV. PODACI O VLASNIKU / ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ

Vrsta / Врста

1 - Fizička osoba/Физичко лице

2 - Pravna osoba/Правно лице

☐

JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, Općina / Мјесто, Општина

Adresa / Адреса

V. PODACI O NOSIOCU / NOSITELJU POTVRDE O REGISTRACIJI / ПОДАЦИ О НОСИОЦУ ПОТВРДЕ О РЕГИСТРАЦИЈИ

Svojstvo / Својство	1 - Vlasnik / Власник	2 - Korisnik / Корисник	3 - Ostalo / Остало	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ				
Prezime - naziv / Презиме - назив				
Ime / Име				
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина				
Adresa / Адреса				

VI. PODACI O OSIGURANJU VOZILA / ПОДАЦИ О ОСИГУРАЊУ ВОЗИЛА

Osiguravajuće društvo / Осигуравајуће друштво	
Broj polise osiguranja / Број полисе осигурања	
Osiguravajuće društvo - međunarodna karta / Осигуравајуће друштво - међународна карта	
Broj međunarodne karte / Број међународне карте	

VII. NOVI PODACI O VLASNIKU VOZILA / НОВИ ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ВОЗИЛА

Vrsta / Врста	1 - Fizička osoba / Физичко лице	2 - Pravna osoba / Правно лице	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ			
Prezime - naziv / Презиме - назив			
Ime / Име			
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина			
Adresa / Адреса			

VIII. NOVI PODACI O NOSIOCU / NOSITELJU POTVRDE O REGISTRACIJI / НОВИ ПОДАЦИ О НОСИОЦУ ПОТВРДЕ О РЕГИСТРАЦИЈИ

Svojstvo / Својство	1 - Vlasnik / Власник	2 - Korisnik / Корисник	3 - Ostalo / Остало	☐
JMB - JIB - MB / ЈМБ - ЈИБ - МБ				
Prezime - naziv / Презиме - назив				
Ime / Име				
Mjesto, Općina / Мјесто, Општина				
Adresa / Адреса				

IX. ODJAVA VOZILA / ОДЈАВА ВОЗИЛА

Datum odjave / Датум одјаве		☐
Razlog odjave / Разлог одјаве:		
1 - preseljenje vlasnika / преселење власника	6 - izgubljeno-ukradeno / изгубљено-украдено	
2 - prodaja u BiH / због продаје у БиХ	7 - otuđeno u inostranstvu / отуђено у иностранству	
3 - prodaja izvan BiH / продаја изван БиХ	8 - neispravno / неисправно	
4 - otpisano-dotrajalo / отписано-дотрајало	9 - po službenoj dužnosti / по службеној дужности	
5 - uništeno / уништено		

X. PROMJENA REGISTRARSKIH TABLICA-PLOČICA / ПРОМЈЕНА РЕГИСТАРСКИХ ТАБЛИЦА**IZDAVANJE ISPRAVA O VOZILU / ИЗДАВАЊЕ ДОКУМЕНАТА О ВОЗИЛУ****PROMJENA STIKERA NALJEPNICE / ПРОМЈЕНА СТИКЕРА НАЉЕПНИЦЕ****IZDAVANJE DODATNE TABLICE-PLOČICE / ИЗДАВАЊЕ ДОДАТНЕ ТАБЛИЦЕ**

Datum promjene / Датум промјене

Razlog promjene registarskih tablica-pločica / Разлог промјене регистарских таблица				☐
1 - gubitak / губитак	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	
Izdavanje potvrde o registraciji / Издавање потврде о регистрацији				☐
1 - promjena podataka o nosiocu-nositelju / промјена података о носиоцу				
2 - promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу				
3 - gubitak / губитак	4 - krađa / крађа	5 - oštećenje / оштећење	6 - ostalo / остало	
Izdavanje potvrde o vlasništvu vozila / Издавање потврде о власништву возила				☐
1 - promjena podataka o vozilu / промјена података о возилу				
2 - gubitak / губитак	3 - krađa / крађа	4 - oštećenje / оштећење	5 - ostalo / остало	
Razlog promjene stiker naljepnice / Разлог промјене стикер наљепнице				☐
1 - istekao rok važenja / истекао рок важења				
2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало		
Izdavanje dodatne registarske tablice / Издавање додатне регистарске таблице				☐
1 - gubitak / губитак	2 - krađa / крађа	3 - oštećenje / оштећење	4 - ostalo / остало	

NAPOМЕНА / НАПОМЕНА:

--

Potpis podnositelja zahtjeva
Потпис подносиоца захтјеваМ.Р.
М.П.Potpis službene osobe
Потпис службеног лица

Прилог 1а/Прилог 1а

Naziv tijela / Назив органа
Broj registra / Број регистра
Datum / Датум

POTVRDA O PRIJEMU ZAHTEJVA ZA PERSONALIZACIJU DODATNE REGISTRARSKE TABLICE – PLOČICE
ПОТВРДА О ПРИЈЕМУ ЗАХТЈЕВА ЗА ПЕРСОНАЛИЗАЦИЈУ ДОДАТНЕ РЕГИСТАРСКЕ ТАБЛИЦЕ

I. PODACI O PODNOSITELJU ZAHTEJVA / ПОДАЦИ О ПОДНОСИОЦУ ЗАХТЈЕВА

Vrsta vlasništva / Брста власништва: _____
JMB/JIB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ: _____
Prezime ili naziv / Презиме или назив: _____
Ime / Име: _____
Adresa prebivališta/sjedišta / Адреса пребивалишта/сједишта: _____
Kontakt telefon / Контакт телефон: _____
Naručena registarska oznaka / Наручена регистарска ознака: _____
Redni broj dodatne registarske tablice / Редни број додатне регистарске таблице: _____

Potvrđuje se da je podnositelj zahtjeva dana (datum) ovom organu/tijelu podnio zahtjev za izdavanje dodatne tablice sa registarskom oznakom (reg_oznaka), koji je zaveden/uknjižen pod zahtjevom broj (broj zahtjeva).
Потврђује се да је подносилац захтјева дана (датум) овом органу поднио захтјев за издавање додатне таблице са регистарском ознаком (рег_ознака), који је заведен под бројем (број захтјева).

NAPOMENA: O datumu preuzimanja dodatne registarske tablice - pločice i izdavanja isprava za predmetno vozilo blagovremeno ćete biti obaviješteni putem kontakt telefona. Rok za izradu i dostavu dodatne registarske tablice - pločice nadležnom tijelu je _____ dana od dana zaprimanja zahtjeva.

НАПОМЕНА: О датуму преузимања додатне регистарске таблице и издавања исправа за предметно возило благовремено ћете бити обавјештени путем контакт телефона. Рок за израду и доставу додатне регистарске таблице надлежном органу је _____ дана од дана запримања захтјева.

М.Р.
М.П.

Potpis službenog lica/osobe
Потпис службеног лица

Prilog 1b / Прилог 1б

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

POTVRDA O ODJAVI VOZILA I PREDAJI REGISTRARSKIH TABLICA - PLOČICA
ПОТВРДА О ОДЈАВИ ВОЗИЛА И ПРЕДАЈИ РЕГИСТАРСКИХ ТАБЛИЦА

Kojom se potvrđuje da je dana:

(datum)

sproveden postupak odjave vozila i vozilu određen status „odjavljeno“ u evidenciji o registrovanim vozilima i ispravama za registraciju vozila na osnovu zaprimljenog zahtjeva za odjavu vozila/ rješenja o odjavi vozila po službenoj dužnosti broj:

zbog

(broj zahtjeva)

Koјом се потврђује да је дана: спроведен поступак одјаве возила и возилу одређен статус „одјављено“ у евиденцији о регистрованим возилима и документима за регистрацију на основу запримљеног захтјева за одјаву возила/ рјешења о одјави возила по службеној дужности број:

због:

(razlog odjave)

I. IDENTIFIKACIONI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила

Marka / Марка

Tip / Тип

Broj šasije / Број шасије

Broj motora / Број мотора

Godina proizvodnje / Година производње

II. PODACI O ISPRAVAMA ZA REGISTRACIJU I REGISTRARSKIM TABLICAMA - PLOČICAMA ODJAVLJENOG VOZILA / ПОДАЦИ О ДОКУМЕНТИМА ЗА РЕГИСТРАЦИЈУ И РЕГИСТАРСКИМ ТАБЛИЦАМА ОДЈАВЉЕНОГ ВОЗИЛА

Registarske tablice-pločice oznaka / Регистарске таблице ознака

Potvrda o registraciji broj / Потврда о регистрацији број

Potvrda o vlasništvu broj / Потврда о власништву број

III. PODACI O VLASNIKU ODJAVLJENOG VOZILA (FIZIČKO LICE-OSOBA/PRAVNO LICE-OSOBA)
ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ ОДЈАВЉЕНОГ ВОЗИЛА (ФИЗИЧКО ЛИЦЕ/ПРАВНО ЛИЦЕ)

JMB/JIB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, općina i adresa prebivališta-sjedišta /

Мјесто, општина и адреса пребивалишта-сједишта

IV. PODACI O LICU / SUBJEKTU NA KOGA JE SPROVEDENA ODJAVA VOZILA (FIZIČKO LICE-OSOBA/PRAVNO LICE-OSOBA)
ПОДАЦИ О ЛИЦУ / СУБЈЕКТУ НА КОГА ЈЕ СПРОВЕДЕНА ОДЈАВА ВОЗИЛА (ФИЗИЧКО ЛИЦЕ/ПРАВНО ЛИЦЕ)

JMB/JIB/JMB / ЈМБ/ЈИБ/ЈМБ

Prezime - naziv / Презиме - назив

Ime / Име

Mjesto, općina i adresa prebivališta-sjedišta /

Мјесто, општина и адреса пребивалишта-сједишта

Prilog 1b / Прилог 1б

U provedenom postupku odjave predmetnog vozila stranka je nadležnom organu predala / У проведеном поступку одјаве предметног возила странка је надлежном органу предала:
--

Registarske tablice-pločice / Регистарске таблице:

DA/NE

Broj vraćenih tablica / Број враћених таблица:

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe

Потпис службеног лица

Prilog 1 с/Прилог 1ц

Naziv tijela / Назив органа

Broj registra / Број регистра

Datum / Датум

Zahtjev broj / Захтјев број

ZAHTEJEV ZA PERSONALIZACIJU DODATNE REGISTRARSKE TABLICE – PLOŠĆE
ЗАХТЈЕВ ЗА ПЕРСОНАЛИЗАЦИЈУ ДОДАТНЕ РЕГИСТАРСКЕ ТАБЛИЦЕ

Neophodno je da u skladu sa važećim правним прописима којима је уређена област издавања додатне регистарске таблице извршите персонализацију за возило слjedeћих карактеристика
Неопходно је да у складу са важећим правним прописима којима је уређена област издавања додатне регистарске таблице извршите персонализацију регистарске таблице за возило следећих карактеристика

I. IDENTIFIKACIONI PODACI VOZILA / ИДЕНТИФИКАЦИОНИ ПОДАЦИ ВОЗИЛА

Vrsta vozila / Врста возила:

Marka / Марка:

Tip / Тип:

Broj šasije / Број шасије:

Broj motora / Број мотора:

Godina proizvodnje / Година производње:

Potvrda o registraciji / Потврда о регистрацији:

Naručena registarska oznaka / Наручена регистарска ознака:

Neважећи серијски број регистарске ознаке / Неважећи серијски број регистарске ознаке:

Vrsta tablica / Врста таблица:

Redni broj izdavanja dodatne registarske tablice / Редни број издавања додатне регистарске таблице:

II. PODACI O VLASNIKU / ПОДАЦИ О ВЛАСНИКУ

Vrsta vlasništva / Врста власништва:

JMB/JIB/MB / ЈМБ/ЈИБ/МБ:

Prezime ili naziv / Презиме или назив:

Ime / Име:

Adresa prebivališta/sjedišta / Адреса пребивалишта/сједишта:

Kontakt telefon / Контакт телефон:

М.Р.

М.П.

Potpis službenog lica/osobe
Потпис службеног лица

Prilog/Прилог 10а.

Izgled registarske tablice/pločice dužine 170 mm, visine 130 mm i debljine 1 mm za motocikle i bicikle sa motorom čija je zapremina motora manja od 101 cm³/ Изглед регистарске таблице дужине 170 мм, висине 130 мм и дебљине 1 мм за мотоцикле и бидикле са мотором чија је запремина мотора мања од 101 цм³



736

На основу члана 5. Закона о међународном и међуентитетском друмском превозу ("Службени гласник БиХ", бр. 1/02 и 14/03), министар комуникација и транспорта Босне и Херцеговине доноси

**ПРАВИЛНИК
О ИЗМЈЕНАМА И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О
УСЛОВИМА ЗА ИЗДАВАЊЕ ЛИЦЕНЦЕ И
КВАЛИФИКАЦИОНЕ КАРТИЦЕ ВОЗАЧА**

Члан 1.

У Правилнику о условима за издавање лиценце и квалификационе картице ("Службени гласник БиХ", бр. 20/25 и 34/25) у члану 2. иза тачке г) додају се нове тач. х), и) и ј) које гласе:

- "х) **"стручна организација"** је организација која посједује одобрење за спровођење: програма за стицање почетне квалификације, практичне обуке возача, испита о стицању стручне оспособљености возача, испита о стручној оспособљености управитеља превоза и периодичне обуке возача,
- и) **"центар изврности категорије А"** је превозничко предузеће које посједује одобрење за спровођење програма едукације и практичне обуке возача за стицање почетне квалификације и спровођење периодичне обуке за своје запослене возаче,
- ј) **"центар изврности категорије Б"** је превозничко предузеће које посједује одобрење за спровођење дијела програма едукације, комплетне практичне обуке возача за стицање почетне квалификације и спровођење дијела периодичне обуке за своје запослене возаче."

Члан 2.

У члану 9. иза става (2) додаје се став (3) који гласи:

- "(3) Министарство може по службеној дужности прибавити податке из става (1) овог члана од надлежних институција."

Члан 3.

Члан 16. мијења се и гласи:

"Члан 16.

(Непостојање обавеза по основу директних и индиректних пореза)

- (1) Непостојање доспјелих неизмиренних обавеза по основу директних и индиректних пореза доказује се потврдом надлежне пореске управе и Управе за индиректно опорезивање Босне и Херцеговине која не може бити старија од 60 дана.
- (2) Министарство може по службеној дужности прибавити податке из става (1) овог члана од надлежних институција."

Члан 4.

У члану 19. став (4) на крају текста додају се ријечи: "чији број одговара броју возила којима има лац лиценце располаже".

Члан 5.

Члан 25. мијења се и гласи:

"Члан 25.

(Губитак, крађа, уништење или оштећење лиценце и/или извода лиценце)

- (1) Превозник је дужан да, у року од осам дана од дана губитка, крађе или уништења лиценце и/или извода лиценце, о томе обавијести Министарство, након чега

ће се наведени документи поништити у службеној евиденцији Министарства.

- (2) У случају оштећења, превозник је дужан да лиценцу и/или извод лиценце достави Министарству, након чега му се поново издаје лиценца и/или извод лиценце."

Члан 6.

У члану 30. став (3) мијења се и гласи:

- "(3) Од обавезе стицања почетне квалификације возача, убрзане почетне квалификације и периодичне обуке возача ослобођен је возач који:

- а) посједује возачку дозволу категорија/поткатегорија D1, D1E, D или DE или возачку дозволу која се признаје као истовјетна, издату најкасније до 9. септембра 2008. године,
- б) посједује возачку дозволу категорија/поткатегорија C1, C1E, C или CE или возачку дозволу која се признаје као истовјетна, издату најкасније до 9. септембра 2009. године,
- ц) има средњошколско образовање за возача, најмање III степена,
- д) је држављанин Босне и Херцеговине који има ознаку Европске уније >> 95<< или квалификациону картицу возача стечену у државама чланицама Европске уније или у државама које су испуниле обавезе прописане СЕМТ-овом Повељом квалитета (ECMT Quality Charter)."

Иза става (3) додаје се став (4) и гласи:

- "(4) Квалификациона картица возача из става (3) тачка д) овог члана може се издати једном на преостали период важења ознаке Европске уније >> 95<< или квалификационе картице возача стечених ван територије Босне и Херцеговине."

Члан 7.

Назив дијела четири Правилника мијења се и гласи:

"ДИО ЧЕТВРТИ – УСЛОВИ ЗА СТРУЧНУ ОРГАНИЗАЦИЈУ, ЦЕНТАР ИЗВРСНОСТИ КАТЕГОРИЈЕ А И ЦЕНТАР ИЗВРСНОСТИ КАТЕГОРИЈЕ Б".

Члан 8.

У члану 31. став (1) тачка ф) Прилог 11. се мијења и чини саставни дио овог правилника.

Члан 9.

Иза члана 31. додају се нови чл. 31а. и 31б. који гласе:

"Члан 31а.

(Услови које мора испуњавати центар изврности категорије А)

- (1) Спровођење програма едукације возача за стицање почетне квалификације и спровођење периодичне обуке возача може да проводи центар изврности категорије А који испуњава следеће услове:

- а) посједује важећу лиценцу превозника најмање 10 година,
- б) као претежну дјелатност има превоз путника или превоз терета,
- ц) има двадесет и више регистрованих возила N2 или N3 категорије или двадесет и више регистрованих возила M2 и M3 категорије која учествују у међународном друмском саобраћају,
- д) има програм за стицање почетног и периодичног стручног оспособљавања возача којим се утврђују наставни садржаји, план спровођења и

- наставне методе, израђен минимално у складу са захтјевима из Прилога 11. овог правилника,
- е) има стручне кадрове за спровођење едукације возача из свих тематских подручја утврђених програмом из Прилога 11. овог правилника, и то најмање два лица у радном односу са високом стручном спремом (VII степен или високо образовање Болоњског система студирања вредновано са најмање 180 ECTS бодова), од чега:

- 1) једно лице са завршеним саобраћајним факултетом друмског смјера и најмање пет година радног искуства у међународном друмском превозу,
- 2) једно лице са завршеним правним, економским или машинским факултетом и најмање једном годином радног искуства у струци,

- ф) нема доспјелих а неизмирених обавеза по основу директних и индиректних пореза.

Члан 316.

(Услови које мора испуњавати центар изврности категорије Б)

- (1) Спровођење дијела програма едукације за стицање почетне квалификације и спровођење дијела периодичне обуке возача може проводити центар изврности категорије Б који испуњава следеће услове:
 - а) посједује важећу лиценцу превозника најмање 5 година,
 - б) као претежну дјелатност има превоз путника или превоз терета,
 - ц) има десет и више регистрованих возила N2 или N3 категорије или десет и више регистрованих возила M2 и M3 категорије која учествују у међународном друмском саобраћају,
 - д) има програм за стицање дијела почетног и периодичног стручног оспособљавања возача којим се утврђују наставни садржаји, план спровођења и наставне методе, израђен минимално у складу са захтјевима из тач. Д и Е Прилога 11. овог правилника,
 - е) има стручне кадрове за спровођење едукације возача из тач. Д и Е тематских подручја утврђених програмом из Прилога 11. овог правилника, и то најмање једно лице у радном односу са завршеним саобраћајним факултетом друмског смјера (VII степен или високо образовање Болоњског система студирања вредновано са најмање 180 ECTS бодова) и најмање пет година радног искуства у међународном друмском превозу,
 - ф) нема доспјелих а неизмирених обавеза по основу директних и индиректних пореза, не старију од 60 дана."

Члан 10.

Назив члана 32. мијења се и гласи: "(Подношење захтјева за спровођење програма стручне организације)".

Члан 11.

Иза члана 32. додају се нови чл. 32а. и 32б. који гласе:

"Члан 32а.

(Подношење захтјева за спровођење програма центра изврности категорије А)

- (1) Захтјев за спровођење програма едукације за стицање почетне квалификације и спровођење периодичне

обуке возача, уз доказе о испуњавању услова за спровођење програма у складу са Прилогом 11. овог правилника, подноси се Министарству.

- (2) Подносилац уз захтјев из става (1) овог члана, у оригиналу или овјереној фотокопији, доставља:

- а) обавјештење о разврставању правног лица према дјелатности,
- б) документацију којом доказује да има програм едукације за стицање почетне квалификације и спровођење периодичне обуке возача којом се утврђују наставни садржаји, план спровођења и наставне методе,
- ц) документацију којом доказује да располаже стручним кадровима, и то:

- 1) изјаву коју је овјерио надлежни орган за послове овјере да има у радном односу најмање два лица са високом стручном спремом (VII степен или високо образовање Болоњског система студирања вредновано са најмање 180 ECTS бодова), од чега:

1. једно лице са завршеним саобраћајним факултетом друмског смјера и најмање пет година радног искуства у међународном друмском превозу,
2. једно лице са завршеним правним, економским или машинским факултетом и најмање једном годином радног искуства у струци,

- 2) списак запослених уз који као доказе доставља: уговор о раду за сваког запосленог, пријаве надлежној пореској управи за сваког запосленог, дипломе или друге исправе о образовању за наведени стручни кадар, другу документацију којом доказује испуњеност услова о посједовању стручног кадра (радна биографија за сваког запосленог, сертификати о завршеним стручним усавршавањима за сваког запосленог) и потврду о радном искуству,

- д) потврду надлежне институције или институција о уредно измиреним обавезама по основу директних и индиректних пореза, не старију од 60 дана.

- (3) Министарство, увидом у службене евиденције, провјерава испуњеност услова из члана 31а. став (1) тач. а) и ц) овог правилника.

- (4) Ако подносилац захтјева из става (1) овог члана испуњава услове прописане овим правилником, Министарство доноси рјешење којим се одобрава програм едукације за стицање почетне квалификације и спровођење периодичне обуке возача.

- (5) Рјешење из става (4) овог члана издаје се на период од пет година.

Члан 32б.

(Подношење захтјева за спровођење програма центра изврности категорије Б)

- (1) Захтјев за спровођење дијела програма едукације за стицање почетне квалификације и спровођење дијела периодичне обуке возача, уз доказе о испуњавању услова за спровођење програма у складу са Прилогом 11. овог правилника, подноси се Министарству.

- (2) Подносилац уз захтјев из става (1) овог члана, у оригиналу или овјереној фотокопији, доставља:

- а) обавјештење о разврставању правног лица према дјелатности,

- б) документацију којом доказује да има програм за стицање дијела почетног и периодичног стручног оспособљавања возача којим се утврђују наставни садржаји, план спровођења и наставне методе,
- ц) документацију којом доказује да располаже стручним кадровима, и то:
- 1) изјаву коју је овјерио надлежни орган за послове овјере да има у радном односу најмање једно лице са завршеним саобраћајним факултетом друмског смјера (VII степен или високо образовање Болоњског система студирања вредновано са најмање 180 ECTS бодова) и најмање пет година радног искуства у међународном друмском превозу,
 - 2) списак запослених уз који као доказе доставља: уговор о раду за сваког запосленог, пријаве надлежној пореској управи за сваког запосленог, дипломе или друге исправе о образовању за наведени стручни кадар, другу документацију којом доказује испуњеност услова о посједовању стручног кадра (радна биографија за сваког запосленог, сертификати о завршеним стручним усавршавањима за сваког запосленог) и потврду о радном искуству,
- д) потврду надлежне институције или институција о уредно измиренем обавезама по основу директних и индиректних пореза, не старију од 60 дана.
- (3) Министарство, увидом у службене евиденције, провјерава испуњеност услова из члана 31б. став (1) тач. а) и ц) овог правилника.
- (4) Ако подносилац захтјева из става (1) овог члана испуњава услове прописане овим правилником, Министарство доноси рјешење којим се одобрава спровођење дијела програма едукације за стицање почетне квалификације и спровођење дијела периодичне обуке возача.
- (6) Рјешење из става (4) овог члана издаје се на период од пет година."

Члан 12.

Иза члана 33. додаје се нови члан 33а. који гласи:

"Члан 33а.

(Евиденција центара изврсности категорије А и центара изврсности категорије Б)

Министарство води евиденцију о центрима изврсности категорије А и центрима изврсности категорије Б која садржи:

- а) податке о центру изврсности категорије А и центру изврсности категорије Б, које чине:
 - 1) назив и сједиште центра изврсности категорије А и центра изврсности категорије Б,
 - 2) попис стручних лица која проводе поступак обуке,
- б) број и датум рјешења о овлашћењу за рад центра изврсности категорије А и центра изврсности категорије Б,
- ц) број и датум рјешења о укидању рјешења о овлашћењу центра изврсности категорије А и центра изврсности категорије Б."

Члан 13.

Члан 35. мијења и гласи:

"Члан 35.

(Надзор над радом)

- (1) Надзор над радом стручне организације, центра изврсности категорије А и центра изврсности категорије Б проводи Министарство најмање једном годишње.
- (2) Ако Министарство приликом надзора из става (1) овог члана утврди да се послови спровођења програма обављају у супротности са издатим рјешењем, законским прописима и овим правилником, рјешењем ће привремено забранити обављање послова до отклањања уочених недостатака у за то остављеном року.
- (3) Ако стручна организација, центар изврсности категорије А и центар изврсности категорије Б не отклони уочене недостатке у остављеном року из става (2) овог члана, Министарство ће укинути рјешење за спровођење програма."

Члан 14.

Члан 36. мијења се и гласи:

"Члан 36.

(Стицање почетне квалификације похађањем обуке и провјером знања)

- (1) Почетна квалификација која обухвата похађање обуке и провјеру знања укључује обуку у укупном трајању од 280 сати из предмета који су наведени под тач. А, Б, Ц, Д и Е и 20 сати из тачке Ф Прилога 11. овог правилника.
- (2) Обука из става (1) овог члана проводи се у учионици, а може се водити и онлајн, као и комбинованом методом.
- (3) Почетну квалификацију из става (1) овог члана похађа возач који посједује нижи степен образовања од образовања трећег степена средње стручне спреме.
- (4) Возач који је запослен у центру изврсности категорије А и испуњава друге прописане услове, пролази индивидуалну вожњу и теоретску обуку у центру изврсности категорије А.
- (5) Возач који је запослен у центру изврсности категорије Б и испуњава друге прописане услове, пролази индивидуалну вожњу у центру изврсности категорије Б.
- (6) Возач из става (5) овог члана пролази дио теоретске обуке у трајању од 140 сати у центру изврсности категорије Б а преостали дио у стручној организацији.
- (7) Центар изврсности категорије А издаје возачу из става (4) овог члана увјерење о завршеној обуци као доказ о испуњавању услова за приступање испиту.
- (8) Центар изврсности категорије Б издаје возачу увјерење о завршеној обуци из става (6) овог члана као доказ о оспособљености за тач. Д, Е и Ф према Прилогу 11. овог правилника."

Члан 15.

Члан 37. мијења се и гласи:

"Члан 37.

(Убрзано стицање почетне квалификације)

- (1) Убрзана почетна квалификација која обухвата похађање обуке и провјеру знања укључује обуку у укупном трајању од 140 сати из предмета који су наведени под тач. А, Б, Ц, Д и Е и 10 сати из тачке Ф Прилога 11. овог правилника.
- (2) Возач који обавља превоз терета који своју дјелатност проширује или мијења како би превозио путнике или обратно, а који посједује увјерење о стручној оспособљености, полаже само дијелове који су

- посебни за нову квалификацију, а обука му траје 70 сати.
- (3) Обука из ст. (1) и (2) овог члана проводи се у учионици, а може се проводити и онлајн, као и комбинованом методом.
- (4) Возач који је запослен у центру изврсноности категорије А и испуњава друге прописане услове, пролази индивидуалну вожњу и теоретску обуку у центру изврсноности категорије А.
- (5) Возач који је запослен у центру изврсноности категорије Б и испуњава друге прописане услове, пролази индивидуалну вожњу у центру изврсноности категорије Б.
- (6) Возач из става (5) овог члана пролази дио теоретске обуке у трајању од 70 сати у центру изврсноности категорије Б а преостали дио у стручној организацији.
- (7) Центар изврсноности категорије А издаје возачу из става (4) овог члана увјерење о завршеној обуци као доказ о испуњавању услова за приступање испиту.
- (8) Центар изврсноности категорије Б издаје возачу увјерење о завршеној обуци из става (6) овог члана као доказ о оспособљености за тач. Д, Е и Ф према Прилогу 11. овог правилника."

Члан 16.

У члану 38. иза ријечи "Стручна организација" ставља се интерпункцијски знак "зарез" и додају се ријечи: "центар изврсноности категорије А и центар изврсноности категорије Б", а ријечи: "је дужна" замјењују се ријечима: "су дужни".

Члан 17.

У члану 39. став (1) ријечи: "Стручна организација је дужна за сваког кандидата евидентирати" замјењују се ријечима: "Стручна организација, центар изврсноности категорије А и центар изврсноности категорије Б за сваког кандидата евидентирају".

У ставу (2) ријечи: "Стручна организација води" замјењују се ријечима: "Стручна организација, центар изврсноности категорије А и центар изврсноности категорије Б воде".

Члан 18.

У члану 42. став (7) се брише.

Члан 19.

Члан 43. мијења се и гласи:

"Члан 43.

(Садржај периодичне обуке возача)

- (1) Периодична обука возача се састоји од обуке којом се возачу који има увјерење о стручној оспособљености о почетним квалификацијама, односно увјерење о убрзаним почетним квалификацијама и возачу који је изузет од обавезе стицања почетне квалификације обезбјеђује допуна знања потребних за њихов рад, посебно у погледу повећања безбједности у друмском саобраћају и рационализације потрошње горива те смањења онечишћења животне средине.
- (2) Периодична обука возача спроводи се сваких пет година похађањем обавезног курса у за то предвиђеним просторијама стручне институције или центра изврсноности категорије А из подручја наведених у Прилогу 11. овога правилника, у трајању од 35 сати, при чему је најдуже допуштено трајање онлајн обуке 12 сати.
- (3) Изузетно од одредби става (2) овог члана, периодичну обуку у трајању од 25 сати може да спроведе центар изврсноности категорије Б, уз онлајн обуку коју организује стручна организација у трајању од 10 сати.

- (4) Возач који заврши периодичну обуку за једну од категорија/поткатегорија прописаних чланом 26. тачка а) овог правилника изузима се од обавезе похађања периодичне обуке за преостале категорије/поткатегорије наведене у тачки а), а возач који заврши периодичну обуку за једну од категорија/поткатегорија прописаних чланом 26. тачка б) изузима се од обавезе похађања периодичне обуке за преостале категорије/поткатегорије наведене у тачки б).".

Члан 20.

У члану 44. ријечи: "Стручна организација је дужна" замјењују се ријечима: "Стручна организација, центар изврсноности категорије А и центар изврсноности категорије Б су дужни".

Члан 21.

У члану 45. ст. (1) и (2) ријечи: "Стручна организација је дужна" замјењују се ријечима: "Стручна организација, центар изврсноности категорије А и центар изврсноности категорије Б су дужни".

Члан 22.

У члану 46. иза става (1) додаје се нови став (2) који гласи:

- "(2) Ако је возач прошао обуку у центру изврсноности категорије А, центар издаје потврду оведеној едукацији, а на основу те потврде стручна организација издаје увјерење о проведеној периодичној обуци возача."
- Досадашњи ст. (2) и (3) постају ст. (3) и (4).

Члан 23.

У члану 49. став (1) иза тачке ф) додају се нове тач. г), х) и и) које гласе:

- г) издавање увјерења за кандидата који је прошао обуку у центру изврсноности категорије А,
- х) издавање увјерења и дио обуке за кандидата који је прошао обуку у центру изврсноности категорије Б, за почетну едукацију и спровођење испита,
- и) издавање увјерења и дио обуке за кандидата који је прошао обуку у центру изврсноности категорије Б, за убрзану почетну едукацију."

Члан 24.

У члану 51. иза става (3) додају се нови ст. (4) и (5) који гласе:

- "(4) Агенција за идентификациона документа, евиденцију и размјену података Босне и Херцеговине (у даљем тексту: IDDEEA) врши персонализацију картице из става (1) овог члана на захтјев Министарства у складу са достављеним подацима.
- (5) Послове из става (4) IDDEEA врши у складу са чланом 8. став (2) тачка ф) Закона о Агенцији за идентификациона документа, евиденцију и размјену података Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", број 56/08)."

Члан 25.

У члану 53. став (1) ријечи: "Прилогу 17. који чини" замјењују се ријечима: "Прилогу 17. и Прилогу 17а. који чине".

У ставу (2) ријечи: "Прилог 11" замјењују се ријечима: "Прилог 10".

Став (3) се брише.

Члан 26.

Члан 54. мијења се и гласи:

"Члан 54.

(Прелазне одредбе)

- (1) Стручне организације које на дан ступања на снагу овог правилника обављају послове стручног оспособљавања дужне су да докажу испуњеност услова прописаних овим правилником најкасније у року од три мјесеца од дана његовог ступања на снагу.
- (2) Одредбе чл. 36. и 37. овог правилника којима се прописује спровођење индивидуалне вожње у складу са Прилогом 11. тачка Ф се почињу примјењивати од 1. 1. 2027. године.
- (3) Квалификационе картице возача на обрасцима из Прилога 17а. почињу се издавати најкасније од 1. 1. 2027. године.
- (4) IDDEEA је дужна да изврши сва потребна техничка прилагођавања информационог система ради примјене нових образаца квалификационих картица и стандардизованог формата података, најкасније у року од годину дана од дана ступања на снагу овог правилника.
- (5) До доношења новог прописа којим се уређује висина накнада за издавање лиценце превозника, лиценце за возило и квалификационе картице возача примјењује се Одлука о висини новчане накнаде за издате лиценце превозника, лиценце за возило и квалификационе картице возача ("Службени гласник БиХ", број 53/12).".

Члан 27.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ", а примјењује се од 1. 1. 2026. године".

Број 04-02-2-2283/25

28. октобра 2025. године

Сарајево

Министар

Един Форто, с. р.

ПРИЛОГ 11. ПОПИС СТРУЧНИХ ПОДРУЧЈА ЗА ОСПОСОБЉАВАЊЕ ВОЗАЧА

Знања која органи, именовани рјешењем министра комуникација и транспорта Босне и Херцеговине, овлашћени за организацију обуке и испита, провјеравају приликом утврђивања стручне оспособљености возача морају да обухватају ниже наведена подручја за друмски превоз, а кандидати за стручно оспособљене возаче морају да из наведених подручја стекну ниво знања који је потребан за управљање моторним возилом у међународном друмском превозу.

А. САОБРАЋАЈНО ПРАВО

Кандидат мора да, посебно у вези са друмским превозом путника и терета:

1. познаје одредбе Закона о међународном и међуентитетском друмском превозу и његове подзаконске акте,
2. познаје одредбе Закона о безбједности друмског саобраћаја у БиХ и његове подзаконске акте, у вези са друмским превозом терета да:
3. познаје правила и обавезе из Конвенције о уговору о међународном друмском превозу терета,
4. познаје одредбе важећег СЕМТ водича за мултилатералну квоту, у вези са друмским превозом путника да:
5. познаје одредбе INTERBUS споразума.

Б. СОЦИЈАЛНО ПРАВО

Кандидат мора да познаје, посебно у вези са друмским превозом путника и терета:

1. улогу и функцију различитих социјалних институција које су укључене у подручје друмског превоза (синдикати, савјети радника, синдикални представници, инспектори рада итд.),
2. обавезе послодавца из подручја социјалне безбједности,
3. правила која уређују уговоре о раду за различите категорије радника запослених у предузећу за друмски превоз (облик уговора, обавезе уговорних страна, услови рада и радно вријеме, плаћени допуст, плата, повреда уговора итд.),
4. важећа правила у погледу времена вожње, одмора и радног времена, посебно Закона о радном времену мобилних радника и уређајима за мјерење у друмском превозу те подзаконских аката проистеклих из овог закона.

Ц. ПОРЕСКО ПРАВО

Кандидат мора да познаје, посебно у вези са друмским превозом путника и терета, правила која уређују путарине и таксе за коришћење инфраструктуре.

Д. ТЕХНИЧКИ СТАНДАРДИ И АСПЕКТИ ПОСЛОВАЊА

Кандидат мора да, посебно у вези са друмским превозом путника и терета:

1. познаје правила о допуштеним тежинама и димензијама возила, као и поступке у случају ванредних превоза који представљају изнимку од тих правила,
2. буде способан изабрати возила и њихове саставне дијелове (шасија, мотор, преносни механизам, кочиони систем итд.) у складу са потребама превоза путника и терета,
3. познаје карактеристике система преноса, техничке карактеристике и рад система управљања,
4. познаје формалности у погледу регистрације и техничког прегледа возила,
5. буде способан да изради планове редовног одржавања возила и њихове опреме, у вези са друмским превозом терета да:
6. познаје различите врсте уређаја за манипулацију теретом и утоваривање (стражње преклопне даске, контејнери, палете итд.) те буде способан да уведе поступке и изда упуте за утовар и истовар терета (расподјела терета, слагање, утоваривање, учвршћивање, подметање клином итд.),
7. познаје различите технике комбинованог превоза,
8. буде способан да спроведе поступке у циљу усклађивања са правилима о превозу опасног терета и отпадака,
9. буде способан да спроведе поступке у циљу усклађивања са правилима о превозу покрварљивих живежних намирница, посебно оне који произлазе из Споразума о међународном превозу покрварљивих живежних намирница и о посебним возилима за њихов превоз (АТР),

10. буде способан да спроведе поступке у циљу усклађивања са правилима о превозу живих животиња.

Е. БЕЗБЈЕДНОСТ У ДРУМСКОМ САОБРАЋАЈУ

Кандидат мора да, посебно у вези са друмским превозом путника и терета:

1. зна каква оспособљеност се захтијева од возача (возачка дозвола, здравствена свједочанства, увјерења о тјелесној способности итд.),
2. познаје утицај физичких и менталних способности и понашање возача у разним психофизичким стањима на вожњу, утицај конзумирања алкохола на безбједност саобраћаја, утицај лијекова, дроге и других психоактивних супстанци на безбједност саобраћаја, утицај умора на безбједност саобраћаја,
3. буде способан да планира вожњу у погледу видљивости, стандарда пута, стања површине пута и очекивања у различитим саобраћајним условима; доноси правилне одлуке у вези с прилагођавањем возила и вожње постојећим условима пута, као и одлуке о томе када наставити или прекинути вожњу; буде свјестан да се могући конфликти у саобраћају могу смањити узимајући у обзир потребе и интересе других учесника у саобраћају; буде упознат с условима трења и обезбјеђивањем трења употребом одговарајућих пнеуматика и ланаца; буде оспособљен да причврсти ланце, те буде свјестан могућих опасности приликом причвршћивања ланаца и вожње с ланцима; буде упознат с техничким могућностима возила када је ријеч о систему управљања, кочења и трења у лошим временским условима на путу, укључујући уске, клизаве и стрме путеве,
4. буде способан да предузме кораке како би обезбиједио да возач поштује саобраћајна правила, забране и ограничења која су на снази у различитим државама чланицама (ограничења брзине, предност, заустављање и паркирање, коришћење свјетала, путна сигнализација итд.),
5. буде способан да утврди поступке које треба слиједити у случају несреће те спроведе одговарајуће поступке за спречавање понављања несрећа или тешких саобраћајних прекршаја,

6. буде способан да спроведе поступке за безбједно причвршћивање терета и познаје одговарајуће технике, у вези са друмским превозом путника да;

7. имати основно знање о путној мрежи у ЕУ.

Ф. ИНДИВИДУАЛНА ВОЖЊА ЗА СТИЦАЊЕ ПОЧЕТНЕ КВАЛИФИКАЦИЈЕ ВОЗАЧА

а) Индивидуална вожња за стицање редовне почетне квалификације возача

- (1) Сваки возач обавља најмање 20 сати индивидуалне вожње у возилу одговарајуће категорије које мора да испуњава прописане техничке услове и стандарде у погледу димензија, масе, осовинског оптерећења, уређаја и опреме.
- (2) Индивидуалној вожњи могу да приступе возачи који имају положен возачки испит одговарајуће категорије, односно важећу возачку дозволу.
- (3) Сваки возач смије да управља возилом одговарајуће категорије највише осам сати од укупно 20 сати индивидуалне вожње на посебном терену или висококвалитетном симулатору како би се оцијенила његова оспособљеност за рационалну вожњу у складу с прописима о безбједности саобраћаја, посебно с обзиром на управљање возилом у различитим условима на путу и промјенама тих услова у зависности од временских прилика, доба дана или ноћи, те способност оптимизације потрошње горива.

б) Индивидуална вожња за стицање убрзане почетне квалификације возача

- (1) Сваки возач обавља најмање 10 сати индивидуалне вожње у возилу одговарајуће категорије које мора да испуњава прописане техничке услове и стандарде у погледу димензија, масе, осовинског оптерећења, уређаја и опреме.
- (2) Индивидуалној вожњи могу да приступе возачи који имају положен возачки испит одговарајуће категорије, односно важећу возачку дозволу.
- (3) Сваки возача смије да управља возилом одговарајуће категорије највише четири сата од укупно 10 сати индивидуалне вожње на посебном терену или висококвалитетном симулатору како би се оцијенила његова оспособљеност за рационалну вожњу у складу с прописима о безбједности саобраћаја, посебно с обзиром на управљање возилом у различитим условима на путу и промјенама тих услова у зависности од временских прилика, доба дана или ноћи, те способност оптимизације потрошње горива.

ПРИЛОГ 17а.
Изглед и садржај квалификационе картице возача

(1) страна

BOSNA I HERCEGOVINA

БОСНА И ХЕРЦЕГОВИНА

BOSNIA AND HERZEGOVINA

KVALIFIKACIONA KARTICA VOZAČA

КВАЛИФИКАЦИОНА КАРТИЦА ВОЗАЧА

DRIVER QUALIFICATION CARD

6.

FOTOGRAFIJA

1.

2.

3.

4a.

4c.

5a.

7.

8.

4b.

5b.

9.

(2) страна

11.

1. Prezime/презиме/surname

2. Ime/име/given name

3. Datum i mjesto rođenja/datum и мјесто рођења/date and place of birth

4a. Datum izdavanja/datum издавања/date of issue

4b. Važi do/vrijedi do/важи до/valid until

4c. Nadležni organ/nadležno tijelo/надлежни орган/issuing authority

5a. Broj vozačke dozvole/број лиценце/driving licence number

5b. Broj kartice/број картице/number card

6. Fotografija/фотографија/photograph

7. Serijski broj kartice/серијски број картице/serial number

8. Potpis/потпис/signature

9. Kategorija i podkategorija/kategorija и подкатегорија/category and subcategory

10. Oznaka Unije KCD 95/ознака уније KCD 95/union code 95

11. Napomena/напомена/remark

9.	10.
C1	
C	
D1	
D	
C1E	
CE	
D1E	
DE	

Квалификациона картица возача израђује се у стандардизираном формату ID-1 (85,60 mm × 53,98 mm), у складу с ISO/IEC 7810, са примјесима плаво-жуће боје у свијетлим тоновима. Дебљина картице износи приближно 0,76 mm (±0,08 mm). Картица се израђује од вишеслојног поликарбоната или другог материјала отпорног на физичка оштећења, хабање и климатске утицаје.

На картици мора да се налази најмање следећи садржај: име и презиме возача, датум и мјесто рођења, датум издавања картице, датум истека рока важења картице, назив органа који је издао картицу, број возачке дозволе, број квалификационе картице возача и јединствени серијски број квалификационе картице.

Na osnovu člana 5. Zakona o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu ("Službeni glasnik BiH", br. 1/02 i 14/03), ministar komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine donosi

PRAVILNIK
O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O
UVJETIMA ZA IZDAVANJE LICENCE I
KVALIFIKACIJSKE KARTICE VOZAČA

Član 1.

U Pravilniku o uvjetima za izdavanje licence i kvalifikacijske kartice ("Službeni glasnik BiH", br. 20/25 i 34/25) u članu 2. iza tačke g) dodaju se nove tač. h), i) i j) koje glase:

"h) **"stručna organizacija"** je organizacija koja posjeduje odobrenje za provođenje: programa za stjecanje početne kvalifikacije, praktične obuke vozača, ispita o stjecanju stručne osposobljenosti vozača, ispita o stručnoj osposobljenosti upravitelja prijevoza i periodične obuke vozača,

i) **"centar izvrsnosti kategorije A"** je prijevozničko preduzeće koje posjeduje odobrenje za provođenje programa edukacije i praktične obuke vozača za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje periodične obuke za svoje zaposlene vozače,

j) **"centar izvrsnosti kategorije B"** je prijevozničko preduzeće koje posjeduje odobrenje za provođenje dijela programa edukacije, kompletne praktične obuke vozača za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje dijela periodične obuke za svoje zaposlene vozače."

Član 2.

U članu 9. iza stava (2) dodaje se stav (3) koji glasi:

"(3) Ministarstvo može po službenoj dužnosti pribaviti podatke iz stava (1) ovog člana od nadležnih institucija."

Član 3.

Član 16. mijenja se i glasi:

"Član 16.

(Nepostojanje obaveza po osnovu direktnih i indirektnih poreza)

(1) Nepostojanje dospelih neizmirenih obaveza po osnovu direktnih i indirektnih poreza dokazuje se potvrdom nadležne poreske uprave i Uprave za indirektno oporezivanje Bosne i Hercegovine koja ne može biti starija od 60 dana.

(2) Ministarstvo može po službenoj dužnosti pribaviti podatke iz stava (1) ovog člana od nadležnih institucija."

Član 4.

U članu 19. stav (4) na kraju teksta dodaju se riječi: "čiji broj odgovara broju vozila kojima imatelj licence raspolaže".

Član 5.

Član 25. mijenja se i glasi:

"Član 25.

(Gubitak, krađa, uništenje ili oštećenje licence i/ili izvoda licence)

(1) Prijevoznik je dužan, u roku od osam dana od dana gubitka, krađe ili uništenja licence i/ili izvoda licence, o tome obavijestiti Ministarstvo, nakon čega će se navedeni dokumenti poništiti u službenoj evidenciji Ministarstva.

(2) U slučaju oštećenja, prijevoznik je dužan licencu i/ili izvod licence dostaviti Ministarstvu, nakon čega mu se ponovo izdaje licenca i/ili izvod licence."

Član 6.

U članu 30. stav (3) mijenja se i glasi:

"(3) Od obaveze stjecanja početne kvalifikacije vozača, ubrzane početne kvalifikacije i periodične obuke vozača oslobođen je vozač koji:

- posjeduje vozačku dozvolu kategorija/potkategorija D1, D1E, D ili DE ili vozačku dozvolu koja se priznaje kao istovjetna, izdatu najkasnije do 9. septembra 2008. godine,
- posjeduje vozačku dozvolu kategorija/potkategorija C1, C1E, C ili CE ili vozačku dozvolu koja se priznaje kao istovjetna, izdatu najkasnije do 9. septembra 2009. godine,
- ima srednjoškolsko obrazovanje za vozača, najmanje III stepena,

d) je državljanin Bosne i Hercegovine koji ima oznaku Evropske unije >> 95<< ili kvalifikacijsku karticu vozača stečenu u državama članicama Evropske unije ili u državama koje su ispunile obaveze propisane CEMT-ovom Poveljom kvaliteta (ECMT Quality Charter)."

Iza stava (3) dodaje se stav (4) i glasi:

"(4) Kvalifikacijska kartica vozača iz stava (3) tačka d) ovog člana može se izdati jednom na preostali period važenja oznake Evropske unije >> 95<< ili kvalifikacijske kartice vozača stečenih van teritorije Bosne i Hercegovine."

Član 7.

Naziv dijela četiri Pravilnika mijenja se i glasi: **"DIO ČETVRTI – UVJETI ZA STRUČNU ORGANIZACIJU, CENTAR IZVRSNOSTI KATEGORIJE A I CENTAR IZVRSNOSTI KATEGORIJE B"**.

Član 8.

U članu 31. stav (1) tačka f) Prilog 11. se mijenja i čini sastavni dio ovog Pravilnika.

Član 9.

Iza člana 31. dodaju se novi čl. 31a. i 31b. koji glase:

"Član 31a.

(Uvjeti koje mora ispunjavati centar izvrsnosti kategorije A)

(1) Provođenje programa edukacije vozača za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje periodične obuke vozača može provoditi centar izvrsnosti kategorije A koji ispunjava sljedeće uvjete:

- posjeduje važeću licencu prijevoznika najmanje 10 godina,
- kao pretežnu djelatnost ima prijevoz putnika ili prijevoz tereta,
- ima dvadeset i više registriranih vozila N2 ili N3 kategorije ili dvadeset i više registriranih vozila M2 i M3 kategorije koja učestvuju u međunarodnom cestovnom prometu,
- ima program za stjecanje početnog i periodičnog stručnog osposobljavanja vozača kojim se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provođenja i nastavne metode, izrađen minimalno u skladu sa zahtjevima iz Priloga 11. ovog Pravilnika,
- ima stručne kadrove za provođenje edukacije vozača iz svih tematskih područja utvrđenih programom iz Priloga 11. ovog Pravilnika, i to najmanje dva lica u radnom odnosu sa visokom stručnom spremom (VII stepen ili visoko obrazovanje Bolonjskog sistema studiranja vrednovano sa najmanje 180 ECTS bodova), od čega:

- jedno lice sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
 - jedno lice sa završenim pravnim, ekonomskim ili mašinskim fakultetom i najmanje jednom godinom radnog iskustva u struci,
- f) nema dospelih a neizmirenih obaveza po osnovu direktnih i indirektnih poreza.

Član 31b.

(Uvjeti koje mora ispunjavati centar izvrsnosti kategorije B)

(1) Provođenje dijela programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje dijela periodične obuke vozača može provoditi centar izvrsnosti kategorije B koji ispunjava sljedeće uvjete:

- posjeduje važeću licencu prijevoznika najmanje 5 godina,

- b) kao pretežnu djelatnost ima prijevoz putnika ili prijevoz tereta,
- c) ima deset i više registriranih vozila N2 ili N3 kategorije ili deset i više registriranih vozila M2 i M3 kategorije koja učestvuju u međunarodnom cestovnom prometu,
- d) ima program za stjecanje dijela početnog i periodičnog stručnog osposobljavanja vozača kojim se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provođenja i nastavne metode, izrađen minimalno u skladu sa zahtjevima iz tač. D i E Priloga 11. ovog Pravilnika,
- e) ima stručne kadrove za provođenje edukacije vozača iz tač. D i E tematskih područja utvrđenih programom iz Priloga 11. ovog Pravilnika, i to najmanje jedno lice u radnom odnosu sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera (VII stepen ili visoko obrazovanje Bolonjskog sistema studiranja vrednovano sa najmanje 180 ECTS bodova) i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
- f) nema dospjelih a neizmirenih obaveza po osnovu direktnih i indirektnih poreza, ne stariju od 60 dana."

Član 10.

Naziv člana 32. mijenja se i glasi: "(Podnošenje zahtjeva za provođenje programa stručne organizacije)".

Član 11.

Iza člana 32. dodaju se novi čl. 32a. i 32b. koji glase:

"Član 32a.

(Podnošenje zahtjeva za provođenje programa centra izvrsnosti kategorije A)

- (1) Zahtjev za provođenje programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje periodične obuke vozača, uz dokaze o ispunjavanju uvjeta za provođenje programa u skladu sa Prilogom 11. ovog Pravilnika, podnosi se Ministarstvu.
- (2) Podnositelj uz zahtjev iz stava (1) ovog člana, u originalu ili ovjerenoj fotokopiji, dostavlja:
 - a) obavještenje o razvrstavanju pravnog lica prema djelatnosti,
 - b) dokumentaciju kojom dokazuje da ima program edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje periodične obuke vozača kojom se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provođenja i nastavne metode,
 - c) dokumentaciju kojom dokazuje da raspolaže stručnim kadrovima, i to:
 - 1) izjavu koju je ovjerio nadležni organ za poslove ovjere da ima u radnom odnosu najmanje dva lica sa visokom stručnom spremom (VII stepen ili visoko obrazovanje Bolonjskog sistema studiranja vrednovano sa najmanje 180 ECTS bodova), od čega:
 - 1. jedno lice sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
 - 2. jedno lice sa završenim pravnim, ekonomskim ili mašinskim fakultetom i najmanje jednom godinom radnog iskustva u struci,
 - 2) spisak zaposlenih uz koji kao dokaze dostavlja: ugovor o radu za svakog zaposlenog, prijave nadležnoj poreskoj upravi za svakog zaposlenog, diplome ili druge isprave o

obrazovanju za navedeni stručni kadar, drugu dokumentaciju kojom dokazuje ispunjenost uvjeta o posjedovanju stručnog kadra (radna biografija za svakog zaposlenog, certifikati o završenim stručnim usavršavanjima za svakog zaposlenog) i potvrdu o radnom iskustvu,

- d) potvrdu nadležne institucije ili institucija o uredno izmirenim obavezama po osnovu direktnih i indirektnih poreza, ne stariju od 60 dana.
- (3) Ministarstvo, uvidom u službene evidencije, provjerava ispunjenost uvjeta iz člana 31a. stav (1) tač. a) i c) ovog Pravilnika.
- (4) Ako podnositelj zahtjeva iz stava (1) ovog člana ispunjava uvjete propisane ovim Pravilnikom, Ministarstvo donosi rješenje kojim se odobrava program edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje periodične obuke vozača.
- (5) Rješenje iz stava (4) ovog člana izdaje se na period od pet godina.

Član 32b.

(Podnošenje zahtjeva za provođenje programa centra izvrsnosti kategorije B)

- (1) Zahtjev za provođenje dijela programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje dijela periodične obuke vozača, uz dokaze o ispunjavanju uvjeta za provođenje programa u skladu sa Prilogom 11. ovog Pravilnika, podnosi se Ministarstvu.
- (2) Podnositelj uz zahtjev iz stava (1) ovog člana, u originalu ili ovjerenoj fotokopiji, dostavlja:
 - a) obavještenje o razvrstavanju pravnog lica prema djelatnosti,
 - b) dokumentaciju kojom dokazuje da ima program za stjecanje dijela početnog i periodičnog stručnog osposobljavanja vozača kojim se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provođenja i nastavne metode,
 - c) dokumentaciju kojom dokazuje da raspolaže stručnim kadrovima, i to:
 - 1) izjavu koju je ovjerio nadležni organ za poslove ovjere da ima u radnom odnosu najmanje jedno lice sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera (VII stepen ili visoko obrazovanje Bolonjskog sistema studiranja vrednovano sa najmanje 180 ECTS bodova) i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
 - 2) spisak zaposlenih uz koji kao dokaze dostavlja: ugovor o radu za svakog zaposlenog, prijave nadležnoj poreskoj upravi za svakog zaposlenog, diplome ili druge isprave o obrazovanju za navedeni stručni kadar, drugu dokumentaciju kojom dokazuje ispunjenost uvjeta o posjedovanju stručnog kadra (radna biografija za svakog zaposlenog, certifikati o završenim stručnim usavršavanjima za svakog zaposlenog) i potvrdu o radnom iskustvu,
 - d) potvrdu nadležne institucije ili institucija o uredno izmirenim obavezama po osnovu direktnih i indirektnih poreza, ne stariju od 60 dana.
 - (3) Ministarstvo, uvidom u službene evidencije, provjerava ispunjenost uvjeta iz člana 31b. stav (1) tač. a) i c) ovog Pravilnika.
 - (4) Ako podnositelj zahtjeva iz stava (1) ovog člana ispunjava uvjete propisane ovim Pravilnikom, Ministarstvo donosi rješenje kojim se odobrava provođenje dijela programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provođenje dijela periodične obuke vozača.

- (6) Rješenje iz stava (4) ovog člana izdaje se na period od pet godina."

Član 12.

Iza člana 33. dodaje se novi član 33a. koji glasi:

"Član 33a.

(Evidencija centara izvrsnosti kategorije A i centara izvrsnosti kategorije B)

Ministarstvo vodi evidenciju o centrima izvrsnosti kategorije A i centrima izvrsnosti kategorije B koja sadrži:

- a) podatke o centru izvrsnosti kategorije A i centru izvrsnosti kategorije B, koje čine:
 - 1) naziv i sjedište centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B,
 - 2) popis stručnih lica koja provode postupak obuke,
- b) broj i datum rješenja o ovlaštenju za rad centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B,
- c) broj i datum rješenja o ukidanju rješenja o ovlaštenju centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B."

Član 13.

Član 35. mijenja se i glasi:

"Član 35.

(Nadzor nad radom)

- (1) Nadzor nad radom stručne organizacije, centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B provodi Ministarstvo najmanje jednom godišnje.
- (2) Ako Ministarstvo prilikom nadzora iz stava (1) ovog člana utvrdi da se poslovi provođenja programa obavljaju u suprotnosti sa izdatim rješenjem, zakonskim propisima i ovim Pravilnikom, rješenjem će privremeno zabraniti obavljanje poslova do otklanjanja uočenih nedostataka u za to ostavljenom roku.
- (3) Ako stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B ne otkloni uočene nedostatke u ostavljenom roku iz stava (2) ovog člana, Ministarstvo će ukinuti rješenje za provođenje programa."

Član 14.

Član 36. mijenja se i glasi:

"Član 36.

(Stjecanje početne kvalifikacije pohađanjem obuke i provjerom znanja)

- (1) Početna kvalifikacija koja obuhvata pohađanje obuke i provjeru znanja uključuje obuku u ukupnom trajanju od 280 sati iz predmeta koji su navedeni pod tač. A, B, C, D i E i 20 sati iz tačke F Priloga 11. ovog Pravilnika.
- (2) Obuka iz stava (1) ovog člana provodi se u učionici, a može se provoditi i online, kao i kombiniranom metodom.
- (3) Početnu kvalifikaciju iz stava (1) ovog člana pohađa vozač koji posjeduje niži stepen obrazovanja od obrazovanja trećeg stepena srednje stručne spreme.
- (4) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije A i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju i teoretsku obuku u centru izvrsnosti kategorije A.
- (5) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije B i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju u centru izvrsnosti kategorije B.
- (6) Vozač iz stava (5) ovog člana prolazi dio teoretske obuke u trajanju od 140 sati u centru izvrsnosti kategorije B a preostali dio u stručnoj organizaciji.

- (7) Centar izvrsnosti kategorije A izdaje vozaču iz stava (4) ovog člana uvjerenje o završenoj obuci kao dokaz o ispunjavanju uvjeta za pristupanje ispitu.

- (8) Centar izvrsnosti kategorije B izdaje vozaču uvjerenje o završenoj obuci iz stava (6) ovog člana kao dokaz o osposobljenosti za tač. D, E i F prema Prilogu 11. ovog Pravilnika."

Član 15.

Član 37. mijenja se i glasi:

"Član 37.

(Ubrzano stjecanje početne kvalifikacije)

- (1) Ubrzana početna kvalifikacija koja obuhvata pohađanje obuke i provjeru znanja uključuje obuku u ukupnom trajanju od 140 sati iz predmeta koji su navedeni pod tač. A, B, C, D i E i 10 sati iz tačke F Priloga 11. ovog Pravilnika.
- (2) Vozač koji obavlja prijevoz tereta koji svoju djelatnost proširuje ili mijenja kako bi prevozio putnike ili obratno, a koji posjeduje uvjerenje o stručnoj osposobljenosti, polaže samo dijelove koji su posebni za novu kvalifikaciju, a obuka mu traje 70 sati.
- (3) Obuka iz st. (1) i (2) ovog člana provodi se u učionici, a može se provoditi i online, kao i kombiniranom metodom.
- (4) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije A i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju i teoretsku obuku u centru izvrsnosti kategorije A.
- (5) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije B i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju u centru izvrsnosti kategorije B.
- (6) Vozač iz stava (5) ovog člana prolazi dio teoretske obuke u trajanju od 70 sati u centru izvrsnosti kategorije B a preostali dio u stručnoj organizaciji.
- (7) Centar izvrsnosti kategorije A izdaje vozaču iz stava (4) ovog člana uvjerenje o završenoj obuci kao dokaz o ispunjavanju uvjeta za pristupanje ispitu.
- (8) Centar izvrsnosti kategorije B izdaje vozaču uvjerenje o završenoj obuci iz stava (6) ovog člana kao dokaz o osposobljenosti za tač. D, E i F prema Prilogu 11. ovog Pravilnika."

Član 16.

U članu 38. iza riječi "Stručna organizacija" stavlja se interpunkcijski znak "zarež" i dodaju se riječi: "centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B", a riječi: "je dužna" zamjenjuju se riječima: "su dužni".

Član 17.

U članu 39. stav (1) riječi: "Stručna organizacija je dužna za svakog kandidata evidentirati" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B za svakog kandidata evidentiraju".

U stavu (2) riječi: "Stručna organizacija vodi" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B vode".

Član 18.

U članu 42. stav (7) se briše.

Član 19.

Član 43. mijenja se i glasi:

"Član 43.

(Sadržaj periodične obuke vozača)

- (1) Periodična obuka vozača se sastoji od obuke kojom se vozaču koji ima uvjerenje o stručnoj osposobljenosti o početnim kvalifikacijama, odnosno uvjerenje o ubrzanim početnim kvalifikacijama i vozaču koji je izuzet od obaveze stjecanja početne kvalifikacije osigurava dopuna znanja potrebnih za njihov rad, posebno u pogledu

povećanja sigurnosti u cestovnom prometu i racionalizacije potrošnje goriva te smanjenja onečišćenja okoliša.

- (2) Periodična obuka vozača provodi se svakih pet godina pohađanjem obaveznog kursa u za to predviđenim prostorijama stručne institucije ili centra izvrsnosti kategorije A iz područja navedenih u Prilogu 11. ovoga Pravilnika, u trajanju od 35 sati, pri čemu je najduže dopušteno trajanje online obuke 12 sati.
- (3) Izuzetno od odredbi stava (2) ovog člana, periodičnu obuku u trajanju od 25 sati može provesti centar izvrsnosti kategorije B, uz online obuku koju organizira stručna organizacija u trajanju od 10 sati.
- (4) Vozač koji završi periodičnu obuku za jednu od kategorija/potkategorija propisanih članom 26. tačka a) ovog Pravilnika izuzima se od obaveze pohađanja periodične obuke za preostale kategorije/potkategorije navedene u tački a), a vozač koji završi periodičnu obuku za jednu od kategorija/potkategorija propisanih članom 26. tačka b) izuzima se od obaveze pohađanja periodične obuke za preostale kategorije/potkategorije navedene u tački b)."

Član 20.

U članu 44. riječi: "Stručna organizacija je dužna" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B su dužni".

Član 21.

U članu 45. st. (1) i (2) riječi: "Stručna organizacija je dužna" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B su dužni".

Član 22.

U članu 46. iza stava (1) dodaje se novi stav (2) koji glasi:
 "(2) Ako je vozač prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije A, centar izdaje potvrdu o provedenoj edukaciji, a na osnovu te potvrde stručna organizacija izdaje uvjerenje o provedenoj periodičnoj obuci vozača."
 Dosadašnji st. (2) i (3) postaju st. (3) i (4).

Član 23.

U članu 49. stav (1) iza tačke f) dodaju se nove tač. g), h) i i) koje glase:

- "g) izdavanje uvjerenja za kandidata koji je prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije A,
- h) izdavanje uvjerenja i dio obuke za kandidata koji je prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije B, za početnu edukaciju i provođenje ispita,
- i) izdavanje uvjerenja i dio obuke za kandidata koji je prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije B, za ubranu početnu edukaciju."

Član 24.

U članu 51. iza stava (3) dodaju se novi st. (4) i (5) koji glase:

- "(4) Agencija za identifikacione dokumente, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: IDDEEA) vrši personalizaciju kartice iz stava (1) ovog člana na zahtjev Ministarstva u skladu sa dostavljenim podacima.
- (5) Poslove iz stava (4) IDDEEA vrši u skladu sa članom 8. stav (2) tačka f) Zakona o Agenciji za identifikacione dokumente, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", broj 56/08)."

Član 25.

U članu 53. stav (1) riječi: "Prilogu 17. koji čini" zamjenjuju se riječima: "Prilogu 17. i Prilogu 17a. koji čine".

U stavu (2) riječi: "Prilog 11" zamjenjuju se riječima: "Prilog 10".

Stav (3) se briše.

Član 26.

Član 54. mijenja se i glasi:

"Član 54.

(Prijelazne odredbe)

- (1) Stručne organizacije koje na dan stupanja na snagu ovog Pravilnika obavljaju poslove stručnog osposobljavanja dužne su dokazati ispunjenost uvjeta propisanih ovim Pravilnikom najkasnije u roku od tri mjeseca od dana njegovog stupanja na snagu.
- (2) Odredbe čl. 36. i 37. ovog Pravilnika kojima se propisuje provođenje individualne vožnje u skladu sa Prilogom 11. tačka F se počinju primjenjivati od 1. 1. 2027. godine.
- (3) Kvalifikacijske kartice vozača na obrascima iz Priloga 17a. počinju se izdavati najkasnije od 1. 1. 2027. godine.
- (4) IDDEEA je dužna izvršiti sve potrebne tehničke prilagodbe informacionog sistema radi primjene novih obrazaca kvalifikacijskih kartica i standardiziranog formata podataka, najkasnije u roku od godinu dana od dana stupanja na snagu ovog Pravilnika.
- (5) Do donošenja novog propisa kojim se uređuje visina naknada za izdavanje licence prijevoznika, licence za vozilo i kvalifikacijske kartice vozača primjenjuje se Odluka o visini novčane naknade za izdate licence prijevoznika, licence za vozilo i kvalifikacijske kartice vozača ("Službeni glasnik BiH", broj 53/12)."

Član 27.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a primjenjuje se od 1.1.2026. godine".

Broj 04-02-2-2283/25
 28. oktobra 2025. godine
 Sarajevo

Ministar
Edin Forto, s. r.

PRILOG 11. POPIS STRUČNIH PODRUČJA ZA OSPOSOBLJAVANJE VOZAČA

Znanja koja organi, imenovani rješenjem ministra komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine, ovlašteni za organizaciju obuke i ispita, provjeravaju prilikom utvrđivanja stručne osposobljenosti vozača moraju obuhvatati niže navedena područja za cestovni prijevoz, a kandidati za stručno osposobljene vozače moraju iz navedenih područja steći nivo znanja koji je potreban za upravljanje motornim vozilom u međunarodnom cestovnom prijevozu.

A. PROMETNO PRAVO

Kandidat mora, posebno u vezi sa cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. poznavati odredbe Zakona o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu i njegove podzakonske akte,
2. poznavati odredbe Zakona o sigurnosti cestovnog prometa u BiH i njegove podzakonske akte, u vezi sa cestovnim prijevozom tereta;
3. poznavati pravila i obaveze iz Konvencije o ugovoru o međunarodnom cestovnom prijevozu tereta,
4. poznavati odredbe važećeg CEMT vodiča za multilateralnu kvotu, u vezi sa cestovnim prijevozom putnika;
5. poznavati odredbe INTERBUS sporazuma.

B. SOCIJALNO PRAVO

Kandidat mora poznavati, posebno u vezi sa cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. ulogu i funkciju različitih socijalnih institucija koje su uključene u područje cestovnog prijevoza (sindikati, vijeća radnika, sindikalni predstavnici, inspektori rada itd.),
2. obaveze poslodavca iz područja socijalne sigurnosti,
3. pravila koja uređuju ugovore o radu za različite kategorije radnika zaposlenih u preduzeću za cestovni prijevoz (oblik ugovora, obaveze ugovornih strana, uvjeti rada i radno vrijeme, plaćeni dopust, plaća, povreda ugovora itd.),
4. važeća pravila u pogledu vremena vožnje, odmora i radnog vremena, posebno Zakona o radnom vremenu mobilnih radnika i uređajima za mjerenje u cestovnom prijevozu te podzakonskih akata proisteklih iz ovog Zakona.

C. PORESKO PRAVO

Kandidat mora poznavati, posebno u vezi sa cestovnim prijevozom putnika i tereta, pravila koja uređuju cestarine i takse za korištenje infrastrukture.

D. TEHNIČKI STANDARDI I ASPEKTI POSLOVANJA

Kandidat mora, posebno u vezi sa cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. poznavati pravila o dopuštenim težinama i dimenzijama vozila, kao i postupke u slučaju vanrednih prijevoza koji predstavljaju iznimku od tih pravila,
2. biti sposoban izabrati vozila i njihove sastavne dijelove (šasija, motor, prijenosni mehanizam, kočioni sistem itd.) u skladu sa potrebama prijevoza putnika i tereta,
3. poznavati karakteristike sistema prijenosa, tehničke karakteristike i rad sistema upravljanja,
4. poznavati formalnosti u pogledu registracije i tehničkog pregleda vozila,
5. biti sposoban izraditi planove redovnog održavanja vozila i njihove opreme, u vezi sa cestovnim prijevozom tereta:
6. poznavati različite vrste uređaja za manipulaciju teretom i utovarivanje (stražnje preklopne daske, kontejneri, palete itd.) te biti sposoban uvesti postupke i izdati upute za utovar i istovar tereta (raspodjela tereta, slaganje, utovarivanje, učvršćivanje, podmetanje klinom itd.),
7. poznavati različite tehnike kombiniranog prijevoza,
8. biti sposoban provesti postupke u cilju usklađivanja sa pravilima o prijevozu opasnog tereta i otpadaka,
9. biti sposoban provesti postupke u cilju usklađivanja sa pravilima o prijevozu pokvarljivih živežnih namirnica, posebno one koji proizlaze iz Sporazuma o međunarodnom prijevozu pokvarljivih živežnih namirnica i o posebnim vozilima za njihov prijevoz (ATP),
10. biti sposoban provesti postupke u cilju usklađivanja sa pravilima o prijevozu živih životinja.

E. SIGURNOST U CESTOVNOM PROMETU

Kandidat mora, posebno u vezi sa cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. znati kakva osposobljenost se zahtijeva od vozača (vozačka dozvola, zdravstvena svjedočanstva, uvjerenja o tjelesnoj sposobnosti itd.),

2. poznavati utjecaj fizičkih i mentalnih sposobnosti i ponašanje vozača u raznim psihofizičkim stanjima na vožnju, utjecaj konzumiranja alkohola na sigurnost prometa, utjecaj lijekova, droge i drugih psihoaktivnih supstanci na sigurnost prometa, utjecaj umora na sigurnost prometa,
3. biti sposoban planirati vožnju u pogledu vidljivosti, standarda ceste, stanja površine ceste i očekivanja u različitim prometnim uvjetima; donositi pravilne odluke u vezi s prilagođavanjem vozila i vožnje postojećim uvjetima ceste, kao i odluke o tome kada nastaviti ili prekinuti vožnju; biti svjestan da se mogući konflikti u prometu mogu smanjiti uzimajući u obzir potrebe i interese drugih učesnika u prometu; biti upoznat s uvjetima trenja i osiguravanjem trenja upotrebom odgovarajućih pneumatika i lanaca; biti osposobljen da pričvrsti lance, te biti svjestan mogućih opasnosti prilikom pričvršćivanja lanaca i vožnje s lancima; biti upoznat s tehničkim mogućnostima vozila kada je riječ o sistemu upravljanja, kočenja i trenja u lošim vremenskim uvjetima na cesti, uključujući uske, klizave i strme ceste,
4. biti sposoban preduzeti korake kako bi osigurao da vozač poštuje prometna pravila, zabrane i ograničenja koja su na snazi u različitim državama članicama (ograničenja brzine, prednost, zaustavljanje i parkiranje, korištenje svjetala, cestovna signalizacija itd.),
5. biti sposoban utvrditi postupke koje treba slijediti u slučaju nesreće te provesti odgovarajuće postupke za sprečavanje ponavljanja nesreća ili teških prometnih prekršaja,
6. biti sposoban provesti postupke za sigurno pričvršćivanje tereta i poznavati odgovarajuće tehnike, u vezi sa cestovnim prijevozom putnika:
7. imati osnovno znanje o cestovnoj mreži u EU.

F. INDIVIDUALNA VOŽNJA ZA STJECANJE POČETNE KVALIFIKACIJE VOZAČA**a) Individualna vožnja za stjecanje redovne početne kvalifikacije vozača**

- (1) Svaki vozač obavlja najmanje 20 sati individualne vožnje u vozilu odgovarajuće kategorije koje mora ispunjavati propisane tehničke uvjete i standarde u pogledu dimenzija, mase, osovinskog opterećenja, uređaja i opreme.
- (2) Individualnoj vožnji mogu pristupiti vozači koji imaju položen vozački ispit odgovarajuće kategorije, odnosno važeću vozačku dozvolu.
- (3) Svaki vozač smije upravljati vozilom odgovarajuće kategorije najviše osam sati od ukupno 20 sati individualne vožnje na posebnom terenu ili visokokvalitetnom simulatoru kako bi se ocijenila njegova osposobljenost za racionalnu vožnju u skladu s propisima o sigurnosti prometa, posebno s obzirom na upravljanje vozilom u različitim uvjetima na cesti i promjenama tih uvjeta u zavisnosti od vremenskih prilika, doba dana ili noći, te sposobnost optimizacije potrošnje goriva.

b) Individualna vožnja za stjecanje ubrzane početne kvalifikacije vozača

- (1) Svaki vozač obavlja najmanje 10 sati individualne vožnje u vozilu odgovarajuće kategorije koje mora ispunjavati propisane tehničke uvjete i standarde u pogledu dimenzija, mase, osovinskog opterećenja, uređaja i opreme.

- (2) Individualnoj vožnji mogu pristupiti vozači koji imaju položen vozački ispit odgovarajuće kategorije, odnosno važeću vozačku dozvolu.

(3) Svaki vozača smije upravljati vozilom odgovarajuće kategorije najviše četiri sata od ukupno 10 sati individualne vožnje na posebnom terenu ili visokokvalitetnom simulatoru kako bi se ocijenila njegova
- osposobljenost za racionalnu vožnju u skladu s propisima o sigurnosti prometa, posebno s obzirom na upravljanje vozilom u različitim uvjetima na cesti i promjenama tih uvjeta u zavisnosti od vremenskih prilika, doba dana ili noći, te sposobnost optimizacije potrošnje goriva.

PRILOG 17a.
Izgled i sadržaj kvalifikacijske kartice vozača

(1) strana

BOSNA I HERCEGOVINA
БОСНА И ХЕРЦЕГОВИНА
BOSNIA AND HERZEGOVINA

6.

FOTOGRAFIJA

9.

KVALIFIKACIONA KARTICA VOZAČA
КВАЛИФИКАЦИОНА КАРТИЦА ВОЗАЧА
DRIVER QUALIFICATION CARD

1.

2.

3.

4a.

4c.

5a.

7.

8.

4b.

5b.



(2) strana

11.



1. Prezime/prezime/surname
2. Ime/ime/given name
3. Datum i mjesto rođenja/datum i mjesto рођења/date and place of birth
4a. Datum izdavanja/datum издавања/date of issue
4b. Važi do/valid do/valid until
4c. Nadležni organ/nadležno tijelo/nadležni орган/issuing authority
5a. Broj vozačke dozvole/broj vozačke дозволе/driving license number
5b. Broj kartice/broj kartice/number card
6. Fotografija/fotografija/photo
7. Serijski broj/kartica/serijski broj/kartica/serial number
8. Potpis/initial/signature
9. Kategorija i potkategorija/kategorija i potkategorija/category and subcategory
10. Označka Unije KOD 95/oznaka unije KOD 95/union code 95
11. Napomena/napomena/remark

9.	10.
C1	
C	
D1	
D	
C1E	
CE	
D1E	
DE	

Kvalifikacijska kartica vozača izrađuje se u standardiziranom formatu ID-1 (85,60 mm × 53,98 mm), u skladu s ISO/IEC 7810, sa primjesama plavo-žute boje u svijetlim tonovima. Debljina kartice iznosi približno 0,76 mm (±0,08 mm). Kartica se izrađuje od višeslojnog polikarbonata ili drugog materijala otpornog na fizička oštećenja, habanje i klimatske utjecaje.

Na kartici se mora nalaziti najmanje sljedeći sadržaj: ime i prezime vozača, datum i mjesto rođenja, datum izdavanja kartice, datum isteka roka važenja kartice, naziv organa koji je izdao karticu, broj vozačke dozvole, broj kvalifikacijske kartice vozača i jedinstveni serijski broj kvalifikacijske kartice.

Na temelju članka 5. Zakona o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu ("Službeni glasnik BiH", br. 1/02 i 14/03), ministar komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine donosi

**PRAVILNIK
O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O
UVJETIMA ZA IZDAVANJE LICENCIJE I
KVALIFIKACIJSKE KARTICE VOZAČA**

Članak 1.

U Pravilniku o uvjetima za izdavanje licencije i kvalifikacijske kartice ("Službeni glasnik BiH", br. 20/25 i 34/25) u članku 2. iza točke g) dodaju se nove toč. h), i) i j) koje glase:

- "h) **"stručna organizacija"** je organizacija koja posjeduje odobrenje za provedbu: programa za stjecanje početne kvalifikacije, praktične obuke vozača, ispita o stjecanju stručne osposobljenosti vozača, ispita o stručnoj osposobljenosti upravitelja prijevoza i periodične obuke vozača,
- i) **"centar izvrsnosti kategorije A"** je prijevozničko poduzeće koje posjeduje odobrenje za provedbu programa edukacije i praktične obuke vozača za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu periodične obuke za svoje zaposlene vozače,
- j) **"centar izvrsnosti kategorije B"** je prijevozničko poduzeće koje posjeduje odobrenje za provedbu dijela programa edukacije, kompletne praktične obuke vozača za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu dijela periodične obuke za svoje zaposlene vozače."

Članak 2.

U članku 9. iza stavka (2) dodaje se stavak (3) koji glasi:

- "(3) Ministarstvo može po službenoj dužnosti pribaviti podatke iz stavka (1) ovog članka od nadležnih institucija."

Članak 3.

Članak 16. mijenja se i glasi:

"Članak 16.

- (Nepostojanje obveza po osnovu izravnih i neizravnih poreza)
- (1) Nepostojanje dospelih neizmirenih obveza po osnovu izravnih i neizravnih poreza dokazuje se potvrdom nadležne porezne uprave i Uprave za neizravno oporezivanje Bosne i Hercegovine koja ne može biti starija od 60 dana.
 - (2) Ministarstvo može po službenoj dužnosti pribaviti podatke iz stavka (1) ovog članka od nadležnih institucija."

Članak 4.

U članku 19. stavak (4) na kraju teksta dodaju se riječi: "čiji broj odgovara broju vozila kojima imatelj licencije raspolaže".

Članak 5.

Članak 25. mijenja se i glasi:

"Članak 25.

(Gubitak, krađa, uništenje ili oštećenje licencije i/ili izvoda licencije)

- (1) Prijevoznik je dužan, u roku od osam dana od dana gubitka, krađe ili uništenja licencije i/ili izvoda licencije, o tome obavijestiti Ministarstvo, nakon čega će se navedeni dokumenti poništiti u službenoj evidenciji Ministarstva.

- (2) U slučaju oštećenja, prijevoznik je dužan licenciju i/ili izvod licencije dostaviti Ministarstvu, nakon čega mu se ponovo izdaje licencija i/ili izvod licencije."

Članak 6.

U članku 30. stavak (3) mijenja se i glasi:

- "(3) Od obveze stjecanja početne kvalifikacije vozača, ubrzane početne kvalifikacije i periodične obuke vozača oslobođen je vozač koji:
 - a) posjeduje vozačku dozvolu kategorija/potkategorija D1, D1E, D ili DE ili vozačku dozvolu koja se priznaje kao istovjetna, izdanu najkasnije do 9. rujna 2008. godine,
 - b) posjeduje vozačku dozvolu kategorija/potkategorija C1, C1E, C ili CE ili vozačku dozvolu koja se priznaje kao istovjetna, izdanu najkasnije do 9. rujna 2009. godine,
 - c) ima srednjoškolsko obrazovanje za vozača, najmanje III. stupnja,
 - d) je državljanin Bosne i Hercegovine koji ima oznaku Europske unije >> 95<< ili kvalifikacijsku karticu vozača stečenu u državama članicama Europske unije ili u državama koje su ispunile obveze propisane CEMT-ovom Poveljom kvaliteta (ECMT Quality Charter)."

Iza stavka (3) dodaje se stavak (4) i glasi:

- "(4) Kvalifikacijska kartica vozača iz stavka (3) točka d) ovog članka može se izdati jednom na preostalo razdoblje važenja oznake Europske unije >> 95<< ili kvalifikacijske kartice vozača stečenih izvan teritorija Bosne i Hercegovine."

Članak 7.

Naziv dijela četiri Pravilnika mijenja se i glasi: **"DIO ČETVRTI – UVJETI ZA STRUČNU ORGANIZACIJU, CENTAR IZVRSNOSTI KATEGORIJE A I CENTAR IZVRSNOSTI KATEGORIJE B"**.

Članak 8.

U članku 31. stavak (1) točka f) Privitak 11. se mijenja i čini sastavni dio ovog Pravilnika.

Članak 9.

Iza članka 31. dodaju se novi čl. 31a. i 31b. koji glase:

"Članak 31a.

- (Uvjeti koje mora ispunjavati centar izvrsnosti kategorije A)
- (1) Provedbu programa edukacije vozača za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu periodične obuke vozača može provoditi centar izvrsnosti kategorije A koji ispunjava sljedeće uvjete:
 - a) posjeduje važeću licenciju prijevoznika najmanje 10 godina,
 - b) kao pretežnu djelatnost ima prijevoz putnika ili prijevoz tereta,
 - c) ima dvadeset i više registriranih vozila N2 ili N3 kategorije ili dvadeset i više registriranih vozila M2 i M3 kategorije koja sudjeluju u međunarodnom cestovnom prometu,
 - d) ima program za stjecanje početnog i periodičnog stručnog osposobljavanja vozača kojim se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provedbe i nastavne metode, izrađen minimalno sukladno zahtjevima iz Privitka 11. ovog Pravilnika,
 - e) ima stručne kadrove za provedbu edukacije vozača iz svih tematskih područja utvrđenih programom iz Privitka 11. ovog Pravilnika, i to najmanje dvije osobe u radnom odnosu s visokom stručnom spremom (VII. stupanj ili visoko obrazovanje

Bolonjskog sustava studiranja vrednovano s najmanje 180 ECTS bodova), od čega:

- 1) jednu osobu sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
 - 2) jednu osobu sa završenim pravnim, ekonomskim ili strojarskim fakultetom i najmanje jednom godinom radnog iskustva u struci,
- f) nema dospjelih a neizmirenih obveza po osnovu izravnih i neizravnih poreza.

Članak 31b.

(Uvjeti koje mora ispunjavati centar izvrsnosti kategorije B)

- (1) Provedbu dijela programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu dijela periodične obuke vozača može provoditi centar izvrsnosti kategorije B koji ispunjava sljedeće uvjete:
 - a) posjeduje važeću licenciju prijevoznika najmanje 5 godina,
 - b) kao pretežnu djelatnost ima prijevoz putnika ili prijevoz tereta,
 - c) ima deset i više registriranih vozila N2 ili N3 kategorije ili deset i više registriranih vozila M2 i M3 kategorije koja sudjeluju u međunarodnom cestovnom prometu,
 - d) ima program za stjecanje dijela početnog i periodičnog stručnog osposobljavanja vozača kojim se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provedbe i nastavne metode, izrađen minimalno sukladno zahtjevima iz toč. D i E Privitka 11. ovog Pravilnika, ima stručne kadrove za provedbu edukacije vozača iz toč. D i E tematskih područja utvrđenih programom iz Privitka 11. ovog Pravilnika, i to najmanje jednu osobu u radnom odnosu sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera (VII. stupanj ili visoko obrazovanje Bolonjskog sustava studiranja vrednovano s najmanje 180 ECTS bodova) i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
 - f) nema dospjelih a neizmirenih obveza po osnovu izravnih i neizravnih poreza, ne stariju od 60 dana."

Članak 10.

Naziv članka 32. mijenja se i glasi: "(Podnošenje zahtjeva za provedbu programa stručne organizacije)".

Članak 11.

Iza članka 32. dodaju se novi čl. 32a. i 32b. koji glase:

"Članak 32a.

(Podnošenje zahtjeva za provedbu programa centra izvrsnosti kategorije A)

- (1) Zahtjev za provedbu programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu periodične obuke vozača, uz dokaze o ispunjavanju uvjeta za provedbu programa sukladno Privitku 11. ovog Pravilnika, podnosi se Ministarstvu.
- (2) Podnositelj uz zahtjev iz stavka (1) ovog članka, u izvorniku ili ovjerenoj fotokopiji, dostavlja:
 - a) obavještenje o razvrstavanju pravne osobe prema djelatnosti,
 - b) dokumentaciju kojom dokazuje da ima program edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu periodične obuke vozača kojom se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provedbe i nastavne metode,

c) dokumentaciju kojom dokazuje da raspolaže stručnim kadrovima, i to:

- 1) izjavu koju je ovjerilo nadležno tijelo za poslove ovjere da ima u radnom odnosu najmanje dvije osobe s visokom stručnom spremom (VII. stupanj ili visoko obrazovanje Bolonjskog sustava studiranja vrednovano s najmanje 180 ECTS bodova), od čega:
 1. jednu osobu sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,
 2. jednu osobu sa završenim pravnim, ekonomskim ili strojarskim fakultetom i najmanje jednom godinom radnog iskustva u struci,
 - 2) spisak zaposlenih uz koji kao dokaze dostavlja: ugovor o radu za svakog zaposlenog, prijave nadležnoj poreznoj upravi za svakog zaposlenog, diplome ili druge isprave o obrazovanju za navedeni stručni kadar, drugu dokumentaciju kojom dokazuje ispunjenost uvjeta o posjedovanju stručnog kadra (radni životopis za svakog zaposlenog, certifikati o završenim stručnim usavršavanjima za svakog zaposlenog) i potvrdu o radnom iskustvu,
 - d) potvrdu nadležne institucije ili institucija o uredno izmirenim obvezama po osnovu izravnih i neizravnih poreza, ne stariju od 60 dana.
- (3) Ministarstvo, uvidom u službene evidencije, provjerava ispunjenost uvjeta iz članka 31a. stavak (1) toč. a) i c) ovog Pravilnika.
 - (4) Ako podnositelj zahtjeva iz stavka (1) ovog članka ispunjava uvjete propisane ovim Pravilnikom, Ministarstvo donosi rješenje kojim se odobrava program edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu periodične obuke vozača.
 - (5) Rješenje iz stavka (4) ovog članka izdaje se na razdoblje od pet godina.

Članak 32b.

(Podnošenje zahtjeva za provedbu programa centra izvrsnosti kategorije B)

- (1) Zahtjev za provedbu dijela programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provedbu dijela periodične obuke vozača, uz dokaze o ispunjavanju uvjeta za provedbu programa sukladno Privitku 11. ovog Pravilnika, podnosi se Ministarstvu.
- (2) Podnositelj uz zahtjev iz stavka (1) ovog članka, u izvorniku ili ovjerenoj fotokopiji, dostavlja:
 - a) obavještenje o razvrstavanju pravne osobe prema djelatnosti,
 - b) dokumentaciju kojom dokazuje da ima program za stjecanje dijela početnog i periodičnog stručnog osposobljavanja vozača kojim se utvrđuju nastavni sadržaji, plan provedbe i nastavne metode,
 - c) dokumentaciju kojom dokazuje da raspolaže stručnim kadrovima, i to:
 - 1) izjavu koju je ovjerilo nadležno tijelo za poslove ovjere da ima u radnom odnosu najmanje jednu osobu sa završenim prometnim fakultetom cestovnog smjera (VII. stupanj ili visoko obrazovanje Bolonjskog sustava studiranja vrednovano s najmanje 180 ECTS bodova) i najmanje pet godina radnog iskustva u međunarodnom cestovnom prijevozu,

- 2) spisak zaposlenih uz koji kao dokaze dostavlja: ugovor o radu za svakog zaposlenog, prijave nadležnoj poreznoj upravi za svakog zaposlenog, diplome ili druge isprave o obrazovanju za navedeni stručni kadar, drugu dokumentaciju kojom dokazuje ispunjenost uvjeta o posjedovanju stručnog kadra (radni životopis za svakog zaposlenog, certifikati o završenim stručnim usavršavanjima za svakog zaposlenog) i potvrdu o radnom iskustvu,
- d) potvrdu nadležne institucije ili institucija o uredno izmirenim obavezama po osnovu izravnih i neizravnih poreza, ne stariju od 60 dana.
- (3) Ministarstvo, uvidom u službene evidencije, provjerava ispunjenost uvjeta iz članka 31b. stavak (1) toč. a) i c) ovog Pravilnika.
- (4) Ako podnositelj zahtjeva iz stavka (1) ovog članka ispunjava uvjete propisane ovim Pravilnikom, Ministarstvo donosi rješenje kojim se odobrava provedba dijela programa edukacije za stjecanje početne kvalifikacije i provedba dijela periodične obuke vozača.
- (5) Rješenje iz stavka (4) ovog članka izdaje se na razdoblje od pet godina."

Članak 12.

Iza članka 33. dodaje se novi članak 33a. koji glasi:

"Članak 33a.

(Evidencija centara izvrsnosti kategorije A i centara izvrsnosti kategorije B)

Ministarstvo vodi evidenciju o centrima izvrsnosti kategorije A i centrima izvrsnosti kategorije B koja sadrži:

- a) podatke o centru izvrsnosti kategorije A i centru izvrsnosti kategorije B, koje čine:
- 1) naziv i sjedište centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B,
 - 2) popis stručnih osoba koje provode postupak obuke,
- b) broj i datum rješenja o ovlaštenju za rad centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B,
- c) broj i datum rješenja o ukidanju rješenja o ovlaštenju centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B."

Članak 13.

Članak 35. mijenja i glasi:

"Članak 35.

(Nadzor nad radom)

- (1) Nadzor nad radom stručne organizacije, centra izvrsnosti kategorije A i centra izvrsnosti kategorije B provodi Ministarstvo najmanje jednom godišnje.
- (2) Ako Ministarstvo prilikom nadzora iz stavka (1) ovog članka utvrdi da se poslovi provedbe programa obavljaju u suprotnosti s izdanim rješenjem, zakonskim propisima i ovim Pravilnikom, rješenjem će privremeno zabraniti obavljanje poslova do otklanjanja uočenih nedostataka u za to ostavljenom roku.
- (3) Ako stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B ne otkloni uočene nedostatke u ostavljenom roku iz stavka (2) ovog članka, Ministarstvo će ukinuti rješenje za provedbu programa."

Članak 14.

Članak 36. mijenja se i glasi:

"Članak 36.

(Stjecanje početne kvalifikacije pohađanjem obuke i provjerom znanja)

- (1) Početna kvalifikacija koja obuhvata pohađanje obuke i provjeru znanja uključuje obuku u ukupnom trajanju od 280 sati iz predmeta koji su navedeni pod toč. A, B, C, D i E i 20 sati iz točke F Privitka 11. ovog Pravilnika.
- (2) Obuka iz stavka (1) ovog članka provodi se u učionici, a može se provoditi i online, kao i kombiniranom metodom.
- (3) Početnu kvalifikaciju iz stavka (1) ovog članka pohađa vozač koji posjeduje niži stupanj obrazovanja od obrazovanja trećeg stupnja srednje stručne spreme.
- (4) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije A i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju i teoretsku obuku u centru izvrsnosti kategorije A.
- (5) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije B i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju u centru izvrsnosti kategorije B.
- (6) Vozač iz stavka (5) ovog članka prolazi dio teoretske obuke u trajanju od 140 sati u centru izvrsnosti kategorije B a preostali dio u stručnoj organizaciji.
- (7) Centar izvrsnosti kategorije A izdaje vozaču iz stavka (4) ovog članka uvjerenje o završenoj obuci kao dokaz o ispunjavanju uvjeta za pristupanje ispitu.
- (8) Centar izvrsnosti kategorije B izdaje vozaču uvjerenje o završenoj obuci iz stavka (6) ovog članka kao dokaz o osposobljenosti za toč. D, E i F prema Privitku 11. ovog Pravilnika."

Članak 15.

Članak 37. mijenja se i glasi:

"Članak 37.

(Ubrzano stjecanje početne kvalifikacije)

- (1) Ubrzana početna kvalifikacija koja obuhvata pohađanje obuke i provjeru znanja uključuje obuku u ukupnom trajanju od 140 sati iz predmeta koji su navedeni pod toč. A, B, C, D i E i 10 sati iz točke F Privitka 11. ovog Pravilnika.
- (2) Vozač koji obavlja prijevoz tereta koji svoju djelatnost proširuje ili mijenja kako bi prevozio putnike ili obratno, a koji posjeduje uvjerenje o stručnoj osposobljenosti, polaže samo dijelove koji su posebni za novu kvalifikaciju, a obuka mu traje 70 sati.
- (3) Obuka iz st. (1) i (2) ovog članka provodi se u učionici, a može se provoditi i online, kao i kombiniranom metodom.
- (4) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije A i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju i teoretsku obuku u centru izvrsnosti kategorije A.
- (5) Vozač koji je zaposlen u centru izvrsnosti kategorije B i ispunjava druge propisane uvjete, prolazi individualnu vožnju u centru izvrsnosti kategorije B.
- (6) Vozač iz stavka (5) ovog članka prolazi dio teoretske obuke u trajanju od 70 sati u centru izvrsnosti kategorije B a preostali dio u stručnoj organizaciji.
- (7) Centar izvrsnosti kategorije A izdaje vozaču iz stavka (4) ovog članka uvjerenje o završenoj obuci kao dokaz o ispunjavanju uvjeta za pristupanje ispitu.
- (8) Centar izvrsnosti kategorije B izdaje vozaču uvjerenje o završenoj obuci iz stavka (6) ovog članka kao dokaz o osposobljenosti za toč. D, E i F prema Privitku 11. ovog Pravilnika."

Članak 16.

U članku 38. iza riječi "Stručna organizacija" stavlja se interpunkcijski znak "zarež" i dodaju se riječi: "centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B", a riječi: "je dužna" zamjenjuju se riječima: "su dužni".

Članak 17.

U članku 39. stavak (1) riječi: "Stručna organizacija je dužna za svakog kandidata evidentirati" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B za svakog kandidata evidentiraju".

U stavku (2) riječi: "Stručna organizacija vodi" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B vode".

Članak 18.

U članku 42. stavak (7) se briše.

Članak 19.

Članak 43. mijenja se i glasi:

"Članak 43.

(Sadržaj periodične obuke vozača)

- (1) Periodična obuka vozača se sastoji od obuke kojom se vozaču koji ima uvjerenje o stručnoj osposobljenosti o početnim kvalifikacijama, odnosno uvjerenje o ubrzanim početnim kvalifikacijama i vozaču koji je izuzet od obveze stjecanja početne kvalifikacije osigurava dopuna znanja potrebnih za njihov rad, posebno u pogledu povećanja sigurnosti u cestovnom prometu i racionalizacije potrošnje goriva te smanjenja onečišćenja okoliša.
- (2) Periodična obuka vozača provodi se svakih pet godina pohađanjem obveznog tečaja u za to predviđenim prostorijama stručne institucije ili centra izvrsnosti kategorije A iz područja navedenih u Privitku 11. ovoga Pravilnika, u trajanju od 35 sati, pri čemu je najduže dopušteno trajanje online obuke 12 sati.
- (3) Iznimno od odredbi stavka (2) ovog članka, periodičnu obuku u trajanju od 25 sati može provesti centar izvrsnosti kategorije B, uz online obuku koju organizira stručna organizacija u trajanju od 10 sati.
- (4) Vozač koji završi periodičnu obuku za jednu od kategorija/potkategorija propisanih člankom 26. točka a) ovog Pravilnika izuzima se od obveze pohađanja periodične obuke za preostale kategorije/potkategorije navedene u točki a), a vozač koji završi periodičnu obuku za jednu od kategorija/potkategorija propisanih člankom 26. točka b) izuzima se od obveze pohađanja periodične obuke za preostale kategorije/potkategorije navedene u točki b)."

Članak 20.

U članku 44. riječi: "Stručna organizacija je dužna" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B su dužni".

Članak 21.

U članku 45. st. (1) i (2) riječi: "Stručna organizacija je dužna" zamjenjuju se riječima: "Stručna organizacija, centar izvrsnosti kategorije A i centar izvrsnosti kategorije B su dužni".

Članak 22.

U članku 46. iza stavka (1) dodaje se novi stavak (2) koji glasi:

"(2) Ako je vozač prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije A, centar izdaje potvrdu o provedenoj edukaciji, a na temelju te potvrde stručna organizacija izdaje uvjerenje o provedenoj periodičnoj obuci vozača".
Dosadašnji st. (2) i (3) postaju st. (3) i (4).

Članak 23.

U članku 49. stavak (1) iza točke f) dodaju se nove toč. g), h) i i) koje glase:

"g) izdavanje uvjerenja za kandidata koji je prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije A,

h) izdavanje uvjerenja i dio obuke za kandidata koji je prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije B, za početnu edukaciju i provedbu ispita,

i) izdavanje uvjerenja i dio obuke za kandidata koji je prošao obuku u centru izvrsnosti kategorije B, za ubranu početnu edukaciju".

Članak 24.

U članku 51. iza stavka (3) dodaju se novi st. (4) i (5) koji glase:

"(4) Agencija za identifikacijske isprave, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: IDDEEA) vrši personalizaciju kartice iz stavka (1) ovog članka na zahtjev Ministarstva sukladno dostavljenim podacima.

(5) Poslove iz stavka (4) IDDEEA vrši sukladno članku 8. stavak (2) točka f) Zakona o Agenciji za identifikacijske isprave, evidenciju i razmjenu podataka Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", broj 56/08)."

Članak 25.

U članku 53. stavak (1) riječi: "Privitku 17. koji čini" zamjenjuju se riječima: "Privitku 17. i Privitku 17a. koji čine".

U stavku (2) riječi: "Privitak 11" zamjenjuju se riječima: "Privitak 10".

Stavak (3) se briše.

Članak 26.

Članak 54. mijenja se i glasi:

"Članak 54.

(Prijelazne odredbe)

- (1) Stručne organizacije koje na dan stupanja na snagu ovog Pravilnika obavljaju poslove stručnog osposobljavanja dužne su dokazati ispunjenost uvjeta propisanih ovim Pravilnikom najkasnije u roku od tri mjeseca od dana njegovog stupanja na snagu.
- (2) Odredbe čl. 36. i 37. ovog Pravilnika kojima se propisuje provedba individualne vožnje sukladno Privitku 11. točka F se počinju primjenjivati od 1. 1. 2027. godine.
- (3) Kvalifikacijske kartice vozača na obrascima iz Privitka 17a. počinju se izdavati najkasnije od 1. 1. 2027. godine.
- (4) IDDEEA je dužna izvršiti sve potrebne tehničke prilagodbe informacijskog sustava radi primjene novih obrazaca kvalifikacijskih kartica i standardiziranog formata podataka, najkasnije u roku od godinu dana od dana stupanja na snagu ovog Pravilnika.
- (5) Do donošenja novog propisa kojim se uređuje visina naknada za izdavanje licencije prijevoznika, licencije za vozilo i kvalifikacijske kartice vozača primjenjuje se Odluka o visini novčane naknade za izdane licencije prijevoznika, licencije za vozilo i kvalifikacijske kartice vozača ("Službeni glasnik BiH", broj 53/12)."

Članak 27.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a primjenjuje se od 1.1.2026. godine".

Broj 04-02-2-2283/25

28. listopada 2025. godine
Sarajevo

Ministar
Edin Forto, v. r.

PRIVITAK 11. POPIS STRUČNIH PODRUČJA ZA OSPOSOBLJAVANJE VOZAČA

Znanja koja tijela, imenovana rješenjem ministra komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine, ovlaštena za organizaciju obuke i ispita, provjeravaju prilikom utvrđivanja stručne osposobljenosti vozača moraju obuhvaćati niže

navedena područja za cestovni prijevoz, a kandidati za stručno osposobljene vozače moraju iz navedenih područja steći razinu znanja koja je potrebna za upravljanje motornim vozilom u međunarodnom cestovnom prijevozu.

A. PROMETNO PRAVO

Kandidat mora, posebno u vezi s cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. poznavati odredbe Zakona o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu i njegove podzakonske akte,
2. poznavati odredbe Zakona o sigurnosti cestovnog prometa u BiH i njegove podzakonske akte, u vezi s cestovnim prijevozom tereta;
3. poznavati pravila i obveze iz Konvencije o ugovoru o međunarodnom cestovnom prijevozu tereta,
4. poznavati odredbe važećeg CEMT vodiča za multilateralnu kvotu, u vezi s cestovnim prijevozom putnika;
5. poznavati odredbe INTERBUS sporazuma.

B. SOCIJALNO PRAVO

Kandidat mora poznavati, posebno u vezi s cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. ulogu i funkciju različitih socijalnih institucija koje su uključene u područje cestovnog prijevoza (sindikati, vijeća radnika, sindikalni predstavnici, inspektori rada itd.),
2. obveze poslodavca iz područja socijalne sigurnosti,
3. pravila koja uređuju ugovore o radu za različite kategorije radnika zaposlenih u poduzeću za cestovni prijevoz (oblik ugovora, obveze ugovornih strana, uvjeti rada i radno vrijeme, plaćeni dopust, plaća, povreda ugovora itd.),
4. važeća pravila u pogledu vremena vožnje, odmora i radnog vremena, posebno Zakona o radnom vremenu mobilnih radnika i uređajima za mjerenje u cestovnom prijevozu te podzakonskih akata proisteklih iz ovog Zakona.

C. POREZNO PRAVO

Kandidat mora poznavati, posebno u vezi s cestovnim prijevozom putnika i tereta, pravila koja uređuju cestarine i pristojbe za korištenje infrastrukture.

D. TEHNIČKI STANDARDI I ASPEKTI POSLOVANJA

Kandidat mora, posebno u vezi s cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. poznavati pravila o dopuštenim težinama i dimenzijama vozila, kao i postupke u slučaju izvanrednih prijevoza koji predstavljaju iznimku od tih pravila,
2. biti sposoban izabrati vozila i njihove sastavne dijelove (šasija, motor, prijenosni mehanizam, kočioni sustav itd.) sukladno potrebama prijevoza putnika i tereta,
3. poznavati karakteristike sustava prijenosa, tehničke značajke i rad sustava upravljanja,
4. poznavati formalnosti u pogledu registracije i tehničkog pregleda vozila,
5. biti sposoban izraditi planove redovnog održavanja vozila i njihove opreme, u vezi s cestovnim prijevozom tereta;
6. poznavati različite vrste uređaja za manipulaciju teretom i utovarivanje (stražnje preklopne daske, kontejneri, palete itd.) te biti sposoban uvesti postupke i izdati upute za utovar i istovar tereta

(raspodjela tereta, slaganje, utovarivanje, učvršćivanje, podmetanje klinom itd.),

7. poznavati različite tehnike kombiniranog prijevoza,
8. biti sposoban provesti postupke u cilju usklađivanja s pravilima o prijevozu opasnog tereta i otpadaka,
9. biti sposoban provesti postupke u cilju usklađivanja s pravilima o prijevozu pokvarljivih živežnih namirnica, posebno one koji proizlaze iz Sporazuma o međunarodnom prijevozu pokvarljivih živežnih namirnica i o posebnim vozilima za njihov prijevoz (ATP),
10. biti sposoban provesti postupke u cilju usklađivanja s pravilima o prijevozu živih životinja.

E. SIGURNOST U CESTOVNOM PROMETU

Kandidat mora, posebno u vezi s cestovnim prijevozom putnika i tereta:

1. znati kakva osposobljenost se zahtijeva od vozača (vozačka dozvola, zdravstvena svjedočanstva, uvjerenja o tjelesnoj sposobnosti itd.),
2. poznavati utjecaj tjelesnih i mentalnih sposobnosti i ponašanje vozača u raznim psihofizičkim stanjima na vožnju, utjecaj konzumiranja alkohola na sigurnost prometa, utjecaj lijekova, droge i drugih psihoaktivnih supstanci na sigurnost prometa, utjecaj umora na sigurnost prometa,
3. biti sposoban planirati vožnju u pogledu vidljivosti, standarda ceste, stanja površine ceste i očekivanja u različitim prometnim uvjetima; donositi pravilne odluke u vezi s prilagođavanjem vozila i vožnje postojećim uvjetima ceste, kao i odluke o tome kada nastaviti ili prekinuti vožnju; biti svjestan da se mogući konflikti u prometu mogu smanjiti uzimajući u obzir potrebe i interese drugih sudionika u prometu; biti upoznat s uvjetima trenja i osiguravanjem trenja upotrebom odgovarajućih pneumatika i lanaca; biti osposobljen da pričvrsti lance, te biti svjestan mogućih opasnosti prilikom pričvršćivanja lanaca i vožnje s lancima; biti upoznat s tehničkim mogućnostima vozila kada je riječ o sustavu upravljanja, kočenja i trenja u lošim vremenskim uvjetima na cesti, uključujući uske, klizave i strme ceste,
4. biti sposoban poduzeti korake kako bi osigurao da vozač poštuje prometna pravila, zabrane i ograničenja koja su na snazi u različitim državama članicama (ograničenja brzine, prednost, zaustavljanje i parkiranje, korištenje svjetala, cestovna signalizacija itd.),
5. biti sposoban utvrditi postupke koje treba slijediti u slučaju nesreće te provesti odgovarajuće postupke za sprečavanje ponavljanja nesreća ili teških prometnih prekršaja,
6. biti sposoban provesti postupke za sigurno pričvršćivanje tereta i poznavati odgovarajuće tehnike, u vezi s cestovnim prijevozom putnika;
7. imati temeljno znanje o cestovnoj mreži u EU.

F. INDIVIDUALNA VOŽNJA ZA STJECANJE POČETNE KVALIFIKACIJE VOZAČA

a) Individualna vožnja za stjecanje redovne početne kvalifikacije vozača

- (1) Svaki vozač obavlja najmanje 20 sati individualne vožnje u vozilu odgovarajuće kategorije koje mora ispunjavati propisane tehničke uvjete i standarde u pogledu dimenzija, mase, osovinskog opterećenja, uređaja i opreme.

- (2) Individualnoj vožnji mogu pristupiti vozači koji imaju položen vozački ispit odgovarajuće kategorije, odnosno važeću vozačku dozvolu.

(3) Svaki vozač smije upravljati vozilom odgovarajuće kategorije najviše osam sati od ukupno 20 sati individualne vožnje na posebnom terenu ili visokokvalitetnom simulatoru kako bi se ocijenila njegova osposobljenost za racionalnu vožnju sukladno propisima o sigurnosti prometa, posebno s obzirom na upravljanje vozilom u različitim uvjetima na cesti i promjenama tih uvjeta u zavisnosti od vremenskih prilika, doba dana ili noći, te sposobnost optimizacije potrošnje goriva.

b) Individualna vožnja za stjecanje ubrzane početne kvalifikacije vozača

(1) Svaki vozač obavlja najmanje 10 sati individualne vožnje u vozilu odgovarajuće kategorije koje mora ispunjavati
- propisane tehničke uvjete i standarde u pogledu dimenzija, mase, osovinskog opterećenja, uređaja i opreme.

(2) Individualnoj vožnji mogu pristupiti vozači koji imaju položen vozački ispit odgovarajuće kategorije, odnosno važeću vozačku dozvolu.

(3) Svaki vozača smije upravljati vozilom odgovarajuće kategorije najviše četiri sata od ukupno 10 sati individualne vožnje na posebnom terenu ili visokokvalitetnom simulatoru kako bi se ocijenila njegova osposobljenost za racionalnu vožnju sukladno propisima o sigurnosti prometa, posebno s obzirom na upravljanje vozilom u različitim uvjetima na cesti i promjenama tih uvjeta u zavisnosti od vremenskih prilika, doba dana ili noći, te sposobnost optimizacije potrošnje goriva.

PRIVITAK 17a.
Izgled i sadržaj kvalifikacijske kartice vozača

(1) strana

BOSNA I HERCEGOVINA
БОСНА И ХЕРЦЕГОВИНА
BOSNIA AND HERZEGOVINA

6.
FOTOGRAFIJA

KVALIFIKACIONA KARTICA VOZAČA
КВАЛИФИКАЦИОНА КАРТИЦА ВОЗАЧА
DRIVER QUALIFICATION CARD

1.

2.

3.

4a.

4b.

4c.

5a.

5b.

7.

8.

(2) strana

11.

1. Prezime/призивно/surname
2. Име/име/given name
3. Datum i mjesto rođenja/datum и мјесто рођења/date and place of birth
4a. Datum izdavanja/datum издавања/date of issue
4b. Važi do/vrijedi до/важи до/valid until
4c. Nadležni organ/nadležno tijelo/надлежни орган/issuing authority
5a. Broj vozačke dozvole/bрој лиценце/driving licence number
5b. Uroj kartice/Ерој картице/number card
6. Fotografija/фотографија/photograph
7. Serijski broj kartice/серијски број картице/serial number
8. Potpis/потпис/signature
9. Kategorija i podkategorija/kategorija и подкатегорија/category and subcategory
10. Oznaka Unije AOC 95/ознака уније КОД 95/union code 95
11. Napomena/-апомена/remark

9.	10.
C1	
C	
D1	
D	
C1E	
CE	
D1E	
DE	

Квалификациска картица вожача израђује се у стандардизираном formatu ID-1 (85,60 mm × 53,98 mm), сукладно ISO/IEC 7810, с примјесамa плаво-жуте боје у свијетлим тоновима. Дебљина картице износи приближно 0,76 mm (±0,08 mm). Картица се израђује од вишеслојног поликарбоната или другог материјала отпорног на физичка оштећења, хабање и климатске утјецaje.

На картици се мора налазити најмање слjedeћи садржај: име и презиме вожача, датум и мјесто рођења, датум издавања картице, датум истека рока важења картице, назив тијела које је издало картицу, број вожачке дозволе, број квалификациске картице вожача и јединствени серијски број квалификациске картице.

ЦЕНТРАЛНА ИЗБОРНА КОМИСИЈА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

737

На основу члана 1.5 и 20.12а Изборног закона Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 23/01, 7/02, 9/02, 20/02, 25/02, 4/04, 20/04, 25/05, 52/05, 65/05, 77/05, 11/06, 24/06, 32/07, 33/08, 37/08, 32/10, 18/13, 7/14, 31/16, 41/20, 38/22, 51/22, 67/22 и 24/24) и члана 18. Пословника Централне изборне комисије Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 29/18, 25/20 и 32/23), а у вези с чланом 6. Упутства о врстама, начину и роковима за одређивање бирачких мјеста ("Службени гласник БиХ", број 31/24), Централна изборна комисија Босне и Херцеговине је на 59. сједници, одржаној 30.10.2025. године, донијела

ОДЛУКУ

О ОДРЕЂИВАЊУ БИРАЧКИХ МЈЕСТА ЗА ГЛАСАЊЕ У ДИПЛОМАТСКО-КОНЗУЛАРНИМ ПРЕДСТАВНИШТВИМА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ НА ПРИЈЕВРЕМЕНИМ ИЗБОРИМА ЗА ПРЕДСЈЕДНИКА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

Члан 1.

(Дипломатско-конзуларна представништва БиХ у иностранству у којим ће се организовати гласање)

На Пријевременим изборима за предсједника Републике Српске, за држављане Босне и Херцеговине који привремено живе у иностранству и имају бирачко право, организоваће се гласање у дипломатско-конзуларним представништвима Босне и Херцеговине (у даљем тексту: ДКП БиХ), како слиједи:

Р/Б	Назив земље	Назив ДКП БиХ	Град у којем се налази ДКП БиХ	Редни број бирачког мјеста	Укупан број бирача
1.	Савезна Република Њемачка	Генерални конзулат БиХ у Минхену	Минхен	DE 01	60
2.	Савезна Република Њемачка	Амбасада БиХ у Берлину	Берлин	DE 04	85
3.	Република Аустрија	Амбасада БиХ у Бечу	Беч	AT 01	45
4.	Република Србија	Амбасада БиХ у Београду	Београд	SR 01	68

Члан 2.

(Дипломатско-конзуларна представништва БиХ у иностранству која не испуњавају услове за организовање гласања)

Централна изборна комисија Босне и Херцеговине неће организовати гласање за Пријевремене изборе за предсједника Републике Српске у преосталим ДКП-има

БиХ у иностранству из разлога што у истим нису испуњени услови прописани чланом 6. став (2) Упутства о врстама, начину и роковима за одређивање бирачких мјеста.

Члан 3.

(Остваривање бирачког права за бираче регистроване за гласање у ДКП-има БиХ у којима нису испуњени услови за организовање гласања)

Држављанима БиХ који су се пријавили за гласање лично у ДКП БиХ у иностранству, а нису испуњени услови за гласање у ДКП-у, омогућиће се гласање поштом, о чему ће бити обавијештени од стране Централне изборне комисије Босне и Херцеговине.

Члан 4.

(Ступање на снагу и објава)

Ова Одлука ступа на снагу даном доношења, а објавиће се у "Службеном гласнику БиХ", "Службеним новинама Федерације БиХ", "Службеном гласнику РС", "Службеном гласнику Брчко дистрикта БиХ" и интернет-страници Централне изборне комисије Босне и Херцеговине www.izbori.ba.

Број 05-1-02-2-954-1/25

30. октобра 2025. године

Сарајево

Предсједник

Јован Калаба, с. р.

На основу члана 1.5 и 20.12а Изборног закона Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 23/01, 7/02, 9/02, 20/02, 25/02, 4/04, 20/04, 25/05, 52/05, 65/05, 77/05, 11/06, 24/06, 32/07, 33/08, 37/08, 32/10, 18/13, 7/14, 31/16, 41/20, 38/22, 51/22, 67/22 и 24/24) и члана 18. Пословника Централне изборне комисије Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 29/18, 25/20 и 32/23), а у вези с чланом 6. Упутства о врстама, начину и роковима за одређивање бирачких мјеста ("Службени гласник БиХ", број 31/24), Централна изборна комисија Босне и Херцеговине је на 59. сједници, одржаној 30.10.2025. године, донијела

ОДЛУКУ

О ОДРЕЂИВАЊУ БИРАЧКИХ МЈЕСТА ЗА ГЛАСАЊЕ У ДИПЛОМАТСКО-КОНЗУЛАРНИМ ПРЕДСТАВНИШТВИМА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ НА ПРИЈЕВРЕМЕНИМ ИЗБОРИМА ЗА ПРЕДСЈЕДНИКА РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

Члан 1.

(Дипломатско-конзуларна представништва БиХ у иностранству у којим ће се организовати гласање)

На Пријевременим изборима за предсједника Републике Српске, за држављане Босне и Херцеговине који привремено живе у иностранству и имају бирачко право, организовати ће се гласање у дипломатско-конзуларним представништвима Босне и Херцеговине (у даљем тексту: ДКП БиХ), како слиједи:

Р/Б	Назив земље	Назив ДКП БиХ	Град у којем се налази ДКП БиХ	Редни број бирачког мјеста	Укупан број бирача
1.	Савезна Република Њемачка	Генерални конзулат БиХ у Минхену	Минхен	DE 01	60
2.	Савезна Република Њемачка	Амбасада БиХ у Берлину	Берлин	DE 04	85
3.	Република Аустрија	Амбасада БиХ у Бечу	Беч	AT 01	45
4.	Република Србија	Амбасада БиХ у Београду	Београд	SR 01	68

Члан 2.

(Diplomatsko-konzularna predstavništva BiH u inostranstvu koja ne ispunjavaju uslove za organizovanje glasanja)

Centralna izborna komisija Bosne i Hercegovine neće organizovati glasanje za Prijevremene izbore za predsjednika Republike Srpske u preostalim DKP-ima BiH u inostranstvu iz razloga što u istim nisu ispunjeni uslovi propisani članom 6. stav (2) Uputstva o vrstama, načinu i rokovima za određivanje biračkih mjesta.

Члан 3.

(Ostvarivanje biračkog prava za birače registrovane za glasanje u DKP-ima BiH u kojima nisu ispunjeni uslovi za organizovanje glasanja)

Državljanima BiH koji su se prijavili za glasanje lično u DKP BiH u inostranstvu, a nisu ispunjeni uvjeti za glasanje u DKP-u, omogućit će se glasanje poštom, o čemu će biti obaviješteni od strane Centralne izborne komisije Bosne i Hercegovine.

Члан 4.

(Stupanje na snagu i objava)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja, a objavit će se u "Službenom glasniku BiH", "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku RS", "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH" i internet-stranici Centralne izborne komisije Bosne i Hercegovine www.izbori.ba.

Број 05-1-02-2-954-1/25

30. oktobra 2025. godine
Sarajevo

Председник
Jovan Kalaba, s. r.

Na temelju članka 1.5 i 20.12a Izbornog zakona Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 23/01, 7/02, 9/02, 20/02, 25/02, 4/04, 20/04, 25/05, 52/05, 65/05, 77/05, 11/06, 24/06, 32/07, 33/08, 37/08, 32/10, 18/13, 7/14, 31/16, 41/20, 38/22, 51/22, 67/22 i 24/24) i članka 18. Poslovnika Središnjeg izbornog povjerenstva Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 29/18, 25/20 i 32/23), a u svezi s člankom 6. Naputka o vrstama, načinu i rokovima za određivanje biračkih mjesta ("Službeni glasnik BiH", broj 31/24), Središnje izborno povjerenstvo Bosne i Hercegovine je na 59. sjednici, održanoj 30.10.2025. godine, donijelo

ODLUKU

O ODREĐIVANJU BIRAČKIH MJESTA ZA GLASOVANJE U DIPLOMATSKO-KONZULARNIM PREDSTAVNIŠTVIMA BOSNE I HERCEGOVINE NA PRIJEVREMENIM IZBORIMA ZA PREDSEDNIKA REPUBLIKE SRPSKE

Чланак 1.

(Diplomatsko-konzularna predstavništva BiH u inozemstvu u kojim će se organizirati glasanje)

Na Prijevremenim izborima za predsjednika Republike Srpske, za državljane Bosne i Hercegovine koji privremeno žive u inozemstvu i imaju biračko pravo, organizirat će se glasanje u diplomatsko-konzularnim predstavništvima Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: DKP BiH), kako slijedi:

R/B	Naziv zemlje	Naziv DKP BiH	Grad u kojem se nalazi DKP BiH	Redni broj biračkog mjesta	Ukupan broj birača
1.	Savezna Republika Njemačka	Generalni konzulat BiH u Minhenu	Minhen	DE 01	60
2.	Savezna Republika Njemačka	Veleposlanstvo BiH u Berlinu	Berlin	DE 04	85

3.	Republika Austrija	Veleposlanstvo BiH u Beču	Beč	AT 01	45
4.	Republika Srbija	Veleposlanstvo BiH u Beogradu	Beograd	SR 01	68

Чланак 2.

(Diplomatsko-konzularna predstavništva BiH u inozemstvu koja ne ispunjavaju uvjete za organiziranje glasanja)

Središnje izborno povjerenstvo Bosne i Hercegovine neće organizirati glasanje za Prijevremene izbore za predsjednika Republike Srpske u preostalim DKP-ima BiH u inozemstvu iz razloga što u istim nisu ispunjeni uvjeti propisani člankom 6. stavak (2) Naputka o vrstama, načinu i rokovima za određivanje biračkih mjesta.

Чланак 3.

(Ostvarivanje biračkog prava za birače registrirane za glasanje u DKP-ima BiH u kojima nisu ispunjeni uvjeti za organiziranje glasanja)

Državljanima BiH koji su se prijavili za glasanje osobno u DKP BiH u inozemstvu, a nisu ispunjeni uvjeti za glasanje u DKP-u, omogućit će se glasanje poštom, o čemu će biti obaviješteni od strane Središnjeg izbornog povjerenstva Bosne i Hercegovine.

Чланак 4.

(Stupanje na snagu i objava)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja, a objavit će se u "Službenom glasniku BiH", "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku RS", "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH" i internet-stranici Središnjeg izbornog povjerenstva Bosne i Hercegovine www.izbori.ba.

Број 05-1-02-2-954-1/25

30. listopada 2025. godine
Sarajevo

Председник
Jovan Kalaba, v. r.

**КОНКУРЕНЦИЈСКИ САВЈЕТ
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

738

Конкуренијски савјет Босне и Херцеговине на основу члана 25. став (1) тачка е), члана 42. став (1) тачка д), а у вези са чл. 12., 14., 16. и 18. Закона о конкуренцији ("Службени гласник БиХ", бр. 48/05, 76/07 и 80/09), рјешавајући по Пријави концентрације привредних субјеката Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Уједињени Арапски Емирати, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Луксембург, Велико Војводство Луксембург и Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Луксембург, Велико Војводство Луксембург, поднесеној дана 11.03.2025. године под бројем: УП-04-26-1-009-1/25, на 32. (тридесетдругој) сједници одржаној дана 04.08.2025. године, донијело је

РЈЕШЕЊЕ*¹

- Оцјењује се допуштеном концентрација на тржишту малопродаје одјеће и обуће у Босни и Херцеговини, која ће настати стицањем заједничке контроле привредних субјеката Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Уједињени Арапски Емирати, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Луксембург, Велико Војводство Луксембург и Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Луксембург, Велико Војводство Луксембург, куповином 67,9141% учешћа у привредном субјекту Castellano Investments S.à.r.l., 29 avenue de la Porte -

¹ * - скраћена верзија рјешења у складу са чланом 44 став (2) Закона о конкуренцији ("Службени гласник БиХ" бр. 48/05, 76/07 и 80/09)

- Neuve, L - 2227 Луксембург, Велико Војводство Луксембург.
2. Обавезују се привредни субјекти Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Уједињени Арапски Емирати, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Луксембург, Велико Војводство Луксембург и Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Луксембург, Велико Војводство Луксембург да уплате административну таксу у износу од 5.000,00 КМ (петхиљада конвертибилних марака) у корист Буцета институција Босне и Херцеговине, коју су дужни платити прије или приликом преузимања овог рјешења.
 3. Ово Рјешење о концентрацији се уписује у регистар концентрација.
 4. Ово Рјешење ће бити објављено у "Службеном гласнику БиХ", службеним гласницима ентитета и Брчко дистрикта Босне и Херцеговине.

Образложење

Учесници концентрације су привредни субјекти Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Уједињени Арапски Емирати, као купац у предметној трансакцији и привредни субјекти PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Луксембург, Велико Војводство Луксембург и Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte-Neuve, L-2227 Луксембург, Велико Војводство Луксембург, као продавци у предметној трансакцији.

Циљно друштво предметне трансакције је привредни субјекат Castellano Investments S.à.r.l., 29, avenue de la Porte-Neuve, L-2227, Луксембург, Велико Војводство Луксембург, који надаље посједује 100% власничког учешћа у Тендам групацији, присутној у Босни и Херцеговини.

Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Уједињени Арапски Емирати (скраћени назив: Multiply), матични број: ЦН - 1052188, инвестиционо је холдинг друштво Multiply групе, листирано на главном тржишту Берзе у Абу Дабију (ADX), које улаже у трансформативна половања.

Multiply група улаже преко своја два огранка: 1) Multiply, који послује и врши улагања у дугорочне стратешке секторе, тренутно енергија и комуналне услуге, мобилност, љепота и wellness, трговина на мало и одјећа, медији и комуникација и 2) Multiply+, као флексибилни, секторски независан и опортунитички инвестициони огранак који се придржава дисциплинованих инвестиционих пракси.

(..)*¹.

Привредни субјекат Multiply нема повезаних друштава, огранака или представништава у Босни и Херцеговини, те самим тим не остварује приход у Босни и Херцеговини.

PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Луксембург, Велико Војводство Луксембург (скраћени назив: PAI), матични број: Б136689, представља европско независно друштво за улагање у приватни капитал, те се налази у већинском власништву својих партнера, управља намјенским фондовима за улагање у приватни капитал који надаље имају већинска учешћа у друштвима који послују у сљедећим секторима: пословне услуге, прехранбена потрошачка индустрија, општа индустрија и здравство.

(..).

Привредни субјекат Arcadian Investments S.à.r.l., приватно друштво са ограниченом одговорношћу, са сједиштем на адреси 53, Boulevard Royal, L - 2449 Луксембург, регистрован у Трговачком регистру и регистру трговачких друштава под бројем: Б214989, повезано је друштво привредног субјекта PAI, са 100% посредног учешћа.

Учесник концентрације, привредни субјекат PAI закључује Уговор о улагању дана 25.02.2025. године, као правни основ предметне концентрације, управо путем привредног субјекта Arcadian Investments S.à.r.l.

Прије спровођења предметне трансакције, PAI посједује посједује 45,6% власништва у Циљном друштву.

PAI портфолио друштва која остварују приход у Босни и Херцеговини су привредни субјекти Новатасте, друштво са сједиштем у Аустрији, добављач прехранбених састојака и Pasubio, друштво са сједиштем и Италији, добављач коже за аутомобилски сектор, а који немају своја сједишта у Босни и Херцеговини.

Привредни субјекат PAI нема повезаних друштава са сједиштем у Босни и Херцеговини.

Привредни субјекат Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Луксембург Луксембург, Велико Војводство Луксембург (скраћени назив: Llano Holdings) регистрован је у луксембуршком Трговачком регистру и регистру трговачких друштава под матичним бројем: Б214989.

Привредни субјекат Llano Holdings је инвестиционо друштво основано за потребе посједовања власничких учешћа CVC фондова у друштву које је обухваћено предметном трансакцијом, па самим тим и индиректно и под контролом CVC Capital Partners plc (даље у тексту: CVC). CVC је јавно друштво са ограниченом одговорношћу чије су акције листиране и уврштене на Euronext амстердамској берзи. CVC и поједина његова зависна друштва, како се истиче у Пријави, пружају инвестиционе савјете и/или управљају инвестицијама у име појединих фондова и инвестиционих друштава - тзв. CVC фондови.

CVC фондови имају власничка учешћа у низу друштава која послују у различитим привредним гранама, укључујући хемикалије, комуналне услуге, производњу, трговину на мало и дистрибуцију, претежно у Европи, Сједињеним Америчким Државама и азијско - пацифичком региону.

Прије спровођења предметне трансакције, привредни субјекат Llano посједује 45,6% власништва у Циљном друштву.

(..).

Привредни субјекат STOCK ВН д.о.о., Цемала Биједића бр. 185, 71000 Сарајево, Босна и Херцеговина, регистрован је у Општинском суду у Сарајеву под матичним бројем: 65-01-1134-09, са уписаном основном дјелатношћу: трговина на велико пићима.

Привредни субјекат STOCK ВН је у искључивом (100%) власништву привредног субјекта Sunray Investments Luxembourg S.à.r.l., Avenue Monterey бр. 20, 2163 Луксембург, Велико Војводство Луксембург.

Привредни субјекат Castellano Investments S.à.r.l., 29 avenue de la Porte-Neuve, L-2227, Луксембург, Велико Војводство Луксембург, матични број: Б216667, у луксембуршком Трговачком регистру и регистру трговачких друштава.

Циљно друштво, односно привредни субјекат Castellano Investments S.à.r.l., holding је друштво Тендам групе која се бави дизајнирањем, добављањем, прометом,

¹ (..) – Податак представља пословну тајну

продајом и дистрибуцијом премијум одјеће за масовно тржиште за мушкарце и жене преко продавница којима директно управља, онлине продаје преко своје глобалне дигиталне платформе, и интернационалних франшиза.

Четири најзначајније робне марке Тендам групе су: Cortefiel, Springfield, Pedro del Hiero и Women's Secret, а поред њих Тендам група има и следеће робне марке: Hoss, Intropia, Slowlove, High Spirits, Dsah and Stars, Ooto, Hi&Bye и Fifty.

Циљно друштво је под заједничком контролом Подносиоца пријаве, привредних субјеката PAI и Лланом, који имају по 45,6% основног капитала Циљног друштва, док остали чланови Циљног друштва су мањински неконтролисани чланови друштва.

Тендам група има повезано друштво у искључивом власништву у Босни и Херцеговини, и то привредни субјекат Cortix д.о.о. Сарајево, Трг дјече Сарајева бр.1, 71000 Сарајево.

Привредни субјекат Cortix д.о.о. Сарајево регистрован је под матичним бројем: 65-01-0214-11 у Општинском суду у Сарајеву, са уписаном основном дјелатношћу трговине на мало одјећом у специјализираним продавницама и дистрибуција одјеће.

Привредни субјекат Cortix д.о.о. Сарајево је у искључивом власништву (100%) привредног субјекта Tendam Retail S.A.

Привредни субјекат Cortix д.о.о. Сарајево има спостовено зависно друштво у искључивом власништву (100% власништва), и то привредни субјект Cortix BL д.о.о., Трг дјече Сарајева бр. 1, 7100 Сарајево.

Привредни субјекат Cortix BL д.о.о. регистрован је под матичним бројем: 65-01-0611-11 у Општинском суду у Сарајеву, са уписаном основном дјелатношћу дистрибуције одјеће робних марки.

Тендам групација у Босни и Херцеговини је присутна са 14 малопродајних објеката, како слиједи:

- Cortefiel са једним малопродајним објектом у Сарајеву;
- Women's Secret са укупно 5 (пет) малопродајних објеката, од којих су по два објекта у Сарајеву и Бања Луци, те један у Тузли;
- Springfield, са укупно 8 (осам) малопродајних објеката, од којих су по два објекта у Сарајеву, Тузли и Бања Луци, те по један у Зеници и Мостару.

Као правни основ ове концентрације Подносиоци пријаве су, у смислу члана 30. став (1) тачка а) Закона и члана 9. тачка ф) Одлуке о начину подношења пријаве и критеријумима за оцјену концентрација привредних субјеката, доставили Уговор о улагању (у даљем тексту: Уговор), закључен дана 25.02.2025. године између привредних субјеката MG Ventures Holding LLC, PO Box 34491, Abu Dabi, Уједињени Арапски Емирати, зависног друштва привредног субјекта Multiply који је директни стичалац у трансакцији, као купца и привредних субјеката Arcadian Investments S.à.r.l, приватног друштва с ограниченом одговорношћу, 53, Boulevard Royal, L - 2449 Луксембург, у којем PAI има посредно учешће од 100%, повезаног друштва привредног субјекта PAI и привредног субјекта Llano Holdings, као продаваца.

У достављеном Уговору се наводи да је исти склопљен у присуству представника Циљног друштва, привредног субјекта Castellano Investments S.à.r.l, са сједиштем у 29, avenue de la Porte . Neuve, L-2227, Луксембург, Велико Војводство Луксембург, у којем

привредни субјекат Multiply, као инвеститор, намјерава стећи 67,9141% учешћа.

Трансакција се односи на посредно стицање од стране привредног субјекта Multiplay, а преко напријед наведеног зависног друштва MG Ventures Holding LLC, и то већинског учешћа од 67,9141% у Циљном друштву, и посредно у његовом зависном друштву у искључивом власништву Tendam Brands S.A.U, као и његовим осталим, шпанским и иностраним, директним и индиректним зависним друштвима, од актуелних чланова Циљног друштва који врше заједничку контролу, привредних субјеката PAI и Llano Holdings.

Трансакција ће бити спроведена путем комбинације уписа новоиздатих акција и стицања постојећих акција од актуелних акционара Циљног друштва, а као резултат трансакције, CVC фондови и PAI ће бити мањи акционари, са по 16% основног капитала друштва и задржати контролу у Циљном друштву, на начин да ће вршити тзв. негативну контролу, односно имаће право вета над пословним планом Циљног друштва. Наведени привредни субјекти ће имати право да ставе вето на одређене одлуке које се могу сматрати суштинским за стратешко комерцијално понашање Тендам групе, јер се односе на стратешке одлуке о пословној политици групе.

Прије провођења трансакције, привредни субјекти CVC и PAI имају по 45,6% учешћа у Циљном друштву.

У смислу напријед наведеног, привредни субјекти CVC и PAI ће вршити заједничку контролу над Циљним друштвом, заједно са привредним субјектом Multiply, односно након спровођења трансакције привредни субјекат Multiply ће, преко звог зависног друштва MG Ventures Holding LLC имати 67,9141% учешћа у Циљном друштву, док ће CVC фондови, преко привредног субјекта Llano Holdings, и привредни субјект PAI, преко привредног субјекта Arcadian Investments S.à.r.l, имати по 16% учешћа у власништву.

Правни облик концентрације, у смислу члана 12. став (1) тачка б) под 1), је стицање контроле или доминантног утицаја једног привредног субјекта, односно више привредних субјеката над другим, стицањем куповином већине акција или учешћа основног капитала.

Обавеза пријаве концентрације привредних субјеката, у смислу члана 14. став (1) тачке а) и б) Закона, постоји ако укупни годишњи приходи учесника концентрације остварени продајом роба и/или услуга на свјетском тржишту износе 100.000.000,00 КМ, по завршном рачуну у години која је претходила предметној концентрацији, и да укупан приход сваког од најмање два привредна субјекта учесника концентрације остварен продајом роба и/или услуга на тржишту Босне и Херцеговине износи најмање 8.000.000,00 КМ, или ако је заједничко тржишно учешће учесника концентрације на релевантном тржишту већи од 40,0%.

У складу са чланом 2. став (1) тачка а) Одлуке о начину подношења пријаве и критеријумима за оцјену концентрација привредних субјеката, учесници концентрације са сједиштем и пребивалиштем у иностранству обавезни су пријавити намјеравану концентрацију у колико су испуњени услови из члана 14. став (1) тачка а) и б) Закона.

Укупни годишњи приходи привредних субјеката, учесника концентрације, изражени у конвертибилним маркама, на дан 31.12.2024. године су следећи:

Табела бр. 1

Привредни субјекат	Multiply Група	PAI	CVC	Castellano Investments/Тендам група (Циљно друштво)
	милиони КМ	милиони КМ	милиони КМ	милиони КМ
БиХ	(..)	(..)**	(..)**	(..)
Свијет	(..)	(..)	(..)	(..)

Извор: Подаци из Пријаве

*(..)

** Приход остварен путем портфолио друштава која немају сједиште у Босни и Херцеговини.

Према наведеним подацима (Табела 1.) привредни субјекти учесници концентрације испуњавају услове укупног годишњег прихода, прописане чланом 14. став (1) тач. а) и б) Закона.

Узимајући у обзир да се релевантно тржиште производа предметне концентрације може дефинисати у складу са пословним активностима Циљног друштва на основу којих исти остварује приход у Босни и Херцеговини, као релевантно тржиште предметне концентрације производа, утврђено је тржиште за малопродају одјеће и обуће.

У односу на географску димензију релевантног тржишта, утврђена је територија Босне и Херцеговине, с обзиром на доступност производа Циљног друштва на цијелој територији Босне и Херцеговине.

Слиједом наведеног, релевантно тржиште предметне концентрације је тржиште малопродаје одјеће и обуће у Босни и Херцеговини.

Процјена тржишног учешћа учесника концентрације и њихових главних конкурената на релевантном тржишту малопродаје одјеће и обуће у 2024. години, представљена је у Табели бр. 2:

Табела бр. 2

Тржиште малопродаје одјеће и обуће у Босни и Херцеговини			
Р.бр.	Учесник на тржишту	Процијењена вриједност продаје (у милионима КМ)	Тржишно учешће (%)
1.	Тендам група	(..)	(..)
2.	Multiply (ИНС)	(..)	(..)
3.	CVC*	(..)	(..)
4.	PAI*	(..)	(..)
5.	(..)	(..)	(..)
6.	(..)	(..)	(..)
7.	(..)	(..)	(..)
8.	(..)	(..)	(..)
9.	Остали	(..)	(..)
Укупно (1+2+3+4)		(..)	(..)
Укупно (1-9)		1.502	100,0

Извор: Подаци из Пријаве

*Не укључујући Циљно друштво

Анализом достављених података и процјеном намјераване концентрације, у смислу члана 17. Закона, оцјењује се да, реализацијом намјераване трансакције и провођењем концентрације, неће доћи до промјене досадашње структуре релевантног тржишта, односно да иста неће имати ефекта на тржишту Босне и Херцеговине, у смислу јачања тржишне позиције одређених учесника.

Реализацијом предметне трансакције доћи ће до промјене власничке структуре Циљног друштва, на начин да ће се посредно вршити заједничка контрола над Циљним друштвом од стране привредних субјеката Multiply, CVC и PAI.

Као што је наведено у тачки 3. овог Рјешења, прије спровођења предметне трансакције, привредни субјекти CVC и PAI имају по 45,6% учешћа у Циљном друштву, а након спровођења планирање трансакције, привредни субјекти CVC и PAI ће вршити заједничку контролу над

Циљним друштвом, заједно са привредним субјектом Multiply, односно након спровођења трансакције привредни субјекат Multiply ће, преко злог зависног друштва MG Ventures Holding LLC имати 67,9141% учешћа у Циљном друштву, док ће CVC фондови, преко привредног субјекта Llano Holdings, и привредни субјекат PAI, преко привредног субјекта Arcadian Investments S.à.r.l, имати по 16% учешћа у власништву.

Конкурenciјски савјет је оцјењујући да предметна концентрација неће нарушити тржишну конкуренцију на релевантном тржишту, узела у обзир да један од подносилаца Пријаве, односно привредни субјекат Multiply није активан на релевантном тржишту, а да су преостала два подносиоца Пријаве, привредни субјекти PAI и Llano (CVC), присутни на релевантном тржишту само преко Циљног друштва, које има мало тржишно учешће на истом.

У складу са наведеним, Конкурenciјски савјет је утврдио да предметна концентрација не спријечава, ограничава, нити нарушава тржишну конкуренцију на релевантном тржишту, те је донијело одлуку као у диспозитиву овог Рјешења, у смислу члана 18. став (2) тачка а) Закона.

Подносилац пријаве на ово Рјешење, у складу са чланом 2. став (1) тарифни број 107. тачка д) под 1) Одлуке о висини административних такси у вези с процесним радњама пред Конкурenciјским савјетом ("Службени гласник БиХ", број 30/06, 18/11 и 75/18), је дужан платити административну таксу у укупном износу од 5.000,00 КМ у корист Буџета институција Босне и Херцеговине.

6. Поука о правном лијеку

Против овог Рјешења није дозвољена жалба.

Незадовољна страна може покренути управни спор пред Судом Босне и Херцеговине у року од 30 дана од дана пријема, односно објаве овог Рјешења.

Број УП-04-26-1-009-20/25

04. августа 2025. године
Сарајево

Предсједница

Нинела Салихбашић, с. р.

Konkurencijsko vijeće Bosne i Hercegovine na osnovu člana 25. stav (1) tačka e), člana 42. stav (1) tačka d), a u vezi sa čl. 12., 14., 16. i 18. Zakona o konkurenciji ("Službeni glasnik BiH", br. 48/05, 76/07 i 80/09), rješavajući po Prijavi koncentracije privrednih subjekata Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, podnesenoj dana 11.03.2025. godine pod brojem UP-04-26-1-009-1/25, na 32. (tridesetdrugoj) sjednici održanoj dana 04.08.2025. godine, donijelo je

RJEŠENJE*¹

- Ocjenjuje se dopuštenom koncentracija na tržištu maloprodaje odjeće i obuće u Bosni i Hercegovini, koja će nastati sticanjem zajedničke kontrole privrednih subjekata Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, kupovinom 67,9141% udjela u privrednom subjektu Castellano Investments S.à.r.l., 29 avenue de la

¹ * - skraćena verzija rješenja u skladu sa članom 44 stav (2) Zakona o konkurenciji ("Službeni glasnik BiH", br. 48/058, 76/07 i 80/09)

- Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg.
2. Obavezuju se privredni subjekti Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg da uplate administrativnu taksu u iznosu od 5.000,00 KM (pethiljada konvertibilnih maraka) u korist Budžeta institucija Bosne i Hercegovine, koju su dužni platiti prije ili prilikom preuzimanja ovog rješenja.
 3. Ovo Rješenje o koncentraciji se upisuje u registar koncentracija.
 4. Ovo Rješenje će biti objavljeno u "Službenom glasniku BiH", službenim glasilima entiteta i Brčko distrikta Bosne i Hercegovine.

Образложење

Učesnici koncentracije su privredni subjekti Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, kao kupac u predmetnoj transakciji i privredni subjekti PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte-Neuve, L-2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, kao prodavci u predmetnoj transakciji.

Ciljno društvo predmetne transakcije je privredni subjekt Castellano Investments S.à.r.l., 29, avenue de la Porte-Neuve, L-2227, Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, koji nadalje posjeduje 100% vlasničkog učešća u Tendam grupaciji, prisutnoj u Bosni i Hercegovini.

Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati (skraćeni naziv: Multiply), matični broj: CN - 1052188, investiciono je holding društvo Multiply grupe, listirano na glavnom tržištu Berze u Abu Dabiju (ADX), koje ulaže u transformativna polovanja.

Multiply grupa ulaže preko svoja dva ogranka: 1) Multiply, koji posluje i vrši ulaganja u dugoročne strateške sektore, trenutno energija i komunalne usluge, mobilnost, ljepota i wellness, trgovina na malo i odjeća, mediji i komunikacija i 2) Multiply+, kao fleksibilni, sektorski nezavisan i oportunistički investicioni ogranak koji se pridržava disciplinovanih investicionih praksi.

(..)*¹.

Privredni subjekt Multiply nema povezanih društava, ogranaka ili predstavništava u Bosni i Hercegovini, te samim tim ne ostvaruje prihod u Bosni i Hercegovini.

PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg (skraćeni naziv: PAI), matični broj: B136689, predstavlja evropsko nezavisno društvo za ulaganje u privatni kapital, te se nalazi u većinskom vlasništvu svojih partnera, upravlja namjenskim fondovima za ulaganje u privatni kapital koji nadalje imaju većinska učešća u društvima koji posluju u sljedećim sektorima: poslovne usluge, prehrambena potrošačka industrija, opšta industrija i zdravstvo.

(..).

Privredni subjekt Arcadian Investments S.à.r.l., privatno društvo sa ograničenom odgovornošću, sa sjedištem na adresi 53, Boulevard Royal, L - 2449 Luksemburg, registrovan u Trgovačkom registru i registru trgovačkih društava pod brojem: B214989, povezano je društvo privrednog subjekta PAI, sa 100% posrednog udjela.

Učesnik koncentracije, privredni subjekt PAI zaključuje Ugovor o ulaganju dana 25.02.2025. godine, kao pravni osnov predmetne koncentracije, upravo putem privrednog subjekta Arcadian Investments S.à.r.l.

Prije sprovođenja predmetne transakcije, PAI posjeduje posjeduje 45,6% vlasništva u Ciljnom društvu.

PAI portfolio društva koja ostvaruju prihod u Bosni i Hercegovini su privredni subjekti Novatate, društvo sa sjedištem u Austriji, dobavljač prehrambenih sastojaka i Pasubio, društvo sa sjedištem u Italiji, dobavljač kože za automobilske sektor, a koji nemaju svoja sjedišta u Bosni i Hercegovini.

Privredni subjekt PAI nema povezanih društava sa sjedištem u Bosni i Hercegovini.

Privredni subjekt Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg (skraćeni naziv: Llano Holdings) registrovan je u luksemburškom Trgovačkom registru i registru trgovačkih društava pod matičnim brojem: B214989.

Privredni subjekt Llano Holdings je investiciono društvo osnovano za potrebe posjedovanja vlasničkih učešća CVC fondova u društvu koje je obuhvaćeno predmetnom transakcijom, pa samim tim i indirektno i pod kontrolom CVC Capital Partners plc (dalje u tekstu: CVC). CVC je javno društvo sa ograničenom odgovornošću čije su akcije listirane i uvrštene na Euronext amsterdamskoj berzi. CVC i pojedina njegova zavisna društva, kako se ističe u Prijavi, pružaju investicione savjete i/ili upravljaju investicijama u ime pojedinih fondova i investicionih društava - tzv. CVC fondovi.

CVC fondovi imaju vlasnička učešća u nizu društava koja posluju u različitim privrednim granama, uključujući hemikalije, komunalne usluge, proizvodnju, trgovinu na malo i distribuciju, pretežno u Evropi, Sjedinjenim Američkim Državama i azijsko - pacifičkom regionu.

Prije sprovođenja predmetne transakcije, privredni subjekt Llano posjeduje 45,6% vlasništva u Ciljnom društvu.

(..).

Privredni subjekt STOCK BH d.o.o., Džemala Bijedića br. 185, 71000 Sarajevo, Bosna i Hercegovina, registrovan je u Općinskom sudu u Sarajevu pod matičnim brojem: 65-01-1134-09, sa upisanom osnovnom djelatnošću: trgovina na veliko pićima.

Privredni subjekt STOCK BH je u isključivom (100%) vlasništvu privrednog subjekta Sunray Investments Luxembourg S.à.r.l., Avenue Monterey br. 20, 2163 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg.

Privredni subjekt Castellano Investments S.à.r.l., 29 avenue de la Porte-Neuve, L-2227, Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, matični broj: B216667, u luksemburškom Trgovačkom registru i registru trgovačkih društava.

Ciljno društvo, odnosno privredni subjekt Castellano Investments S.à.r.l., holding je društvo Tendam grupe koja se bavi dizajniranjem, dobavljanjem, prometom, prodajom i distribucijom premijum odjeće za masovno tržište za muškarce i žene preko prodavnica kojima direktno upravlja, online prodaje preko svoje globalne digitalne platforme, i internacionalnih franšiza.

Četiri najznačajnije robne marke Tendam grupe su: Cortefiel, Springfield, Pedro del Hiero i Women's Secret, a pored njih Tendam grupa ima i sljedeće robne marke: Hoss, Intropia, Slowlove, High Spirits, Dsah and Stars, Ooto, Hi&Bye i Fifty.

Ciljno društvo je pod zajedničkom kontrolom Podnosioca prijave, privrednih subjekata PAI i Llanom, koji imaju po

¹ (..) – Podatak predstavlja poslovnu tajnu

45,6% osnovnog kapitala Ciljnog društva, dok ostali članovi Ciljnog društva su manjinski nekontrolisani članovi društva.

Tendam grupa ima povezano društvo u isključivom vlasništvu u Bosni i Hercegovini, i to privredni subjekt Cortex d.o.o. Sarajevo, Trg djece Sarajeva br.1, 71000 Sarajevo.

Privredni subjekt Cortex d.o.o. Sarajevo registrovan je pod matičnim brojem: 65-01-0214-11 u Općinskom sudu u Sarajevu, sa upisanom osnovnom djelatnošću trgovine na malo odjećom u specijaliziranim prodavnicama i distribucija odjeće.

Privredni subjekt Cortex d.o.o. Sarajevo je u isključivom vlasništvu (100%) privrednog subjekta Tendam Retail S.A.

Privredni subjekt Cortex d.o.o. Sarajevo ima spostveno zavisno društvo u isključivom vlasništvu (100% vlasništva), i to privredni subjekt Cortex BL d.o.o., Trg djece Sarajeva br. 1, 7100 Sarajevo.

Privredni subjekt Cortex BL d.o.o. registrovan je pod matičnim brojem: 65-01-0611-11 u Općinskom sudu u Sarajevu, sa upisanom osnovnom djelatnošću distribucije odjeće robnih marki.

Tendam grupacija u Bosni i Hercegovini je prisutna sa 14 maloprodajnih objekata, kako slijedi:

- Cortefiel sa jednim maloprodajni objektom u Sarajevu;
- Women's Secret sa ukupno 5 (pet) maloprodajnih objekata, od kojih su po dva objekta u Sarajevu i Banja Luci, te jedan u Tuzli;
- Springfield, sa ukupno 8 (osam) maloprodajnih objekata, od kojih su po dva objekta u Sarajevu, Tuzli i Banja Luci, te po jedan u Zenici i Mostaru.

Kao pravni osnov ove koncentracije Podnosioci prijave su, u smislu člana 30. stav (1) tačka a) Zakona i člana 9. tačka f) Odluke o načinu podnošenja prijave i kriterijumima za ocjenu koncentracija privrednih subjekata, dostavili Ugovor o ulaganju (u daljem tekstu: Ugovor), zaključen dana 25.02.2025. godine između privrednih subjekata MG Ventures Holding LLC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, zavisnog društva privrednog subjekta Multiply koji je direktni sticalac u transakciji, kao kupca i privrednih subjekata Arcadian Investments S.à.r.l, privatnog društva s ograničenom odgovornošću, 53, Boulevard Royal, L - 2449 Luksemburg, u kojem PAI ima posredan udio od 100%, povezanog društva privrednog subjekta PAI i privrednog subjekta Llano Holdings, kao prodavaca.

U dostavljenom Ugovoru se navodi da je isti sklopljen u prisustvu predstavnika Ciljnog društva, privrednog subjekta Castellano Investments S.à.r.l, sa sjedištem u 29, avenue de la Porte . Neuve, L-2227, Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, u kojem privredni subjekt Multiply, kao investitor, namjerava steći 67,9141% udjela.

Transakcija se odnosi na posredno sticanje od strane privrednog subjekta Multiplay, a preko naprijed navedenog zavisnog društva MG Ventures Holding LLC, i to većinskog udjela od 67,9141% u Ciljnom društvu, i posredno u njegovom zavisnom društvu u isključivom vlasništvu Tendam Brands S.A.U, kao i njegovim ostalim, španskim i inostranim, direktnim i indirektnim zavisnim društvima, od aktuelnih članova Ciljnog društva koji vrše zajedničku kontrolu, privrednih subjekata PAI i Llano Holdings.

Transakcija će biti sprovedena putem kombinacije upisa novoizdatih dionica i sticanja postojećih dionica od aktuelnih dioničara Ciljnog društva, a kao rezultat transakcije, CVC fondovi i PAI će biti manji dioničari, sa po 16% osnovnog kapitala društva i zadržati kontrolu u Ciljnom društvu, na način da će vršiti tzv. negativnu kontrolu, odnosno imat će pravo veta nad poslovnim planom Ciljnog društva. Navedeni privredni subjekti će imati pravo da stave veto na određene odluke koje

se mogu smatrati suštinskim za strateško komercijalno ponašanje Tendam grupe, jer se odnose na strateške odluke o poslovnoj politici grupe.

Prije provođenja transakcije, privredni subjekti CVC i PAI imaju po 45,6% udjela u Ciljnom društvu.

U smislu naprijed navedenog, privredni subjekti CVC i PAI će vršiti zajedničku kontrolu nad Ciljnim društvom, zajedno sa privrednim subjektom Multiply, odnosno nakon sprovedenja transakcije privredni subjekt Multiply će, preko zvog zavisnog društva MG Ventures Holding LLC imati 67,9141% učešća u Ciljnom društvu, dok će CVC fondovi, preko privrednog subjekta Llano Holdings, i privredni subjekt PAI, preko privrednog subjekta Arcadian Investments S.à.r.l, imati po 16% učešća u vlasništvu.

Pravni oblik koncentracije, u smislu člana 12. stav (1) tačka b) pod 1), je sticanje kontrole ili dominantnog uticaja jednog privrednog subjekta, odnosno više privrednih subjekata nad drugim, sticanjem kupovinom većine dionica ili udjela osnovnog kapitala.

Obaveza prijave koncentracije privrednih subjekata, u smislu člana 14. stav (1) tačke a) i b) Zakona, postoji ako ukupni godišnji prihodi učesnika koncentracije ostvareni prodajom roba i/ili usluga na svjetskom tržištu iznose 100.000.000,00 KM, po završnom računu u godini koja je prethodila predmetnoj koncentraciji, i da ukupan prihod svakog od najmanje dva privredna subjekta učesnika koncentracije ostvaren prodajom roba i/ili usluga na tržištu Bosne i Hercegovine iznosi najmanje 8.000.000,00 KM, ili ako je zajednički tržišni udio učesnika koncentracije na relevantnom tržištu veći od 40,0%.

U skladu sa članom 2. stav (1) tačka a) Odluke o načinu podnošenja prijave i kriterijumima za ocjenu koncentracija privrednih subjekata, učesnici koncentracije sa sjedištem i prebivalištem u inostranstvu obavezni su prijaviti namjeravanu koncentraciju u koliko su ispunjeni uslovi iz člana 14. stav (1) tačka a) i b) Zakona.

Ukupni godišnji prihodi privrednih subjekata, učesnika koncentracije, izraženi u konvertibilnim markama, na dan 31.12.2024. godine su sljedeći:

Tabela br. 1

Privredni subjekt	Multiply Grupa	PAI	CVC	Castellano Investments/Tendam grupa (Ciljno društvo)
	milioni KM	milioni KM	milioni KM	milioni KM
BiH	(..)	(..)**	(..)**	(..)
Svijet	(..)	(..)	(..)	(..)

Izvor: Podaci iz Prijave

*(..)

** Prihod ostvaren putem portfolio društava koja nemaju sjedište u Bosni i Hercegovini.

Prema navedenim podacima (Tabela 1.) privredni subjekti učesnici koncentracije ispunjavaju uslove ukupnog godišnjeg prihoda, propisane članom 14. stav (1) tač. a) i b) Zakona.

Uzimajući u obzir da se relevantno tržište proizvoda predmetne koncentracije može definisati u skladu sa poslovnim aktivnostima Ciljnog društva na osnovu kojih isti ostvaruje prihod u Bosni i Hercegovini, kao relevantno tržište predmetne koncentracije proizvoda, utvrđeno je tržište za maloprodaju odjeće i obuće.

U odnosu na geografsku dimenziju relevantnog tržišta, utvrđena je teritorija Bosne i Hercegovine, s obzirom na dostupnost proizvoda Ciljnog društva na cijeloj teritoriji Bosne i Hercegovine.

Slijedom navedenog, relevantno tržište predmetne koncentracije je tržište maloprodaje odjeće i obuće u Bosni i Hercegovini.

Procjena tržišnog učešća učesnika koncentracije i njihovih glavnih konkurenata na relevantnom tržištu maloprodaje odjeće i obuće u 2024. godini, predstavljena je u Tabeli br. 2:

Tabela br.2

Tržište maloprodaje odjeće i obuće u Bosni i Hercegovini			
R.br.	Učesnik na tržištu	Procijenjena vrijednost prodaje (u milionima KM)	Tržišni udio (%)
1.	Tendam grupa	(..)	(..)
2.	Multiply (IHC)	(..)	(..)
3.	CVC*	(..)	(..)
4.	PAI*	(..)	(..)
5.	(..)	(..)	(..)
6.	(..)	(..)	(..)
7.	(..)	(..)	(..)
8.	(..)	(..)	(..)
9.	Ostali	(..)	(..)
Ukupno (1+2+3+4)		(..)	(..)
Ukupno (1-9)		1.502	100,0

Izvor: Podaci iz Prijave

*Ne uključujući Ciljno društvo

Analizom dostavljenih podataka i procjenom namjeravane koncentracije, u smislu člana 17. Zakona, ocjenjuje se da, realizacijom namjeravane transakcije i provođenjem koncentracije, neće doći do promjene dosadašnje strukture relevantnog tržišta, odnosno da ista neće imati efekta na tržištu Bosne i Hercegovine, u smislu jačanja tržišne pozicije određenih učesnika.

Realizacijom predmetne transakcije doći će do promjene vlasničke strukture Ciljnog društva, na način da će se posredno vršiti zajednička kontrola nad Ciljnim društvom od strane privrednih subjekata Multiply, CVC i PAI.

Kao što je navedeno u tački 3. ovog Rješenja, prije provođenja predmetne transakcije, privredni subjekti CVC i PAI imaju po 45,6% udjela u Ciljnom društvu, a nakon sprovođenja planiranje transakcije, privredni subjekti CVC i PAI će vršiti zajedničku kontrolu nad Ciljnim društvom, zajedno sa privrednim subjektom Multiply, odnosno nakon sprovođenja transakcije privredni subjekt Multiply će, preko zgov zavisnog društva MG Ventures Holding LLC imati 67,9141% učešća u Ciljnom društvu, dok će CVC fondovi, preko privrednog subjekta Llano Holdings, i privredni subjekt PAI, preko privrednog subjekta Arcadian Investments S.à.r.l, imati po 16% učešća u vlasništvu.

Konkurencijsko vijeće je ocjenjujući da predmetna koncentracija neće narušiti tržišnu konkurenciju na relevantnom tržištu, uzela u obzir da jedan od podnosilaca Prijave, odnosno privredni subjekt Multiply nije aktivan na relevantnom tržištu, a da su preostala dva podnosioca Prijave, privredni subjekti PAI i Llano (CVC), prisutni na relevantnom tržištu samo preko Ciljnog društva, koje ima mali tržišni udio na istom.

U skladu sa navedenim, Konkurencijsko vijeće je utvrdilo da predmetna koncentracije ne spriječava, ograničava, niti narušava tržišnu konkurenciju na relevantnom tržištu, te je donijelo odluku kao u dispozitivu ovog Rješenja, u smislu člana 18. stav (2) tačka a) Zakona.

Podnosilac prijave na ovo Rješenje, u skladu sa članom 2. stav (1) tarifni broj 107. tačka d) pod 1) Odluke o visini administrativnih taksi u vezi s procesnim radnjama pred Konkurencijskim vijećem ("Službeni glasnik BiH", broj 30/06, 18/11 i 75/18), je dužan platiti administrativnu taksu u ukupnom iznosu od 5.000,00 KM u korist Budžeta institucija Bosne i Hercegovine.

6. Pouka o pravnom lijeku

Protiv ovog Rješenja nije dozvoljena žalba.

Nezadovoljna strana može pokrenuti upravni spor pred Sudom Bosne i Hercegovine u roku od 30 dana od dana prijema, odnosno objave ovog Rješenja.

Broj UP-04-26-1-009-20/25
04. augusta 2025. godine
Sarajevo

Predsjednica
Ninela Salihbašić, s. r.

Konkurencijsko vijeće Bosne i Hercegovine na temelju članka 25. stavak (1) točka e), članka 42. stavak (1) točka d), a u svezi sa čl. 12., 14., 16. i 18. Zakona o konkurenciji ("Službeni glasnik BiH", br. 48/05, 76/07 i 80/09), rješavajući po Prijavi koncentracije gospodarskih subjekata Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, podnesenoj dana 11.03.2025. godine pod brojem: UP-04-26-1-009-1/25, na 32. (tridesetdrugoj) sjednici održanoj dana 04. 08. 2025. godine, donijelo je

RJEŠENJE*¹

- Ocjenjuje se dopuštenom koncentracija na tržištu maloprodaje odjeće i obuće u Bosni i Hercegovini, koja će nastati stjecanjem zajedničke kontrole gospodarskih subjekata Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, kupovinom 67,9141% udjela u gospodarskom subjektu Castellano Investments S.à.r.l., 29 avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg.
- Obvezuju se gospodarski subjekti Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg da uplate administrativnu pristojbu u iznosu od 5.000,00 KM (pettisuća konvertibilnih maraka) u korist Proračuna institucija Bosne i Hercegovine, koju su dužni platiti prije ili prilikom preuzimanja ovog rješenja.
- Ovo Rješenje o koncentraciji se upisuje u registar koncentracija.
- Ovo Rješenje će biti objavljeno u "Službenom glasniku BiH", službenim glasilima entiteta i Brčko distrikta Bosne i Hercegovine.

Obrazloženje

Sudionici koncentracije su gospodarski subjekti Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, kao kupac u predmetnoj transakciji i gospodarski subjekti PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte-Neuve, L-2227 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, kao prodavatelji u predmetnoj transakciji.

Ciljno društvo predmetne transakcije je gospodarski subjekt Castellano Investments S.à.r.l., 29, avenue de la Porte-Neuve, L-2227, Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg,

¹ * - skraćena verzija rješenja u skladu sa članom 44 stav (2) Zakona o konkurenciji ("Službeni glasnik BiH", br. 48/058, 76/07 i 80/09)

koji nadalje posjeduje 100% vlasničkog udjela u Tendam grupaciji, prisutnoj u Bosni i Hercegovini.

Multiply Group PJSC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati (skraćeni naziv: Multiply), matični broj: CN - 1052188, investiciono je holding društvo Multiply grupe, listirano na glavnom tržištu Berze u Abu Dabiju (ADX), koje ulaže u transformativna polovanja.

Multiply grupa ulaže preko svoja dva ogranka: 1) Multiply, koji posluje i vrši ulaganja u dugoročne strateške sektore, trenutno energija i komunalne usluge, mobilnost, ljepota i wellness, trgovina na malo i odjeća, mediji i komunikacija i 2) Multiply+, kao fleksibilni, sektorski neovisan i oportunistički investicioni ogranak koji se pridržava disciplinovanih investicionih praksi.

(..)*¹.

Gospodarski subjekt Multiply nema povezanih društava, ogranka ili predstavništava u Bosni i Hercegovini, te samim tim ne ostvaruje prihod u Bosni i Hercegovini.

PAI Partners S.à.r.l., 53 Boulevard Royal, 2449 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg (skraćeni naziv: PAI), matični broj: B136689, predstavlja europsko neovisno društvo za ulaganje u privatni kapital, te se nalazi u većinskom vlasništvu svojih partnera, upravlja namjenskim fondovima za ulaganje u privatni kapital koji nadalje imaju većinske udjele u društvima koji posluju u sljedećim sektorima: poslovne usluge, prehrambena potrošačka industrija, opća industrija i zdravstvo.

(..).

Gospodarski subjekt Arcadian Investments S.à.r.l., privatno društvo sa ograničenom odgovornošću, sa sjedištem na adresi 53, Boulevard Royal, L - 2449 Luksemburg, registriran u Trgovačkom registru i registru trgovačkih društava pod brojem: B214989, povezano je društvo gospodarskog subjekta PAI, sa 100% posrednog udjela.

Sudionik koncentracije, gospodarski subjekt PAI zaključuje Ugovor o ulaganju dana 25.02.2025. godine, kao pravni temelj predmetne koncentracije, upravo putem gospodarskog subjekta Arcadian Investments S.à.r.l.

Prije sprovođenja predmetne transakcije, PAI posjeduje posjeduje 45,6% vlasništva u Ciljnom društvu.

PAI portfolio društva koja ostvaruju prihod u Bosni i Hercegovini su gospodarski subjekti Novatase, društvo sa sjedištem u Austriji, dobavljač prehrambenih sastojaka i Pasubio, društvo sa sjedištem u Italiji, dobavljač kože za automobilski sektor, a koji nemaju svoja sjedišta u Bosni i Hercegovini.

Gospodarski subjekt PAI nema povezanih društava sa sjedištem u Bosni i Hercegovini.

Gospodarski subjekt Llano Holdings S.à.r.l., 29 Avenue de la Porte - Neuve, L - 2227 Luksemburg Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg (skraćeni naziv: Llano Holdings) registriran je u luksemburškom Trgovačkom registru i registru trgovačkih društava pod matičnim brojem: B214989.

Gospodarski subjekt Llano Holdings je investiciono društvo osnovano za potrebe posjedovanja vlasničkih udjela CVC fondova u društvu koje je obuhvaćeno predmetnom transakcijom, pa samim tim i neizravno i pod kontrolom CVC Capital Partners plc (daljnje u tekstu: CVC). CVC je javno društvo sa ograničenom odgovornošću čije su akcije listirane i uvrštene na Euronext amsterdamskoj burzi. CVC i pojedina njegova zavisna društva, kako se ističe u Prijavi, pružaju investicione savjete i/ili upravljaju investicijama u ime pojedinih fondova i investicionih društava - tzv. CVC fondovi.

CVC fondovi imaju vlasničke udjele u nizu društava koja posluju u različitim gospodarskim granama, uključujući

hemikalije, komunalne usluge, proizvodnju, trgovinu na malo i distribuciju, pretežno u Europi, Sjedinjenim Američkim Državama i azijsko - pacifičkom regionu.

Prije sprovođenja predmetne transakcije, gospodarski subjekt Llano posjeduje 45,6% vlasništva u Ciljnom društvu.

(..).

Gospodarski subjekt STOCK BH d.o.o., Džemala Bijedića br. 185, 71000 Sarajevo, Bosna i Hercegovina, registriran je u Općinskom sudu u Sarajevu pod matičnim brojem: 65-01-1134-09, sa upisanom osnovnom djelatnošću: trgovina na veliko pićima.

Gospodarski subjekt STOCK BH je u isključivom (100%) vlasništvu gospodarskog subjekta Sunray Investments Luxembourg S.à.r.l., Avenue Monterey br. 20, 2163 Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg.

Gospodarski subjekt Castellano Investments S.à.r.l., 29 avenue de la Porte-Neuve, L-2227, Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, matični broj: B216667, u luksemburškom Trgovačkom registru i registru trgovačkih društava.

Ciljno društvo, odnosno gospodarski subjekt Castellano Investments S.à.r.l., holding je društvo Tendam grupe koja se bavi dizajniranjem, dobavljanjem, prometom, prodajom i distribucijom premijum odjeće za masovno tržište za muškarce i žene preko prodavnica kojima izravno upravlja, online prodaje preko svoje globalne digitalne platforme, i internacionalnih franšiza.

Četiri najznačajnije robne marke Tendam grupe su: Cortefiel, Springfield, Pedro del Hiero i Women's Secret, a pored njih Tendam grupa ima i sljedeće robne marke: Hoss, Intropia, Slowlove, High Spirits, Dsah and Stars, Ooto, Hi&Bye i Fifty.

Ciljno društvo je pod zajedničkom kontrolom Podnositelja prijave, gospodarskih subjekata PAI i Llanom, koji imaju po 45,6% osnovnog kapitala Ciljnog društva, dok ostali članovi Ciljnog društva su manjinski nekontrolirani članovi društva.

Tendam grupa ima povezano društvo u isključivom vlasništvu u Bosni i Hercegovini, i to gospodarski subjekt Cortix d.o.o. Sarajevo, Trg djece Sarajeva br.1, 71000 Sarajevo.

Gospodarski subjekt Cortix d.o.o. Sarajevo registriran je pod matičnim brojem: 65-01-0214-11 u Općinskom sudu u Sarajevu, sa upisanom osnovnom djelatnošću trgovine na malo odjećom u specijaliziranim prodavnicama i distribucija odjeće.

Gospodarski subjekt Cortix d.o.o. Sarajevo je u isključivom vlasništvu (100%) gospodarskog subjekta Tendam Retail S.A.

Gospodarski subjekt Cortix d.o.o. Sarajevo ima spostveno ovisno društvo u isključivom vlasništvu (100% vlasništva), i to gospodarski subjekt Cortix BL d.o.o., Trg djece Sarajeva br. 1, 7100 Sarajevo.

Gospodarski subjekt Cortix BL d.o.o. registriran je pod matičnim brojem: 65-01-0611-11 u Općinskom sudu u Sarajevu, sa upisanom osnovnom djelatnošću distribucije odjeće robnih marki.

Tendam grupacija u Bosni i Hercegovini je prisutna sa 14 maloprodajnih objekata, kako slijedi:

- Cortefiel sa jednim maloprodajni objektom u Sarajevu;
- Women's Secret sa ukupno 5 (pet) maloprodajnih objekata, od kojih su po dva objekta u Sarajevu i Banja Luci, te jedan u Tuzli;
- Springfield, sa ukupno 8 (osam) maloprodajnih objekata, od kojih su po dva objekta u Sarajevu, Tuzli i Banja Luci, te po jedan u Zenici i Mostaru.

Kao pravni temelj ove koncentracije Podnositelji prijave su, u smislu članka 30. stavak (1) točka a) Zakona i članka 9.

¹ (..) – Podatak predstavlja poslovnu tajnu

točka f) Odluke o načinu podnošenja prijave i kriterijima za ocjenu koncentracija gospodarskih subjekata, dostavili Ugovor o ulaganju (u daljnjem tekstu: Ugovor), zaključen dana 25.02.2025. godine između gospodarskih subjekata MG Ventures Holding LLC, PO Box 34491, Abu Dabi, Ujedinjeni Arapski Emirati, ovisnog društva gospodarskog subjekta Multiply koji je izravni sticatelj u transakciji, kao kupca i gospodarskih subjekata Arcadian Investments S.à.r.l, privatnog društva s ograničenom odgovornošću, 53, Boulevard Royal, L - 2449 Luksemburg, u kojem PAI ima posredan udjel od 100%, povezanog društva gospodarskog subjekta PAI i gospodarskog subjekta Llano Holdings, kao prodavatelja.

U dostavljenom Ugovoru se navodi da je isti sklopljen u prisustvu predstavnika Ciljnog društva, gospodarskog subjekta Castellano Investments S.à.r.l, sa sjedištem u 29, avenue de la Porte . Neuve, L-2227, Luksemburg, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, u kojem gospodarski subjekt Multiply, kao investitor, namjerava steći 67,9141% udjela.

Tranzakcija se odnosi na posredno stjecanje od strane gospodarskog subjekta Multiply, a preko naprijed navedenog ovisnog društva MG Ventures Holding LLC, i to većinskog udjela od 67,9141% u Ciljnom društvu, i posredno u njegovom ovisnom društvu u isključivom vlasništvu Tendam Brands S.A.U, kao i njegovim ostalim, španjalskim i inozemnim, izravnim i neizravnim ovisnim društvima, od aktualnih članova Ciljnog društva koji vrše zajedničku kontrolu, gospodarskih subjekata PAI i Llano Holdings.

Tranzakcija će biti sprovedena putem kombinacije upisa novoizdanih dionica i stjecanja postojećih dionica od aktualnih dioničara Ciljnog društva, a kao rezultat transakcije, CVC fondovi i PAI će biti manji dioničari, sa po 16% temeljnog kapitala društva i zadržati kontrolu u Ciljnom društvu, na način da će vršiti tzv. negativnu kontrolu, odnosno imat će pravo veta nad poslovnim planom Ciljnog društva. Navedeni gospodarski subjekti će imati pravo da stave veto na određene odluke koje se mogu smatrati suštinskim za strateško komercijalno ponašanje Tendam grupe, jer se odnose na strateške odluke o poslovnoj politici grupe.

Prije provođenja transakcije, gospodarski subjekti CVC i PAI imaju po 45,6% udjela u Ciljnom društvu.

U smislu naprijed navedenog, gospodarski subjekti CVC i PAI će vršiti zajedničku kontrolu nad Ciljnim društvom, zajedno sa gospodarskim subjektom Multiply, odnosno nakon provedbe transakcije gospodarski subjekt Multiply će, preko svog ovisnog društva MG Ventures Holding LLC imati 67,9141% udjela u Ciljnom društvu, dok će CVC fondovi, preko gospodarskog subjekta Llano Holdings, i gospodarski subjekt PAI, preko gospodarskog subjekta Arcadian Investments S.à.r.l, imati po 16% udjela u vlasništvu.

Pravni oblik koncentracije, u smislu članka 12. stavak (1) točka b) pod 1), je stjecanje kontrole ili vladajućeg utjecaja jednog gospodarskog subjekta, odnosno više gospodarskih subjekata nad drugim, stjecanjem kupovinom većine dionica ili udjela temeljnog kapitala.

Obveza prijave koncentracije gospodarskih subjekata, u smislu članka 14. stavak (1) točke a) i b) Zakona, postoji ako ukupni godišnji prihodi sudionika koncentracije ostvareni prodajom roba i/ili usluga na svjetskom tržištu iznose 100.000.000,00 KM, po završnom računu u godini koja je prethodila predmetnoj koncentraciji, i da ukupan prihod svakog od najmanje dva gospodarska subjekta sudionika koncentracije ostvaren prodajom roba i/ili usluga na tržištu Bosne i Hercegovine iznosi najmanje 8.000.000,00 KM, ili ako je zajednički tržišni udjel sudionika koncentracije na mjerodavnom tržištu veći od 40,0%.

Sukladno sa člankom 2. stavak (1) točka a) Odluke o načinu podnošenja prijave i kriterijima za ocjenu koncentracija gospodarskih subjekata, sudionici koncentracije sa sjedištem i prebivalištem u inostranstvu obvezni su prijaviti namjeravanu koncentraciju u koliko su ispunjeni uvjeti iz članka 14. stavak (1) točka a) i b) Zakona.

Ukupni godišnji prihodi gospodarskih subjekata, sudionika koncentracije, izraženi u konvertibilnim markama, na dan 31.12.2024. godine su sljedeći:

Tablica br. 1

Gospodarski subjekt	Multiply Grupa	PAI	CVC	Castellano Investments/Tendam grupa (Ciljno društvo)
	milijuni KM	milijuni KM	milijuni KM	milijuni KM
BiH	(..)	(..)**	(..)**	(..)
Svijet	(..)	(..)	(..)	(..)

Izvor: Podatci iz Prijave

*(..)

** Prihod ostvaren putem portfolio društava koja nemaju sjedište u Bosni i Hercegovini.

Prema navedenim podacima (Tablica 1.) gospodarski subjekti sudionici koncentracije ispunjavaju uvjete ukupnog godišnjeg prihoda, propisane člankom 14. stavak (1) toč. a) i b) Zakona.

Uzimajući u obzir da se mjerodavno tržište proizvoda predmetne koncentracije može definirati sukladno sa poslovnim aktivnostima Ciljnog društva na temelju kojih isti ostvaruje prihod u Bosni i Hercegovini, kao mjerodavno tržište predmetne koncentracije proizvoda, utvrđeno je tržište za maloprodaju odjeće i obuće.

U odnosu na zemljopisnu dimenziju mjerodavnog tržišta, utvrđen je teritorij Bosne i Hercegovine, s obzirom na dostupnost proizvoda Ciljnog društva na cijelom teritoriju Bosne i Hercegovine.

Slijedom navedenog, mjerodavno tržište predmetne koncentracije je tržište maloprodaje odjeće i obuće u Bosni i Hercegovini.

Procjena tržišnog udjela sudionika koncentracije i njihovih glavnih konkurenata na mjerodavnom tržištu maloprodaje odjeće i obuće u 2024. godini, predstavljena je u Tablici br. 2:

Tablica br.2

Tržište maloprodaje odjeće i obuće u Bosni i Hercegovini			
R.br.	Sudionik na tržištu	Procijenjena vrijednost prodaje (u milijunima KM)	Tržišni udjel (%)
1.	Tendam grupa	(..)	(..)
2.	Multiply (IHC)	(..)	(..)
3.	CVC*	(..)	(..)
4.	PAI*	(..)	(..)
5.	(..)	(..)	(..)
6.	(..)	(..)	(..)
7.	(..)	(..)	(..)
8.	(..)	(..)	(..)
9.	Ostali	(..)	(..)
Ukupno (1+2+3+4)		(..)	(..)
Ukupno (1-9)		1.502	100,0

Izvor: Podatci iz Prijave

*Ne uključujući Ciljno društvo

Analizom dostavljenih podataka i procjenom namjeravane koncentracije, u smislu članka 17. Zakona, ocjenjuje se da, realizacijom namjeravane transakcije i provedbom koncentracije, neće doći do promjene dosadašnje strukture mjerodavnog tržišta, odnosno da ista neće imati učinka na tržištu Bosne i Hercegovine, u smislu jačanja tržišne pozicije određenih sudionika.

Realizacijom predmetne transakcije doći će do promjene vlasničke strukture Ciljnog društva, na način da će se posredno

vršiti zajednička kontrola nad Ciljnim društvom od strane prgospodarskih subjekata Multiply, CVC i PAI.

Kao što je navedeno u točki 3. ovog Rješenja, prije provođenja predmetne transakcije, gospodarski subjekti CVC i PAI imaju po 45,6% udjela u Ciljnom društvu, a nakon provedbe planiranja transakcije, gospodarski subjekti CVC i PAI će vršiti zajedničku kontrolu nad Ciljnim društvom, zajedno sa gospodarskim subjektom Multiply, odnosno nakon provedbe transakcije gospodarski subjekt Multiply će, preko zvog ovisnog društva MG Ventures Holding LLC imati 67,9141% udjela u Ciljnom društvu, dok će CVC fondovi, preko gospodarskog subjekta Llano Holdings, i gospodarski subjekt PAI, preko gospodarskog subjekta Arcadian Investments S.à.r.l, imati po 16% udjela u vlasništvu.

Konkurencijsko vijeće je ocjenjujući da predmetna koncentracija neće narušiti tržišnu konkurenciju na mjerodavnom tržištu, uzela u obzir da jedan od podnositelja Prijave, odnosno gospodarski subjekt Multiply nije aktivan na mjerodavnom tržištu, a da su preostala dva podnositelja Prijave, gospodarski subjekti PAI i Llano (CVC), prisutni na mjerodavnom tržištu samo preko Ciljnog društva, koje ima mali tržišni udjel na istom.

Sukladno sa navedenim, Konkurencijsko vijeće je utvrdilo da predmetna koncentracije ne sprječava, ograničava, niti narušava tržišnu konkurenciju na mjerodavnom tržištu, te je donijelo odluku kao u izreci ovog Rješenja, u smislu članka 18. stavak (2) točka a) Zakona.

Podnositelj prijave na ovo Rješenje, sukladno sa člankom 2. stavak (1) tarifni broj 107. točka d) pod 1) Odluke o visini administrativnih pristojbi u svezi s procesnim radnjama pred Konkurencijskim vijećem ("Službeni glasnik BiH", broj 30/06, 18/11 i 75/18), je dužan platiti administrativnu pristojbu u ukupnom iznosu od 5.000,00 KM u korist Proračuna institucija Bosne i Hercegovine.

6. Pouka o pravnom lijeku

Protiv ovog Rješenja nije dozvoljen priziv.

Nezadovoljna strana može pokrenuti upravni spor pred Sudom Bosne i Hercegovine u roku od 30 dana od dana primitka, odnosno objave ovog Rješenja.

Broj UP-04-26-1-009-20/25

04. kolovoza 2025. godine

Sarajevo

Predsjednica

Ninela Salihbašić, v. r.

АГЕНЦИЈА ЗА ЛИЈЕКОВЕ И МЕДИЦИНСКА СРЕДСТВА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

739

На основу члана 77. Закона о лијековима и медицинским средствима ("Службени гласник БиХ", бр. 58/08), Агенција за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине објављује

СПИСАК

ЛИЈЕКОВА КОЈИМА СУ ИЗДАТЕ ДОЗВОЛЕ ЗА СТАВЉАЊЕ У ПРОМЕТ НА ТРЖИШТУ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

У периоду од 01. јула до 30. септембра 2025. године издате су Дозволе за упис у Регистар следећих лијекова

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	KREON 35 000	A09AA02	pankreatin	BIH-H-8637556-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	gastrorezistent na kapsula, tvrda	420 mg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 50 kapsula, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10268/24	01.07.2025	30.06.2030
2	JAZETA NOVUM	A10BH01	sitagliptin	BIH-H-0924517-6	ZENTIVA, k.s., Henska Republika	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10539/24	01.07.2025	30.06.2030
3	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-5701140-3	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	film tableta	5 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4465/23	01.07.2025	30.06.2030
4	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-0072744-3	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4466/23	01.07.2025	30.06.2030
5	METALYSE	B01AD11	tenekteplaza	BIH-H-3009586-6	BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG, Austrija	prašak za otopinu za injekciju	5000 jedinica/1 bočica	1 prozirna staklena bočica od 10 mL sa 25 mg praška za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6141/24	01.07.2025	30.06.2030
6	ERGOTROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-4017145-1	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	25 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11862/24	01.07.2025	30.06.2030
7	ERGOTROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1301998-0	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	50 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11863/24	01.07.2025	30.06.2030
8	OKSALIPLATIN QILU	L01XA03	oksaliplatin	BIH-H-4569749-6	QILU PHARMA Spain SL, Španija	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5459/23	01.07.2025	30.06.2030
9	UZPRUVO	L04AC05	ustekinumab	BIH-H-0827420-2	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	koncentrat za rastvor za infuziju	130 mg/1 bočica	1 staklena bočica (staklo tip I) zapremine 30 mL sa 26 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3181/25	01.07.2025	30.06.2030

10	EZETIMIB/ATORV ASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H- 2870354-4	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4241/23	02.07.2025	01.07.2030
11	EZETIMIB/ATORV ASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H- 4502278-7	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4242/23	02.07.2025	01.07.2030
12	EZETIMIB/ATORV ASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H- 6487105-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4243/23	02.07.2025	01.07.2030
13	EZETIMIB/ATORV ASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H- 6827712-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	30 film tableta (5 OPA/Al/PVC//AL blistera po 6 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4244/23	02.07.2025	01.07.2030
14	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H- 9331565-0	TEVA PHARMACEUTICAL S EUROPE B.V. , Nizozemska	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Aclar-Al blistera sa 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 756/23	02.07.2025	01.07.2030
15	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H- 0502022-8	TEVA PHARMACEUTICAL S EUROPE B.V. , Nizozemska	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC /Aclar/Al blistera sa 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 757/23	02.07.2025	01.07.2030
16	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H- 9396908-7	TEVA PHARMACEUTICAL S EUROPE B.V. , Nizozemska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (PVC/Aclar/Al blistera po 14 tableta),u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 758/23	02.07.2025	01.07.2030
17	PROPOFOL TROIKAA	N01AX10	propofol	BIH-H- 3555451-1	TROIKAA PHARMACEUTICAL S LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/ infuziju	10 mg/1 mL	1 bezbojna staklena bočica od 50 mL,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 12937/23	02.07.2025	01.07.2030
18	PROPOFOL TROIKAA	N01AX10	propofol	BIH-H- 8886724-6	TROIKAA PHARMACEUTICAL S LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/ infuziju	10 mg/1 mL	1 bezbojna staklena bočica od 20 mL, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 12938/23	02.07.2025	01.07.2030
19	DOCEKAR-80	L01CD02	docetaksel	BIH-H- 8935624-9	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	koncentrat za rastvor za infuziju	80 mg/4 mL	1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 13388/24	03.07.2025	02.07.2030
20	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 2554902-8	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8596/23	04.07.2025	03.07.2030
21	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 3467742-6	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8597/23	04.07.2025	03.07.2030
22	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 6719369-6	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8598/23	04.07.2025	03.07.2030
23	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 4455622-3	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8599/23	04.07.2025	03.07.2030
24	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 4648664-3	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8600/23	04.07.2025	03.07.2030
25	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 1621462-9	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8589/23	04.07.2025	03.07.2030
26	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 8417216-2	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8590/23	04.07.2025	03.07.2030
27	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H- 7961178-4	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8591/23	04.07.2025	03.07.2030

								14 tableta), u kutiji				
28	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3751174-5	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8592/23	04.07.2025	03.07.2030
29	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-9367538-5	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8593/23	04.07.2025	03.07.2030
30	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3754099-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8594/23	04.07.2025	03.07.2030
31	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-8180278-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8595/23	04.07.2025	03.07.2030
32	PELARIA	R05	suhi ekstrakt korijena pelargonije	BIH-H-5970362-3	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	sirup	20 mg/2.5 mL	1 boca (smede staklo) sa 100 mL sirupa i LDPE Spricom od 5 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5967/24	07.07.2025	06.07.2030
33	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-1920581-3	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 mL	smeda staklena boca od 20 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5966/24	07.07.2025	06.07.2030
34	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-2445201-5	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 mL	1 smeda staklena boca od 50 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5965/24	07.07.2025	06.07.2030
35	NORMAVIL	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-7860498-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	60 tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2919/25	24.07.2025	23.07.2030
36	BENEFIX	B02BD04	nonakog alfa	BIH-H-3526949-7	Pfizer Inc., Sjedinjene Američke Države	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	2000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) od 10 mL sa praškom za otopinu za injekciju i 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6161/23	24.07.2025	23.07.2030
37	MYLDROX	C01EB22	meldonium	BIH-H-5481510-1	AS GRINDEKS, Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Letonija, Latvija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6251/23	24.07.2025	23.07.2030
38	ZIDENAC	D04AA13	dimetinden	BIH-H-7724992-8	GALENICA S.A., Grčka	gel	1 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 30 g gela u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-6568/23	24.07.2025	23.07.2030
39	NIZON	H02AB07	prednizon	BIH-H-5057032-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13801/24	24.07.2025	23.07.2030
40	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-2070100-8	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	250 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10315/23	24.07.2025	23.07.2030
41	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-1459810-6	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10316/23	24.07.2025	23.07.2030
42	TEREBYO	L04AA31	teriflunomid	BIH-H-3388198-8	SANDOZ PHARMACEUTICAL S.D., Slovenija	filmom obložena tableta	14 mg/1 tableta	28 tableta (2 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6610/23	24.07.2025	23.07.2030
43	SEBRALER	R03BB06	glikopironijum bromid	BIH-H-0990485-1	DEVA HOLDING A.S., Turska	prašak za inhaliranje, tvrda kapsula	44 µg/1 doza	30 providnih narandžastih kapsula (3 OPA/AL/PVC blistera po 10 kapsula) i 1 inhalator, u kartonskoj kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8054/24	24.07.2025	23.07.2030
44	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H-7698985-7	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	50 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11828/24	25.07.2025	24.07.2030
45	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H-7145185-9	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11829/24	25.07.2025	24.07.2030
46	NOTUSS	R05DB13	butamirat	BIH-H-1011496-1	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	sirup	7,5 mg/5 mL	1 obojena staklena boca od 100 mL sa zaštitnim poklopcem za djecu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3872/23	25.07.2025	24.07.2030
47	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-	SANDOZ	otopina za	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa	ZU - Lijek se	04-07.3-1-	28.07.2025	27.07.2030

				2788194-8	PHARMACEUTICAL S D.D., Slovenija	injekciju/infuziju		2 mL otopine za injekcije/infuzije, u kutiji	primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	12183/23		
48	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-2378079-1	SANDOZ PHARMACEUTICAL S D.D., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12185/23	28.07.2025	27.07.2030
49	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-1177783-9	SANDOZ PHARMACEUTICAL S D.D., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 10 mL otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12184/23	28.07.2025	27.07.2030
50	OESTRACLIN	G03CA03	estradiol	BIH-H-2083987-4	SEID.S.A., Španija	gel	0,6 mg/1 g	80 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1086/25	29.07.2025	28.07.2030
51	GALIEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-0158158-1	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5323/22	04.08.2025	03.08.2030
52	GALIEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-2659708-1	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	110 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5325/22	04.08.2025	03.08.2030
53	GALIEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-2312683-6	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5324/22	04.08.2025	03.08.2030
54	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpenicilin	BIH-H-4391159-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu-OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3105/25	04.08.2025	03.08.2030
55	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpenicilin	BIH-H-6958981-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	800 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu-OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3106/25	04.08.2025	03.08.2030
56	TRUQAP	L01EX27	kapivasertib	BIH-H-3032849-7	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminij/aluminijska blistera sa 16 tableta), u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-13686/24	05.08.2025	04.08.2030
57	TRUQAP	L01EX27	kapivasertib	BIH-H-4183350-3	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminij/aluminijska blistera sa 16 tableta), u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-13687/24	05.08.2025	04.08.2030
58	CORIVA	R03BB04	tiotropijumbromid	BIH-H-3334440-0	ARIMED İLA3 SAN. VE TIC. A.Ç, Turska	prašak inhalata, tvrda kapsula	18 µg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju i 1 inhaler, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2139/23	05.08.2025	04.08.2030
59	XERDOXO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-4681404-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/PVC prozirna folija/Al folija blister sa 14 tableta, kalendarska pakiranja), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10135/24	11.08.2025	10.08.2030
60	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H-4070846-0	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11593/24	12.08.2025	11.08.2030
61	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H-2494875-8	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11594/24	12.08.2025	11.08.2030
62	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H-0382544-3	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13106/23	28.08.2025	27.08.2030
63	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H-9244091-5	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13105/23	28.08.2025	27.08.2030
64	HEPARIN-Indar	B01AB01	heparin	BIH-H-9660877-7	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "ON THE PRODUCTION OF INSULIN "INDAR", Ukrajina	rastvor za injekciju	5000 i.j./1 mL	1 staklena bočica sa 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6698/25	28.08.2025	27.08.2030

65	VALOMINDO	C09DA03	indapamid, valsartan	BIH-H-0526792-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s prilagopenim oslobađanjem	80 mg/1 tableta+ 1,5 mg/1 tableta	30 tableta s prilagopenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1075/25	28.08.2025	27.08.2030
66	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-1754074-8	DEVA HOLDING A.S., Turska	granule za oralnu suspenziju	125 mg/5 mL	1 staklena bočica sa granulama za pripremu 50 ml oralne suspenzije, sa kašikom za doziranje i mjernom čašicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11186/22	28.08.2025	27.08.2030
67	ACIKLOVIS	S01AD03	aciklovir	BIH-H-1458135-2	BALKANPHARMA-RAZGRAD AD, Bugarska	mast za oči	30 mg/1 g	Aluminijska tuba sa kanilom, koja sadrži 5 g aciklovira 30 mg/g masti za oči. Svaka tuba je upakovana u kartonsku kutiju.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5833/25	28.08.2025	27.08.2030
68	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H-0765848-8	MEDOCHEMIE LTD, Kipar	film tableta	1 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9874/24	29.08.2025	28.08.2030
69	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H-1861974-9	MEDOCHEMIE LTD, Kipar	film tableta	2 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9875/24	29.08.2025	28.08.2030
70	VIXARGIO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-6076938-3	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10998/24	29.08.2025	28.08.2030
71	SPEXOTRAS	L01EE01	trametinib	BIH-H-4653392-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	prašak za oralni rastvor	0,05 mg/1 mL	1 staklena bočica, 1 utisni nastavak za bočicu i 1 oralna šprica za doziranje za višekratnu primjenu, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-12052/24	29.08.2025	28.08.2030
72	HERBION islandski lišaj	R05D	gusti ekstrakt islandskog lišaja	BIH-H-2186727-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	pastila	3 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Alu blistera sa po 8 pastila), u kutiji.	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-13744/24	29.08.2025	28.08.2030
73	RUPAFIN	R06AX28	rupatadin	BIH-H-6376284-7	NOUCOR HEALTH, S.A., Španija	tableta	10 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5407/23	29.08.2025	28.08.2030
74	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-8423403-3	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 45 mg), 1 napunjena šprica sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 mL, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11714/24	01.09.2025	31.08.2030
75	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-3431001-6	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 45 mg), 2 napunjene šprice sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 mL, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11715/24	01.09.2025	31.08.2030
76	WINREVAIR (▼)	C02KX06	sotatercept	BIH-H-4975106-4	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za injekciju	60 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 60 mg), 1 napunjena šprica sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 mL, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera., u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11716/24	01.09.2025	31.08.2030
77	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-0439105-5	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 60 mg), 2 napunjene šprice sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 mL, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11717/24	01.09.2025	31.08.2030

								kutiji				
78	CRESEMBA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-2417173-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (2 Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 3040/24	01.09.2025	31.08.2030
79	CRESEMBA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-9089399-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	200 mg/1 bočica	1 staklena bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 3041/24	01.09.2025	31.08.2030
80	DIMETILFUMARA T MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-7872699-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanoopor na kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopor na kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 14 kapsula), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 3536/25	01.09.2025	31.08.2030
81	DIMETILFUMARA T MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-3182445-2	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanoopor na kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopor na kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu perforirana blistera s jedininom dozom po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 3537/25	01.09.2025	31.08.2030
82	GADOVIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-4503382-9	BAYER AKTIENGESELLSCH AFT, Njemačka	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	604,72 mg/1 mL	5 napunjenih injekcionih šprica sa 7,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 731/25	01.09.2025	31.08.2030
83	GADOVIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-3780387-5	BAYER AKTIENGESELLSCH AFT, Njemačka	otopina za injekciju	604,72 mg/1 mL	10 bočica sa 30 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 732/25	01.09.2025	31.08.2030
84	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-1383469-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 12253/24	02.09.2025	01.09.2030
85	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-3209651-5	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 12254/24	02.09.2025	01.09.2030
86	APIKSABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-1933518-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 11134/24	02.09.2025	01.09.2030
87	APIKSABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-8587059-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 11133/24	02.09.2025	01.09.2030
88	CINACALCET ACCORDPHAR- MA	H05BX01	sinakalcet	BIH-H-4765791-4	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Alu prozima blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 12207/24	02.09.2025	01.09.2030
89	CINACALCET ACCORDPHAR- MA	H05BX01	sinakalcet	BIH-H-7061155-6	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Alu prozima blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 12208/24	02.09.2025	01.09.2030
90	NILOTINIB PHARMA- SCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-5704137-9	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC/Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 6129/24	02.09.2025	01.09.2030
91	NILOTINIB PHARMA- SCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-4809961-0	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC/Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 6142/24	02.09.2025	01.09.2030
92	OGIVRI	L01FD01	trastuzumab	BIH-H-2699123-2	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	420 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 ml, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 2498/25	02.09.2025	01.09.2030
93	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0009951-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	25 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-	Rp - Lijek se izdaje uz ljeakarski recept	04-07.3-1- 8128/24	02.09.2025	14.1.2031

								OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji				
94	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H- 5444626-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	50 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium- OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8129/24	02.09.2025	14.01.2031
95	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H- 0445573-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	100 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium- OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8130/24	02.09.2025	14.01.2031
96	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H- 0887829-5	CELLTRION Inc., Južna Koreja	Koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 mL	1 bočica sa 4 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6579/24	03.09.2025	02.09.2030
97	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H- 7913328-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	Koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 mL	1 bočica sa 16 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6584/24	03.09.2025	02.09.2030
98	TYLOL HOT LIQUID DAY	R05X	fenilefrin, gvaifenezin, paracetamol	BIH-H- 0921104-8	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	oralni rastvor	500 mg/20 mL+ 200 mg/20 mL+ 10 mg/20 mL	1 PET plastiča bočica od 250 mL sa plastičom odmjernom čašicom od 20 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1- 8366/22	03.09.2025	02.09.2030
99	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H- 8274008-2	TEVA PHARMACEUTICAL S EUROPE B.V. , Nizozemska	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 10069/24	09.09.2025	08.09.2030
100	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H- 1789578-2	TEVA PHARMACEUTICAL S EUROPE B.V. , Nizozemska	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 10070/24	09.09.2025	08.09.2030
101	RESPIREX	R03AK08	beklometazon, formoterol	BIH-H- 7468732-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza	1 aluminijski spremnik sa mjerim ventilom i aktivatorom sa 180 doza rastvora za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 8346/23	10.09.2025	09.09.2030
102	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H- 1632785-6	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 6522/22	15.09.2025	14.09.2030
103	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H- 3159306-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 6524/22	15.09.2025	14.09.2030
104	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H- 3961994-3	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 6523/22	15.09.2025	14.09.2030
105	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H- 0776007-1	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom penu	6 mg/1 mL	3 napunjena injekciona pena od 3mL, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 12989/23	18.09.2025	17.09.2030
106	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-	GALENICA a.d.	rastvor za	6 mg/1 mL	2 napunjena	Rp - Lijek se izdaje	04-07.3-1-	18.09.2025	17.09.2030

				8342493-1	Beograd, Srbija	injekciju u napunjenom penu		injekciona pena od 3ml, u kutiji	uz ljekarski recept	12987/23		
107	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1872085-7	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	25 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5587/23	18.09.2025	17.09.2030
108	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-6514786-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5588/23	18.09.2025	17.09.2030
109	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-5904981-1	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	75 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5589/23	18.09.2025	17.09.2030
110	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-8400506-2	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	200 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (4 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9681/24	18.09.2025	17.09.2030
111	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-7205287-2	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	200 mg/1 kapsula	15 kapsula, mekih (1 PVC/Al blister po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9682/24	18.09.2025	17.09.2030
112	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-7307125-6	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9683/24	18.09.2025	17.09.2030
113	Tigeciklin NORMON	J01AA12	tigeciklin	BIH-H-8568786-2	LABORATORIOS NORMON S.A., Španija	prašak za rastvor za infuziju	50 mg/1 bočica	10 staklenih bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9726/23	18.09.2025	17.09.2030
114	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-0298769-7	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	200 mg/100 mL	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 100ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11061/23	18.09.2025	17.09.2030
115	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8560938-5	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/200 mL	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 200ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11062/23	18.09.2025	17.09.2030
116	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-3633747-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12931/24	18.09.2025	17.09.2030
117	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-6896878-1	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o., Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	150 mg/1 bočica	1 bočica,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12932/24	18.09.2025	17.09.2030
118	Nintedanib Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-0154413-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2097/25	18.09.2025	17.09.2030
119	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-9708553-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2098/25	18.09.2025	17.09.2030
120	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4293339-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2099/25	18.09.2025	17.09.2030
121	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4509525-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe	04-07.3-1-2100/25	18.09.2025	17.09.2030

									nastavka bolničkog liječenja			
122	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-8196183-7	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	8 mg/1 tableta	100 tableta (10 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11167/24	18.09.2025	17.09.2030
123	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-8714611-6	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	16 mg/1 tableta	60 tableta (6 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11168/24	18.09.2025	17.09.2030
124	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-4393717-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	24 mg/1 tableta	60 tableta (6 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11169/24	18.09.2025	17.09.2030
125	FLUCONAZOLE-Darnysia	J02AC01	flukonazol	BIH-H-2213542-4	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY SPharmaceutical Firm Darnysia", Ukrajina	rastvor za infuziju	2 mg/1 mL	1 polipropilen bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5991/25	19.09.2025	18.09.2030
126	VODA ZA INJEKCIJU LEKHIM	V07AB	voda za injekciju	BIH-H-2339833-3	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukrajina	rastvarač za parenteralnu upotrebu	5 ml/1 ampula	10 ampula sa po 5 mL rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13792/24	19.09.2025	18.09.2030
127	VODA ZA INJEKCIJU LEKHIM	V07AB	voda za injekciju	BIH-H-2195163-3	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukrajina	rastvarač za parenteralnu upotrebu	10 ml/1 ampula	10 ampula sa po 10 mL rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13793/24	19.09.2025	18.09.2030
128	Olire	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-7481471-7	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom peni	6 mg/1 mL	3 napunjena injekciona pena od 3 mL, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12988/23	22.09.2025	21.09.2030
129	DEMAX	N06DX01	memantin	BIH-H-3728654-9	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	film tableta	20 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1596/23	22.09.2025	21.09.2030
130	VEROBICINE	L01BC06	kapecitabin	BIH-H-9878153-1	PHARMACARE PREMIUM LTD., Malta	film tableta	500 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Al-Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-4761/23	23.09.2025	22.09.2030
131	VEROBICINE	L01BC06	kapecitabin	BIH-H-5705198-6	PHARMACARE PREMIUM LTD., Malta	film tableta	150 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-11996/23	23.09.2025	22.09.2030
132	PLICET Rapid	N02BE01	paracetamol	BIH-H-3209137-7	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/aluminij ska blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-3852/23	29.09.2025	28.09.2030

Укупан број лијекова којима је издата дозвола за стављање лијекова у промет у Босни и Херцеговини од 01. јула до 30. септембра 2025. године је 132.

Број 10-02.3-8950/25
13. октобра 2025. године

Директор
Prim. mr. ph. **Наташа Грубиша, с. р.**

Na osnovu člana 77. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine objavljuje

**SPISAK
LIJEKOVA ZA KOJE SU IZDATE DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKOVA U PROMET
NA TRŽIŠTU BOSNE I HERCEGOVINE**

U periodu od 01. jula do 30. septembra 2025. godine izdate su Dozvole za upis u Registar sljedećih lijekova:

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	KREON 35 000	A09AA02	pankreatin	BIH-H-8637556-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	gastrorezistentna kapsula, tvrda	420 mg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 50 kapsula, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10268/24	01.07.2025	30.06.2030
2	JAZETA NOVUM	A10BH01	sitagliptin	BIH-H-0924517-6	ZENTIVA, k.s., Češka Republika	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10539/24	01.07.2025	30.06.2030
3	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-	NOBEL ILAČ	film tableta	5 mg/1 tableta	28 film tableta (2	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-1-	01.07.2025	30.06.2030

				5701140-3	SANAYII VE TICARET A. Ş. , Turska			Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	ljekarski recept	4465/23		
4	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-0072744-3	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A. Ş. , Turska	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4466/23	01.07.2025	30.06.2030
5	METALYSE	B01AD11	tenecteplaza	BIH-H-3009586-6	BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG, Austrija	prašak za otopinu za injekciju	5000 jedinica/1 bočica	1 prozirna staklena bočica od 10 mL sa 25 mg praška za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6141/24	01.07.2025	30.06.2030
6	ERGOTROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-4017145-1	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	25 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11862/24	01.07.2025	30.06.2030
7	ERGOTROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1301998-0	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	50 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11863/24	01.07.2025	30.06.2030
8	OKSALIPLATIN QILU	L01XA03	oksaliplatin	BIH-H-4569749-6	QILU PHARMA Spain SL, Španija	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5459/23	01.07.2025	30.06.2030
9	UZPRUVO	L04AC05	ustekinumab	BIH-H-0827420-2	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	koncentrat za rastvor za infuziju	130 mg/1 bočica	1 staklena bočica (staklo tip I) zapremine 30 mL sa 26 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3181/25	01.07.2025	30.06.2030
10	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-2870354-4	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4241/23	02.07.2025	01.07.2030
11	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-4502278-7	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4242/23	02.07.2025	01.07.2030
12	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-6487105-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4243/23	02.07.2025	01.07.2030
13	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-6827712-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	30 film tableta (5 OPA/Al/PVC//AL blistera po 6 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4244/23	02.07.2025	01.07.2030
14	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-9331565-0	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V. , Nizozemska	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Aclar/Al blistera sa 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-756/23	02.07.2025	01.07.2030
15	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-0502022-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V. , Nizozemska	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC /Aclar/Al blistera sa 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-757/23	02.07.2025	01.07.2030
16	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-9396908-7	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V. , Nizozemska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tabita (PVC/Aclar/Al blistera po 14 tableta),u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-758/23	02.07.2025	01.07.2030
17	PROPOFOL TROIKAA	N01AX10	propofol	BIH-H-3555451-1	TROIKAA PHARMACEUTICALS LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/ infuziju	10 mg/1 mL	1 bezbojna staklena bočica od 50 mL, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12937/23	02.07.2025	01.07.2030
18	PROPOFOL TROIKAA	N01AX10	propofol	BIH-H-8886724-6	TROIKAA PHARMACEUTICALS LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/ infuziju	10 mg/1 mL	1 bezbojna staklena bočica od 20 mL, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12938/23	02.07.2025	01.07.2030
19	DOCEKAR-80	L01CD02	docetaksel	BIH-H-8935624-9	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	koncentrat za rastvor za infuziju	80 mg/4 mL	1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-13388/24	03.07.2025	02.07.2030
20	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-2554902-8	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/Al blister sa 10	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8596/23	04.07.2025	03.07.2030

								tableta), u kutiji				
21	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3467742-6	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8597/23	04.07.2025	03.07.2030
22	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-6719369-6	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8598/23	04.07.2025	03.07.2030
23	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-4455622-3	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8599/23	04.07.2025	03.07.2030
24	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-4648664-3	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8600/23	04.07.2025	03.07.2030
25	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-1621462-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8589/23	04.07.2025	03.07.2030
26	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-8417216-2	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8590/23	04.07.2025	03.07.2030
27	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-7961178-4	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8591/23	04.07.2025	03.07.2030
28	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3751174-5	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8592/23	04.07.2025	03.07.2030
29	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-9367538-5	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8593/23	04.07.2025	03.07.2030
30	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3754099-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8594/23	04.07.2025	03.07.2030
31	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-8180278-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8595/23	04.07.2025	03.07.2030
32	PELARIA	R05	suhi ekstrakt korijena pelargonije	BIH-H-5970362-3	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	sirup	20 mg/2.5 mL	1 boca (smeđe staklo) sa 100 mL sirupa i LDPE spricom od 5 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5967/24	07.07.2025	06.07.2030
33	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-1920581-3	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 mL	smeđa staklena boca od 20 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5966/24	07.07.2025	06.07.2030
34	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-2445201-5	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 mL	1 smeđa staklena boca od 50 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5965/24	07.07.2025	06.07.2030
35	NORMAVIL	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-7860498-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	60 tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2919/25	24.07.2025	23.07.2030
36	BENEFIX	B02BD04	nonakog alfa	BIH-H-3526949-7	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	2000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) od 10 mL sa praškom za otopinu za injekciju i 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6161/23	24.07.2025	23.07.2030
37	MYLDROX	C01EB22	meldonium	BIH-H-5481510-1	AS GRINDEKS, Krustpils iela 53, Riga, LV-1057, Letonija, Latvija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6251/23	24.07.2025	23.07.2030
38	ZIDENAC	D04AA13	dimetinden	BIH-H-7724992-8	GALENICA S.A, Grčka	gel	1 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 30 g gela u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-6568/23	24.07.2025	23.07.2030
39	NIZON	H02AB07	prednizon	BIH-H-5057032-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13801/24	24.07.2025	23.07.2030
40	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-2070100-8	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	250 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10315/23	24.07.2025	23.07.2030
41	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-1459810-6	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10316/23	24.07.2025	23.07.2030
42	TEREBYO	L04AA31	teriflunomid	BIH-H-3388198-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	14 mg/1 tableta	28 tableta (2 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6610/23	24.07.2025	23.07.2030
43	SEBRALER	R03BB06	glikopironijum	BIH-H-	DEVA	prašak za	44 µg/1 doza	30 providnih	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-1-	24.07.2025	23.07.2030

			bromid	0990485-1	HOLDING A.S., Turska	inhaliranje, tvrda kapsula		narandžastih kapsula (3 OPA/AL/PVC blistera po 10 kapsula) i 1 inhalator, u kartonskoj kutiji	ljekarski recept	8054/24		
44	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H- 7698985-7	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	50 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 11828/24	25.07.2025	24.07.2030
45	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H- 7145185-9	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 11829/24	25.07.2025	24.07.2030
46	NOTUSS	R05DB13	butamirat	BIH-H- 1011496-1	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	sirup	7,5 mg/5 mL	1 obojena staklena boca od 100 mL sa zaštitnim poklopcem za djecu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 3872/23	25.07.2025	24.07.2030
47	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H- 2788194-8	SANDOZ PHARMACEUTI CALS D.D., Slovenija	otopina za injekciju/ infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 2 mL otopine za injekciju/infuzije, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 12183/23	28.07.2025	27.07.2030
48	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H- 2378079-1	SANDOZ PHARMACEUTI CALS D.D., Slovenija	otopina za injekciju/ infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 12185/23	28.07.2025	27.07.2030
49	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H- 1177783-9	SANDOZ PHARMACEUTI CALS D.D., Slovenija	otopina za injekciju/ infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 10 mL otopine za injekciju/infuziju ,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 12184/23	28.07.2025	27.07.2030
50	OESTRACLIN	G03CA03	estradiol	BIH-H- 2083987-4	SEID.S.A., Španija	gel	0,6 mg/1 g	80 g gela u aluminijској tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 1086/25	29.07.2025	28.07.2030
51	GALİPEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H- 0158158-1	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 5323/22	04.08.2025	03.08.2030
52	GALİPEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H- 2659708-1	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	110 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 5325/22	04.08.2025	03.08.2030
53	GALİPEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H- 2312683-6	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 5324/22	04.08.2025	03.08.2030
54	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpe nicilin	BIH-H- 4391159-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu- OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 3105/25	04.08.2025	03.08.2030
55	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpe nicilin	BIH-H- 6958981-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	800 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu- OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 3106/25	04.08.2025	03.08.2030
56	TRUQAP	L01EX27	kapivasertib	BIH-H- 3032849-7	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminij/aluminijiska blistera sa 16 tableta), u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 13686/24	05.08.2025	04.08.2030
57	TRUQAP	L01EX27	kapivasertib	BIH-H- 4183350-3	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminij/aluminijiska blistera sa 16 tableta), u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 13687/24	05.08.2025	04.08.2030
58	CORIVA	R03BB04	tiotropijum- bromid	BIH-H- 3334440-0	ARİMED İLAÇ SAN. VE TİC. A.Ş, Turska	prašak inhalata, tvrda kapsula	18 µg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju i 1 inhaler, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 2139/23	05.08.2025	04.08.2030
59	XERDOXO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H- 4681404-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/PVC prozirna folija//Al folija blister sa 14 tableta, kalendarska pakiranja), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 10135/24	11.08.2025	10.08.2030
60	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H- 4070846-0	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 11593/24	12.08.2025	11.08.2030
61	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H- 2494875-8	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 11594/24	12.08.2025	11.08.2030
62	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H- 0382544-3	NOBEL İLAC SANAYİ VE	filmom obložena	2,5 mg/1 tableta+ 1000	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 13106/23	28.08.2025	27.08.2030

					TICARET A.S., Turska	tableta	mg/1 tableta	blistera sa po 10 tableta), u kutiji					
63	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H- 9244091-5	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta),u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 13105/23	28.08.2025	27.08.2030	
64	HEPARIN-Indar	B01AB01	heparin	BIH-H- 9660877-7	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "ON THE PRODUCTION OF INSULIN "INDAR", Ukraina	rastvor za injekciju	5000 i.j./1 mL	1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6698/25	28.08.2025	27.08.2030	
65	VALOMINDO	C09DA03	indapamid, valsartan	BIH-H- 0526792-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s prilagođenim oslobađanjem	80 mg/1 tableta+ 1,5 mg/1 tableta	30 tableta s prilagođenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 1075/25	28.08.2025	27.08.2030	
66	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H- 1754074-8	DEVA HOLDING A.S., Turska	granule za oralnu suspenciju	125 mg/5 mL	1 staklena bočica sa granulama za pripremu 50 ml oralne suspencije, sa kašikom za doziranje i mjernom čašicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 11186/22	28.08.2025	27.08.2030	
67	ACIKLOVIS	S01AD03	aciklovir	BIH-H- 1458135-2	BALKANPHAR MA-RAZGRAD AD, Bugarska	mast za oči	30 mg/1 g	Aluminijska tuba sa kanilom, koja sadrži 5 g aciklovira 30 mg/g masti za oči. Svaka tuba je upakovana u kartonsku kutiju.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 5833/25	28.08.2025	27.08.2030	
68	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H- 0765848-8	MEDOCHEMIE LTD , Kipar	film tableta	1 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 9874/24	29.08.2025	28.08.2030	
69	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H- 1861974-9	MEDOCHEMIE LTD , Kipar	film tableta	2 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 9875/24	29.08.2025	28.08.2030	
70	VIXARGIO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H- 6076938-3	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 10998/24	29.08.2025	28.08.2030	
71	SPEXOTRAS	L01EE01	trametinib	BIH-H- 4653392-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	prašak za oralni rastvor	0,05 mg/1 mL	1 staklena bočica, 1 utisni nastavak za bočicu i 1 oralna šprica za doziranje za višekratnu primjenu,u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1- 12052/24	29.08.2025	28.08.2030	
72	HERBION islandski lišaj	R05D	gusti ekstrakt islandskog lišaja	BIH-H- 2186727-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	pastila	3 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Alu blistera sa po 8 pastila),u kutiji.	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-1- 13744/24	29.08.2025	28.08.2030	
73	RUPAFIN	R06AX28	rupatadin	BIH-H- 6376284-7	NOUCOR HEALTH, S.A., Španija	tableta	10 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 5407/23	29.08.2025	28.08.2030	
74	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H- 8423403-3	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 45 mg), 1 napunjena šprica sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozina šprica sa graduacijskim oznakama od 0,1 ml, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 11714/24	01.09.2025	31.08.2030	
75	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H- 3431001-6	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 45 mg), 2 napunjene šprice sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozina šprica sa graduacijskim oznakama od 0,1 ml, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 11715/24	01.09.2025	31.08.2030	
76	WINREVAIR (▼)	C02KX06	sotatercept	BIH-H- 4975106-4	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 60 mg), 1 napunjena šprica sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozina šprica sa graduacijskim oznakama od 0,1 ml, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera., u	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 11716/24	01.09.2025	31.08.2030	

								kutiji				
77	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-0439105-5	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 60 mg), 2 napunjene šprice sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozina šprica sa gradijacijским oznakama od 0,1 ml, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholičnih tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11717/24	01.09.2025	31.08.2030
78	CRESEMBA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-2417173-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (2 Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-3040/24	01.09.2025	31.08.2030
79	CRESEMBA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-9089309-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	200 mg/1 bočica	1 staklena bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3041/24	01.09.2025	31.08.2030
80	DIMETILFUMARAT MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-7872699-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanooporna kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopornih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3536/25	01.09.2025	31.08.2030
81	DIMETILFUMARAT MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-3182445-2	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanooporna kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopornih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu perforirana blistera s jediničnom dozom po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3537/25	01.09.2025	31.08.2030
82	GADOVIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-4503382-9	BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Njemačka	otopina za injekciju u napunjenoj strcaljki	604,72 mg/1 mL	5 napunjenih injekcionih šprica sa 7,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-731/25	01.09.2025	31.08.2030
83	GADOVIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-3780387-5	BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Njemačka	otopina za injekciju	604,72 mg/1 mL	10 bočica sa 30 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-732/25	01.09.2025	31.08.2030
84	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-1383469-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12253/24	02.09.2025	01.09.2030
85	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-3209651-5	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12254/24	02.09.2025	01.09.2030
86	APIKSABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-1933518-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11134/24	02.09.2025	01.09.2030
87	APIKSABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-8587059-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11133/24	02.09.2025	01.09.2030
88	CINACALCET ACCORDPHARMA	H05BX01	sinakalcet	BIH-H-4765791-4	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Alu prozima blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12207/24	02.09.2025	01.09.2030
89	CINACALCET ACCORDPHARMA	H05BX01	sinakalcet	BIH-H-7061155-6	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Alu prozima blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12208/24	02.09.2025	01.09.2030
90	NILOTINIB PHARMASCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-5704137-9	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6129/24	02.09.2025	01.09.2030
91	NILOTINIB PHARMASCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-4809961-0	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6142/24	02.09.2025	01.09.2030
92	OGIVRI	L01FD01	trastuzumab	BIH-H-2699123-2	BIOSIMILAR COLLABORATI	prašak za koncentrat za	420 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 ml, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u	04-07.3-1-2498/25	02.09.2025	01.09.2030

					ONS IRELAND LIMITED, Irska	otopinu za infuziju			zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa			
93	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0009951-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	25 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8128/24	02.09.2025	14.1.2031
94	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-5444626-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	50 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8129/24	02.09.2025	14.01.2031
95	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0445573-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	100 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8130/24	02.09.2025	14.01.2031
96	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H-0887829-5	CELLTRION Inc., Južna Koreja	Koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 mL	1 bočica sa 4 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6579/24	03.09.2025	02.09.2030
97	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H-7913328-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	Koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 mL	1 bočica sa 16 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6584/24	03.09.2025	02.09.2030
98	TYLOL HOT LIQUID DAY	R05X	fenilefrin, gvaifenezin, paracetamol	BIH-H-0921104-8	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	oralni rastvor	500 mg/20 mL+ 200 mg/20 mL+ 10 mg/20 mL	1 PET plastična bočica od 250 mL sa plastičnom odmjernom čašicom od 20 mL., u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8366/22	03.09.2025	02.09.2030
99	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H-8274008-2	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10069/24	09.09.2025	08.09.2030
100	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H-1789578-2	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10070/24	09.09.2025	08.09.2030
101	RESPIREX	R03AK08	beklometazon, formoterol	BIH-H-7468732-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza	1 aluminijski spremnik sa mjernim ventilom i aktivatorom sa 180 doza rastvora za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8346/23	10.09.2025	09.09.2030
102	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-1632785-6	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6522/22	15.09.2025	14.09.2030
103	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-3159306-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6524/22	15.09.2025	14.09.2030
104	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-3961994-3	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6523/22	15.09.2025	14.09.2030
105	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-0776007-1	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom peni	6 mg/1 mL	3 napunjena injekciona pena od 3mL, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12989/23	18.09.2025	17.09.2030
106	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-8342493-1	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom	6 mg/1 mL	2 napunjena injekciona pena od 3mL, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12987/23	18.09.2025	17.09.2030

107	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1872085-7	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	25 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5587/23	18.09.2025	17.09.2030
108	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-6514786-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5588/23	18.09.2025	17.09.2030
109	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-5904981-1	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	75 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5589/23	18.09.2025	17.09.2030
110	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-8400506-2	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	200 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (4 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9681/24	18.09.2025	17.09.2030
111	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-7205287-2	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	200 mg/1 kapsula	15 kapsula, mekih (1 PVC/Al blister po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9682/24	18.09.2025	17.09.2030
112	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-7307125-6	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9683/24	18.09.2025	17.09.2030
113	Tigeciklin NORMON	J01AA12	tigeciklin	BIH-H-8568786-2	LABORATORIO S NORMON S.A., Španija	prašak za rastvor za infuziju	50 mg/1 bočica	10 staklenih bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9726/23	18.09.2025	17.09.2030
114	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-0298769-7	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	200 mg/100 mL	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 100ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11061/23	18.09.2025	17.09.2030
115	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8560938-5	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/200 mL	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 200ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11062/23	18.09.2025	17.09.2030
116	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-3633747-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12931/24	18.09.2025	17.09.2030
117	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-6896878-1	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	150 mg/1 bočica	1 bočica,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12932/24	18.09.2025	17.09.2030
118	Nintedanib Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-0154413-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2097/25	18.09.2025	17.09.2030
119	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-9708553-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2098/25	18.09.2025	17.09.2030
120	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4293339-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2099/25	18.09.2025	17.09.2030
121	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4509525-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2100/25	18.09.2025	17.09.2030
122	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-8196183-7	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	8 mg/1 tableta	100 tableta (10 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11167/24	18.09.2025	17.09.2030
123	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-	STADA	tableta	16 mg/1 tableta	60 tableta (6	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-1-	18.09.2025	17.09.2030

				8714611-6	Arzneimittel AG, Njemačka			PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	ljekarski recept	11168/24		
124	VERTO	N07CA01	betahistin	BIH-H-4393717-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	tableta	24 mg/1 tableta	60 tableta (6 PVC/PVDC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11169/24	18.09.2025	17.09.2030
125	FLUCONAZOLE-Darnysia	J02AC01	flukonazol	BIH-H-2213542-4	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "Pharmaceutical Firm Darnysia", Ukrajina	rastvor za infuziju	2 mg/1 mL	1 polipropilen bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5991/25	19.09.2025	18.09.2030
126	VODA ZA INJEKCIJU LEKHIM	V07AB	voda za injekciju	BIH-H-2339833-3	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukrajina	rastvarač za parenteralnu upotrebu	5 ml/1 ampula	10 ampula sa po 5 mL rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13793/24	19.09.2025	18.09.2030
127	VODA ZA INJEKCIJU LEKHIM	V07AB	voda za injekciju	BIH-H-2195163-3	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukrajina	rastvarač za parenteralnu upotrebu	10 ml/1 ampula	10 ampula sa po 10 mL rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13793/24	19.09.2025	18.09.2030
128	Olire	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-7481471-7	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom peni	6 mg/1 mL	3 napunjena injekciona pena od 3 mL, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12988/23	22.09.2025	21.09.2030
129	DEMAX	N06DX01	mementin	BIH-H-3728654-9	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	film tableta	20 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1596/23	22.09.2025	21.09.2030
130	VEROBICINE	L01BC06	kapecitabin	BIH-H-9878153-1	PHARMACARE PREMIUM LTD., Malta	film tableta	500 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Al-Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-4761/23	23.09.2025	22.09.2030
131	VEROBICINE	L01BC06	kapecitabin	BIH-H-5705198-6	PHARMACARE PREMIUM LTD., Malta	film tableta	150 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-11996/23	23.09.2025	22.09.2030
132	PLICET Rapid	N02BE01	paracetamol	BIH-H-3209137-7	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/aluminijka blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-3852/23	29.09.2025	28.09.2030

Ukupan broj lijekova kojima je izdata dozvola za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. jula do 30. septembra 2025. godine je 132.

Broj 10-02.3-8950/25
13. oktobra 2025. godine

Direktor
Prim. mr. ph. **Nataša Grubiša, s. r.**

Na osnovu članka 77. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine objavljuje

**POPIS
LIJEKOVA ZA KOJE SU IZDATE DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKOVA U PROMET
NA TRŽIŠTU BOSNE I HERCEGOVINE**

U razdoblju od 01. srpnja do 30. rujna 2025. godine izdate su Dozvole za upis u Registar sljedećih lijekova:

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	KREON 35 000	A09AA02	pankreatin	BIH-H-8637556-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	gastrorezistentna kapsula, tvrda	420 mg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 50 kapsula, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10268/24	01.07.2025	30.06.2030
2	JAZETA NOVUM	A10BH01	sitagliptin	BIH-H-0924517-6	ZENTIVA, k.s., Češka Republika	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10539/24	01.07.2025	30.06.2030
3	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-5701140-3	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A. Ş., Turska	film tableta	5 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4465/23	01.07.2025	30.06.2030
4	DAPALIF	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-0072744-3	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A. Ş., Turska	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4466/23	01.07.2025	30.06.2030

5	METALYSE	B01AD11	tenekteplaza	BIH-H-3009586-6	BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG, Austrija	prašak za otopinu za injekciju	5000 jedinica/1 bočica	1 prozirna staklena bočica od 10 mL sa 25 mg praška za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6141/24	01.07.2025	30.06.2030
6	ERGOTROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-4017145-1	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	25 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11862/24	01.07.2025	30.06.2030
7	ERGOTROMB	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1301998-0	SYNTHON B.V., Nizozemska	film tableta	50 mg/1 tableta	28 film tableta (4 oPA/Alu/PVC/Alu blistera sa 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11863/24	01.07.2025	30.06.2030
8	OKSALIPLATIN QILU	L01XA03	oksaliplatin	BIH-H-4569749-6	QILU PHARMA Spain SL, Španija	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-5459/23	01.07.2025	30.06.2030
9	UZPRUVO	L04AC05	ustekinumab	BIH-H-0827420-2	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	koncentrat za rastvor za infuziju	130 mg/1 bočica	1 staklena bočica (staklo tip I) zapremine 30 mL sa 26 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3181/25	01.07.2025	30.06.2030
10	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-2870354-4	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4241/23	02.07.2025	01.07.2030
11	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-4502278-7	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4242/23	02.07.2025	01.07.2030
12	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-6487105-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4243/23	02.07.2025	01.07.2030
13	EZETIMIB/ATOR VASTATIN ALKALOID	C10BA05	atorvastatin, ezetimib	BIH-H-6827712-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	30 film tableta (5 OPA/Al/PVC/AL blistera po 6 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4244/23	02.07.2025	01.07.2030
14	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-9331565-0	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Aclar-Al blistera sa 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-756/23	02.07.2025	01.07.2030
15	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-0502022-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC /Aclar/Al blistera sa 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-757/23	02.07.2025	01.07.2030
16	BOSUTINIB Teva	L01EA04	bosutinib	BIH-H-9396908-7	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (PVC/Aclar/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-758/23	02.07.2025	01.07.2030
17	PROPOFOL TROIKA	N01AX10	propofol	BIH-H-3555451-1	TROIKA PHARMACEUTICALS LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/ infuziju	10 mg/1 mL	1 bezbojna staklena bočica od 50 mL, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12937/23	02.07.2025	01.07.2030
18	PROPOFOL TROIKA	N01AX10	propofol	BIH-H-8886724-6	TROIKA PHARMACEUTICALS LIMITED, Indija	emulzija za injekciju/ infuziju	10 mg/1 mL	1 bezbojna staklena bočica od 20 mL, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12938/23	02.07.2025	01.07.2030
19	DOCEKAR-80	L01CD02	docetaksel	BIH-H-8935624-9	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	koncentrat za rastvor za infuziju	80 mg/4 mL	1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-13388/24	03.07.2025	02.07.2030
20	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-2554902-8	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8596/23	04.07.2025	03.07.2030
21	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3467742-6	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8597/23	04.07.2025	03.07.2030

								tableta), u kutiji				
22	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-6719369-6	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 Al/Al1 djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8598/23	04.07.2025	03.07.2030
23	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-4455622-3	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	15 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister djeljiv na pojedinačne doze, sa 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8599/23	04.07.2025	03.07.2030
24	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-4648664-3	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al1 blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8600/23	04.07.2025	03.07.2030
25	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-1621462-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8589/23	04.07.2025	03.07.2030
26	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-8417216-2	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/Al1 blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8590/23	04.07.2025	03.07.2030
27	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-7961178-4	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	30 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8591/23	04.07.2025	03.07.2030
28	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3751174-5	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Al/Al1 blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8592/23	04.07.2025	03.07.2030
29	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-9367538-5	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8593/23	04.07.2025	03.07.2030
30	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-3754099-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 Al/Al1 blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8594/23	04.07.2025	03.07.2030
31	OXAWAY	B01AF03	edoksaban	BIH-H-8180278-9	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	60 mg/1 tableta	98 film tableta (7 PVC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8595/23	04.07.2025	03.07.2030
32	PELARIA	R05	suhi ekstrakt korijena pelargonije	BIH-H-5970362-3	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	sirup	20 mg/2.5 mL	1 boca (smeđe staklo) sa 100 mL sirupa i LDPE Špricom od 5 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5967/24	07.07.2025	06.07.2030
33	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-1920581-3	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 mL	smeđa staklena boca od 20 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5966/24	07.07.2025	06.07.2030
34	PELARIA	R05X	tinktura korijena pelargonije	BIH-H-2445201-5	PHYTOPHARM KLEKA S.A., Poljska	oralne kapi, rastvor	0,8 mg/1 mL	1 smeđa staklena boca od 50 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5965/24	07.07.2025	06.07.2030
35	NORMAVIL	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-7860498-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	60 tableta (6 Al/Al1 blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2919/25	24.07.2025	23.07.2030
36	BENEFIX	B02BD04	nonakog alfa	BIH-H-3526949-7	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak i otopalo za otopinu za injekciju	2000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) od 10 mL sa praškom za otopinu za injekciju i 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otopalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6161/23	24.07.2025	23.07.2030
37	MYLDROX	C01EB22	meldonium	BIH-H-5481510-1	AS GRINDEKS, Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Letonija, Latvija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6251/23	24.07.2025	23.07.2030
38	ZIDENAC	D04AA13	dimetinden	BIH-H-7724992-8	GALENICA S.A. Grčka	gel	1 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 30 g gela u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-6568/23	24.07.2025	23.07.2030
39	NIZON	H02AB07	prednizon	BIH-H-5057032-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13801/24	24.07.2025	23.07.2030
40	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-2070100-8	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	250 mg/1 tableta	120 film tableta (12 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10315/23	24.07.2025	23.07.2030
41	REMABIRAT	L02BX03	abirateron	BIH-H-1459810-6	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera po 10 film tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10316/23	24.07.2025	23.07.2030
42	TEREBYO	L04AA31	teriflunomid	BIH-H-3388198-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	14 mg/1 tableta	28 tableta (2 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6610/23	24.07.2025	23.07.2030
43	SEBRALER	R03BB06	glikopironijum bromid	BIH-H-0990485-1	DEVA HOLDING A.S.,	prašak za inhaliranje,	44 µg/1 doza	30 providnih narandžastih kapsula	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8054/24	24.07.2025	23.07.2030

					Turska	tvrdna kapsula		(3 OPA/AL/PVC blistera po 10 kapsula) i 1 inhalator, u kartonskoj kutiji				
44	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H-7698985-7	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	50 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11828/24	25.07.2025	24.07.2030
45	FIRSSAMO	N04BD03	safinamid	BIH-H-7145185-9	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	100 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11829/24	25.07.2025	24.07.2030
46	NOTUSS	R05DB13	butamirat	BIH-H-1011496-1	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	sirup	7,5 mg/5 mL	1 obojena staklena boca od 100 mL sa zaštitnim poklopcem za djecu, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3872/23	25.07.2025	24.07.2030
47	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-2788194-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 2 mL otopine za injekcije/infuzije, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12183/23	28.07.2025	27.07.2030
48	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-2378079-1	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12185/23	28.07.2025	27.07.2030
49	FERAPPLIC	B03AC	gvožđe	BIH-H-1177783-9	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	otopina za injekciju/infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 10 mL otopine za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12184/23	28.07.2025	27.07.2030
50	OESTRACLIN	G03CA03	estradiol	BIH-H-2083987-4	SEID.S.A., Španija	gel	0,6 mg/1 g	80 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1086/25	29.07.2025	28.07.2030
51	GALIEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-0158158-1	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5323/22	04.08.2025	03.08.2030
52	GALIEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-2659708-1	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	110 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5325/22	04.08.2025	03.08.2030
53	GALIEKS	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-2312683-6	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 Alu-Alu blistera sa 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5324/22	04.08.2025	03.08.2030
54	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpenicilin	BIH-H-4391159-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu-OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3105/25	04.08.2025	03.08.2030
55	PENOPEN	J01CE02	fenoksimetilpenicilin	BIH-H-6958981-3	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	800 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu-OPA/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3106/25	04.08.2025	03.08.2030
56	TRUQAP	L01EX27	kapivasertib	BIH-H-3032849-7	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminij/aluminijska blistera sa 16 tableta), u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-13686/24	05.08.2025	04.08.2030
57	TRUQAP	L01EX27	kapivasertib	BIH-H-4183350-3	ASTRAZENECA AB, Švedska	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	64 filmom obloženih tableta (4 Aluminij/aluminijska blistera sa 16 tableta), u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-13687/24	05.08.2025	04.08.2030
58	CORIVA	R03BB04	tiotropijumbromid	BIH-H-3334440-0	ARIMED ILAÇ SAN. VE TIC. A.Ş., Turska	prašak inhalata, tvrda kapsula	18 µg/1 kapsula	1 HDPE bočica sa 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju i 1 inhaler, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2139/23	05.08.2025	04.08.2030
59	XERDOXO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-4681404-3	KRKA, tovarna zdravl, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/PVC prozorna folija/Al folija blister sa 14 tableta, kalendarska pakiranja), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10135/24	11.08.2025	10.08.2030
60	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H-4070846-0	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11593/24	12.08.2025	11.08.2030
61	AXEBAN	B01AF02	apiksaban	BIH-H-2494875-8	MSN LABS Europe Limited, Malta	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVdC Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11594/24	12.08.2025	11.08.2030
62	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin	BIH-H-	NOBEL ILAC	filmom	2,5 mg/1 tableta+	60 filmom obloženih	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-1-	28.08.2025	27.08.2030

			metformin	0382544-3	SANAYII VE TICARET A.S., Turska	obložena tableta	1000 mg/1 tableta	tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	lijeckarski recept	13106/23		
63	LINATIN Met	A10BD11	linagliptin, metformin	BIH-H-9244091-5	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta+850 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-13105/23	28.08.2025	27.08.2030
64	HEPARIN-Indar	B01AB01	heparin	BIH-H-9660877-7	PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "ON THE PRODUCTION OF INSULIN "INDAR", Ukrajina	rastvor za injekciju	5000 i.j./1 mL	1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6698/25	28.08.2025	27.08.2030
65	VALOMINDO	C09DA03	indapamid, valsartan	BIH-H-0526792-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s prilagodenim oslobađanjem	80 mg/1 tableta+1,5 mg/1 tableta	30 tableta s prilagodenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-1075/25	28.08.2025	27.08.2030
66	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-1754074-8	DEVA HOLDING A.S., Turska	granule za oralnu suspenziju	125 mg/5 mL	1 staklena bočica sa granulama za pripremu 50 ml oralne suspenzije, sa kašikom za doziranje i mjernom čašicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-11186/22	28.08.2025	27.08.2030
67	ACIKLOVIS	S01AD03	aciklovir	BIH-H-1458135-2	BALKANPHARMA-RAZGRAD AD, Bugarska	mast za oči	30 mg/1 g	Aluminijska tuba sa kanilom, koja sadrži 5 g aciklovira 30 mg/g masti za oči. Svaka tuba je upakovana u kartonsku kutiju.	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-5833/25	28.08.2025	27.08.2030
68	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H-0765848-8	MEDOCHEMIE LTD , Kipar	film tableta	1 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-9874/24	29.08.2025	28.08.2030
69	CALOPRID	A06AX05	prukaloprid	BIH-H-1861974-9	MEDOCHEMIE LTD , Kipar	film tableta	2 mg/1 tableta	28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-9875/24	29.08.2025	28.08.2030
70	VIXARGIO	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-6076938-3	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-10998/24	29.08.2025	28.08.2030
71	SPEXOTRAS	L01EE01	trametinib	BIH-H-4653392-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	prašak za oralni rastvor	0,05 mg/1 mL	1 staklena bočica, 1 utisni nastavak za bočicu i 1 oralna šprica za doziranje za višekratnu primjenu, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-12052/24	29.08.2025	28.08.2030
72	HERBION islandski lišaj	R05D	gusti ekstrakt islandskog lišaja	BIH-H-2186727-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	pastila	3 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Alu blistera sa po 8 pastila), u kutiji.	BRp - Lijek se izdaje bez lijeckarskog recepta	04-07.3-1-13744/24	29.08.2025	28.08.2030
73	RUPAFIN	R06AX28	rupatadin	BIH-H-6376284-7	NOUCOR HEALTH, S.A., Španija	tableta	10 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz lijeckarski recept	04-07.3-1-5407/23	29.08.2025	28.08.2030
74	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-8423403-3	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 45 mg), 1 napunjena šprica sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 ml, 1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11714/24	01.09.2025	31.08.2030
75	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-3431001-6	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	45 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 45 mg), 2 napunjene šprice sa 1,0 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 ml, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11715/24	01.09.2025	31.08.2030
76	WINREVAIR (▼)	C02KX06	sotatercept	BIH-H-4975106-4	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom (1 x 60 mg), 1 napunjena šprica sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradiacijskim oznakama od 0,1 ml,	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11716/24	01.09.2025	31.08.2030

								1 nastavak za bočicu, 1 igla za injekciju i 4 alkoholna tupfera., u kutiji				
77	WINREVAIR	C02KX06	sotatercept	BIH-H-0439105-5	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	60 mg/1 bočica	2 bočice sa praškom (2 x 60 mg), 2 napunjene šprice sa 1,3 ml rastvarača, 1 dozirna šprica sa gradijaciskim oznakama od 0,1 ml, 2 nastavka za bočicu, 1 igla za injekciju i 8 alkoholnih tupfera, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11717/24	01.09.2025	31.08.2030
78	CRESEMBA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-2417173-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (2 Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-3040/24	01.09.2025	31.08.2030
79	CRESEMBA	J02AC05	izavukonazol	BIH-H-9089309-6	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države	prašak za koncentrat za rastvor za infuziju	200 mg/1 bočica	1 staklena bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3041/24	01.09.2025	31.08.2030
80	DIMETILFUMARAT MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-7872699-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanooporna kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopornih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu blistera po 14 kapsula), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3536/25	01.09.2025	31.08.2030
81	DIMETILFUMARAT MSN	L04AX07	dimetil fumarat	BIH-H-3182445-2	MSN LABS Europe Limited, Malta	želučanooporna kapsula, tvrda	240 mg/1 kapsula	56 želučanoopornih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC-Alu perforirana blistera s jediničnom dozom po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3537/25	01.09.2025	31.08.2030
82	GADOVIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-4503382-9	BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Njemačka	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	604,72 mg/1 mL	5 napunjenih injekcionih šprica sa 7,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-731/25	01.09.2025	31.08.2030
83	GADOVIST	V08CA09	gadobutrol	BIH-H-3780387-5	BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Njemačka	otopina za injekciju	604,72 mg/1 mL	10 bočica sa 30 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-732/25	01.09.2025	31.08.2030
84	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-1383469-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12253/24	02.09.2025	01.09.2030
85	GLEROVA	A10BD07	metformin, sitagliptin	BIH-H-3209651-5	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	film tableta	50 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVdC Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12254/24	02.09.2025	01.09.2030
86	APIKSABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-1933518-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11134/24	02.09.2025	01.09.2030
87	APIKSABAN ZADA	B01AF02	apiksaban	BIH-H-8587059-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11133/24	02.09.2025	01.09.2030
88	CINACALCET ACCORDPHARMA	H05BX01	sinacalcet	BIH-H-4765791-4	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	film tableta	30 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al prozina blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12207/24	02.09.2025	01.09.2030
89	CINACALCET ACCORDPHARMA	H05BX01	sinacalcet	BIH-H-7061155-6	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	film tableta	60 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/Al prozina blistera po 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12208/24	02.09.2025	01.09.2030
90	NILOTINIB PHARMASCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-5704137-9	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC/Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6129/24	02.09.2025	01.09.2030
91	NILOTINIB PHARMASCIENCE	L01EA03	nilotinib	BIH-H-4809961-0	PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, Kipar	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC/Alu blistera po 28 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz	04-07.3-1-6142/24	02.09.2025	01.09.2030

									recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja			
92	OGIVRI	L01FD01	trastuzumab	BIH-H-2699123-2	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	420 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 mL, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-2498/25	02.09.2025	01.09.2030
93	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0009951-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	25 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8128/24	02.09.2025	14.1.2031
94	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-5444626-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	50 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8129/24	02.09.2025	14.01.2031
95	BRIVAX	N03AX23	brivaracetam	BIH-H-0445573-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	100 mg/1 tableta	56 film tableta (8 Aluminium-OPA/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8130/24	02.09.2025	14.01.2031
96	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H-0887829-5	CELLTRION Inc., Južna Koreja	Koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 mL	1 bočica sa 4 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6579/24	03.09.2025	02.09.2030
97	VEGZELMA	L01FG01	bevacizumab	BIH-H-7913328-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	Koncentrat za otopinu za infuziju	25 mg/1 mL	1 bočica sa 16 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-6584/24	03.09.2025	02.09.2030
98	TYLOL HOT LIQUID DAY	R05X	fenilefrin, gvaifenezin, paracetamol	BIH-H-0921104-8	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	oralni rastvor	500 mg/20 mL+ 200 mg/20 mL+ 10 mg/20 mL	1 PET plastična bočica od 250 mL sa plastičnom odmjernom čašicom od 20 mL, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8366/22	03.09.2025	02.09.2030
99	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H-8274008-2	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10069/24	09.09.2025	08.09.2030
100	NILOTINIB Teva	L01EA03	nilotinib	BIH-H-1789578-2	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 4 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 7 kapsula u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-10070/24	09.09.2025	08.09.2030
101	RESPIREX	R03AK08	beklometazon, formoterol	BIH-H-7468732-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za inhalaciju pod pritiskom	100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza	1 aluminijski spremnik sa mjernim ventilom i aktivatorom sa 180 doza rastvora za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-8346/23	10.09.2025	09.09.2030
102	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-1632785-6	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6522/22	15.09.2025	14.09.2030
103	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-3159306-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6524/22	15.09.2025	14.09.2030
104	SUNUBIS	L01EX01	sunitinib	BIH-H-3961994-3	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-6523/22	15.09.2025	14.09.2030
105	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-0776007-1	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u	6 mg/1 mL	3 napunjena injekciona pena od	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12989/23	18.09.2025	17.09.2030

						napunjenom penu		3ml, u kutiji				
106	LIRUX®	A10BJ02	liraglutid	BIH-H-8342493-1	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	rastvor za injekciju u napunjenom penu	6 mg/1 mL	2 napunjena injekciona pena od 3ml, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-12987/23	18.09.2025	17.09.2030
107	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-1872085-7	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	25 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5587/23	18.09.2025	17.09.2030
108	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-6514786-2	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5588/23	18.09.2025	17.09.2030
109	Geltro	B02BX05	eltrombopag	BIH-H-5904981-1	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	film tableta	75 mg/1 tableta	14 film tableta (1 Al/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5589/23	18.09.2025	17.09.2030
110	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-8400506-2	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	200 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (4 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9681/24	18.09.2025	17.09.2030
111	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-7205287-2	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	< 200 mg/1 kapsula	15 kapsula, mekih (1 PVC/Al blister po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9682/24	18.09.2025	17.09.2030
112	SEIDIGESTAN	G03DA04	progesteron	BIH-H-7307125-6	SEID.S.A., Španija	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula, mekih), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9683/24	18.09.2025	17.09.2030
113	Tigeciklin NORMON	J01AA12	tigeciklin	BIH-H-8568786-2	LABORATORIO S NORMON S.A., Španija	prašak za rastvor za infuziju	50 mg/1 bočica	10 staklenih bočica, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9726/23	18.09.2025	17.09.2030
114	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-0298769-7	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	200 mg/100 mL	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 100ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11061/23	18.09.2025	17.09.2030
115	FLOTIC	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8560938-5	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/200 mL	1 staklena bočica (staklo tipa II) sa 200ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-11062/23	18.09.2025	17.09.2030
116	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-3633747-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12931/24	18.09.2025	17.09.2030
117	AZACITIDINE Accord	L01BC07	azacitidin	BIH-H-6896878-1	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o, Poljska	prašak za suspenziju za injekciju	150 mg/1 bočica	1 bočica,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-12932/24	18.09.2025	17.09.2030
118	Nintedanib Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-0154413-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2097/25	18.09.2025	17.09.2030
119	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-9708553-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	100 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2098/25	18.09.2025	17.09.2030
120	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4293339-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2099/25	18.09.2025	17.09.2030
121	NINTEDANIB Accord	L01EX09	nintedanib	BIH-H-4509525-3	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O. Tamsowa 7, 02-677 Varšava Poljska	kapsula, meka	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (6 Alu/Alu križno perforiranih blistera sa po 10 kapsula),u kutiji.	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-2100/25	18.09.2025	17.09.2030

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	IRUZID 20/25	C09BA03	hidrohlortiazid, lizinopril	BIH-H-5849396-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12818/24	1.7.2025	30.6.2030
2	REMSIMA	L04AB02	infiiksimb	BIH-H-0594790-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	100 mg/1 bočica	1 staklena bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07-3-2-11137/24	1.7.2025	30.6.2030
3	IBUMENTHOL	M02AX	ibuprofen, levomentol	BIH-H-1551353-4	ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD,	gel	50 mg/1 g+ 30 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-299/25	2.7.2025	21.7.2030

					68, Aprilsko Vastanie Blvd., Bugarska							
4	PANKLAV 2X	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BIH-H-7238997-9	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	10 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12754/24	7.7.2025	6.7.2030
5	PANKLAV	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BIH-H-6628651-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	15 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12753/24	7.7.2025	6.7.2030
6	SKUDEX	N02AJ14	deksketoprolon, tramadol	BIH-H-8334011-4	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11936/23	7.7.2025	6.7.2030
7	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-5535870-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11418/24	8.7.2025	30.8.2030
8	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-9110124-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11419/24	8.7.2025	30.8.2030
9	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-4535599-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11420/24	8.7.2025	30.8.2030
10	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-8345410-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11421/24	8.7.2025	30.8.2030
11	AMPRIL HL	C09BA05	hidrohlorotiazid, ramipril	BIH-H-5988121-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11416/24	9.7.2025	27.8.2030
12	AMPRIL HD	C09BA05	hidrohlorotiazid, ramipril	BIH-H-3775286-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11417/24	9.7.2025	27.8.2030
13	SIMBRINZA	S01EC54	brimonidin, brinzolamid	BIH-H-5921788-7	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapi za oči, suspenzija	10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL	1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9037/24	10.7.2025	9.7.2030
14	INFLUVAC TETRA	J07BB02	influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen	BIH-H-7766775-4	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa 0.5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-7710/24	14.7.2025	13.7.2030
15	INFLUVAC TETRA	J07BB02	influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen	BIH-H-2475949-4	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL	10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-7522/24	14.7.2025	13.7.2030
16	REBIF	L03AB07	interferon beta-1a	BIH-H-4090656-4	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	22 µg/0.5 mL	12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11136/24	14.7.2025	13.7.2030
17	REBIF	L03AB07	interferon beta-1a	BIH-H-0125576-2	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	44 µg/0.5 mL	12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11135/24	14.7.2025	13.7.2030
18	SERTOGEN	M01AE17	deksketoprolon	BIH-H-4052759-5	WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., Turska	rastvor za injekciju	73.8 mg/1 ampula	5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-13700/24	14.7.2025	13.7.2030
19	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H-0690908-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	6.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-14/25	15.7.2025	14.7.2030
20	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H-4606937-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-15/25	15.7.2025	14.7.2030
21	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H-0789645-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-16/25	15.7.2025	14.7.2030
22	HEXAXIM	J07CA09	vakcina protiv difterije, hemofilus	BIH-H-1236648-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE,	suspenzija za injekciju u napunjenoj	≥ 20 i.j./0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ 25	1 napunjena injekciona šprica sa 0,5 ml suspenzije za	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-12450/24	15.7.2025	14.7.2030

			influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B		Francuska	Spri	µg/0.5 mL+ 29 D'AG/U/0.5 mL+ 7 D'AG/U/0.5 mL+ 26 D'AG/U/0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 12 µg/0.5 mL	injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji	sekundarnog ili tercijarnog nivoa			
23	RISSAR	N05AX08	risperidon	BIH-H-0436607-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	1 mg/1 tableta	20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13455/24	15.7.2025	14.7.2030
24	OFTAMYCIN	S01AA12	tobramicin	BIH-H-4528025-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapi za oko, otopina	3 mg/1 mL	1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-298/25	15.7.2025	19.7.2030
25	KALINOR	A12BA30	kalijum-citrat, limunska kiselina	BIH-H-0112422-6	LABORATORIO FARMACEUTICO S.L.T., Italija	šumežih tableta	2.17 g/1 tableta+ 2.057 g/1 tableta	15 šumežih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-966/25	17.7.2025	10.8.2030
26	PROTECTA	C10AA01	simvastatin	BIH-H-5288604-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2881/25	17.7.2025	26.9.2030
27	PROTECTA	C10AA01	simvastatin	BIH-H-4685959-8	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2880/25	17.7.2025	26.9.2030
28	AUGMENTIN	J01CR02	amoksisicilin, klavulanska kiselina	BIH-H-1124221-6	GLAXOSMITH KLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7 tableta) uloženi u zaštitne aluminijske vrećice sa sredstvom za sušenje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13387/24	17.7.2025	16.7.2030
29	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-1373997-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10224/24	18.7.2025	14.9.2030
30	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-9977373-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	4 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10225/24	18.7.2025	14.9.2030
31	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-7897932-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	8 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10226/24	18.7.2025	14.9.2030
32	TISINON	A16AX04	nitisinone	BIH-H-6372082-5	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-691/25	21.7.2025	31.8.2030
33	TISINON	A16AX04	nitisinone	BIH-H-0589359-0	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-692/25	21.7.2025	31.8.2030
34	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-4231076-8	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13480/24	21.7.2025	20.7.2030
35	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-0184312-0	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13477/24	21.7.2025	20.7.2030
36	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-9499616-8	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13478/24	21.7.2025	20.7.2030
37	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-5166851-4	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta+ 90 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 PCTFE blister po 7 tableta od 90 mg i 3 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13479/24	21.7.2025	20.7.2030

38	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-0443773-2	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1977/25	22.7.2025	1.9.2030
39	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-1217511-3	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1978/25	22.7.2025	1.9.2030
40	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-4583701-3	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C. , Turska	filmom obložena tableta	360 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1979/25	22.7.2025	1.9.2030
41	BETRION	D06AX09	mupirocin	BIH-H-2614643-6	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	mast	20 mg/1 g	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1158/25	23.7.2025	10.8.2030
42	TAFINLAR	L01EC02	dabrafenib	BIH-H-1038090-0	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11170/24	23.7.2025	22.7.2030
43	TAFINLAR	L01EC02	dabrafenib	BIH-H-0701039-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11171/24	23.7.2025	22.7.2030
44	LIPTIN	C10AA05	atorvastatin	BIH-H-9393578-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12/25	24.7.2025	23.7.2030
45	LIPTIN	C10AA05	atorvastatin	BIH-H-2501387-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13/25	24.7.2025	23.7.2030
46	PROMASS	M05BA04	alendronska kiselina	BIH-H-2410641-6	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	70 mg/1 tableta	4 tablete (1 PVC/PVdC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10227/24	24.7.2025	9.9.2030
47	MONKASTA	R03DC03	montelukast	BIH-H-3740386-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta za žvakanje	5 mg/1 tableta	28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13350/24	25.7.2025	27.9.2030
48	MONKASTA	R03DC03	montelukast	BIH-H-8036683-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta za žvakanje	4 mg/1 tableta	28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13349/24	25.7.2025	27.9.2030
49	TAMSAL	G04CA02	tamsulosin	BIH-H-2989614-4	AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda	0,4 mg/1 kapsula	30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula u), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2807/25	28.7.2025	24.9.2030
50	EFLORAN	J01XD01	metronidazol	BIH-H-4103965-1	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	400 mg/1 tableta	10 tableta u staklenoj bočici u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13359/24	28.7.2025	30.9.2030
51	EFLORAN	J01XD01	metronidazol	BIH-H-6131642-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za infuziju	500 mg/100 mL	100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-13360/24	28.7.2025	30.9.2030
52	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H-4452579-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11426/24	28.7.2025	17.8.2030
53	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H-1129462-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11427/24	28.7.2025	17.8.2030

54	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H- 8986954-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 11428/24	28.7.2025	17.8.2030
55	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H- 1643439-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 10138/24	29.7.2025	28.7.2030
56	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H- 2587469-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 10137/24	29.7.2025	28.7.2030
57	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H- 8515381-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	40 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 10136/24	29.7.2025	28.7.2030
58	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H- 4873356-1	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 11422/24	30.7.2025	4.8.2030
59	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H- 4995194-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 11423/24	30.7.2025	4.8.2030
60	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H- 8172834-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 11424/24	30.7.2025	4.8.2030
61	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H- 0547835-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 11425/24	30.7.2025	4.8.2030
62	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H- 2740150-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 13341/24	31.7.2025	9.9.2030
63	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H- 4695068-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 13346/24	31.7.2025	9.9.2030
64	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H- 2537340-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 13340/24	31.7.2025	9.9.2030
65	Cefazolin Reyoung	J01DB04	cefazolin	BIH-H- 4980462-3	REYOUNG PHARMACEUT ICAL Co. Ltd., Kina	prašak za rastvor za injekciju	1 g/1 bočica	50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 13688/24	31.7.2025	30.7.2030
66	PARACETAMOL AMSAL	N02BE01	paracetamol	BIH-H- 0731076-1	AMSAL PHARMACEUT ICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	BRP - Lijek se izdaje bez lijevarkog recepta	04-07.3-2- 2806/25	1.8.2025	29.9.2030
67	RICUS	N05AX08	risperidon	BIH-H- 2278982-8	BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., Turska	filmom obložena tableta	1 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 10071/24	1.8.2025	31.7.2030
68	RICUS	N05AX08	risperidon	BIH-H- 9073404-3	BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., Turska	filmom obložena tableta	2 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 10072/24	1.8.2025	31.7.2030
69	IRACOR	C09CA04	irbesartan	BIH-H- 0379667-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 13361/24	4.8.2025	27.9.2030
70	IRACOR	C09CA04	irbesartan	BIH-H- 6322713-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	300 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 13362/24	4.8.2025	27.9.2030
71	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H- 4016890-7	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 2252/25	7.8.2025	6.9.2030
72	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H- 1172286-6	HEMOFARM proizvodnja	tableta	15 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 2254/25	7.8.2025	6.9.2030

					farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina			PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 film tableta), u kutiji				
73	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-5343899-1	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2255/25	7.8.2025	6.9.2030
74	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-5824421-9	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 blister od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2253/25	7.8.2025	6.9.2030
75	TOSYNAL	B01AC22	prasugrel	BIH-H-7412865-7	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2064/25	11.8.2025	1.9.2030
76	TOSYNAL	B01AC22	prasugrel	BIH-H-2428214-9	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2065/25	11.8.2025	1.9.2030
77	ARCHIFAR	J01DH02	meropenem	BIH-H-8716475-6	MEDOCHEMIE LTD, Kipar	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	500 mg/1 bočica	10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9933/24	11.8.2025	10.8.2030
78	ARCHIFAR	J01DH02	meropenem	BIH-H-0690875-7	MEDOCHEMIE LTD, Kipar	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1000 mg/1 bočica	10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9934/24	11.8.2025	10.8.2030
79	VILDABET	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-4656328-6	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	tableta	50 mg/1 tableta	28 tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10124/24	12.8.2025	11.8.2030
80	VILDABET	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-3983412-8	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	tableta	50 mg/1 tableta	56 tableta (4 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10123/24	12.8.2025	11.8.2030
81	MON.IYOT-131	V09FX03	natrijum-jodid (131 I)	BIH-H-4322406-8	ECZACIBASI MONROL NIKLEER BRNLER SANAYI ve TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	kapsula, tvrd	0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula	1 kapsula; unutrašnje pakovanje: PP plastična tuba sa PMMA pipetom, vanjsko pakovanje olovni kontejner prekriven plastikom u kartonskoj kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2055/25	12.8.2025	31.8.2030
82	MON.IYOT-131	V10XA01	natrijum-jodid (131 I)	BIH-H-4322406-8	ECZACIBASI MONROL NIKLEER BRNLER SANAYI ve TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	kapsula, tvrda	0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula	1 kapsula; unutrašnje pakovanje: PP plastična tuba sa PMMA pipetom, vanjsko pakovanje olovni kontejner prekriven plastikom u kartonskoj kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2055/25	12.8.2025	31.8.2030
83	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-5434554-1	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13019/24	25.8.2025	24.8.2030
84	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-6813580-5	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,4 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13021/24	25.8.2025	24.8.2030
85	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-9436898-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,6 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13022/24	25.8.2025	24.8.2030

86	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-9906616-7	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	100 mg/1 mL	2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,8 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13023/24	25.8.2025	24.8.2030
87	FUROMID	C03CA01	furosemid	BIH-H-1181495-8	DEVA HOLDING A.S., Turska	rastvor za injekciju	20 mg/2 mL	5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-3264/25	25.8.2025	30.9.2030
88	CORRIGO	C07AB12	nebivolol	BIH-H-5904245-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-341/25	25.8.2025	24.8.2030
89	DIKLORON	M02AA15	diklofenak	BIH-H-8439458-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	gel	10 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2421/25	25.8.2025	9.9.2030
90	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-2118073-9	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10781/24	26.8.2025	25.8.2030
91	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7431689-7	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10780/24	26.8.2025	25.8.2030
92	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7581884-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,75 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10782/24	26.8.2025	25.8.2030
93	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7625912-1	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10783/24	26.8.2025	25.8.2030
94	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-4791131-4	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 1,25 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10887/24	26.8.2025	25.8.2030
95	TAITA	N06AX21	duloksetin	BIH-H-1148654-6	HEMOFARM A.D. Vrljaci, Srbija	gastrorezistentna kapsula, tvrda	30 mg/1 kapsula	28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2368/25	26.8.2025	8.9.2030
96	TAITA	N06AX21	duloksetin	BIH-H-4301160-1	HEMOFARM A.D. Vrljaci, Srbija	gastrorezistentna kapsula, tvrda	60 mg/1 kapsula	28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2369/25	26.8.2025	8.9.2030
97	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-5636128-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2467/25	28.8.2025	10.9.2030
98	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-1657747-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2468/25	28.8.2025	10.9.2030
99	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-0842142-5	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	1000 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (10 Al/PVC blistera po 6 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2469/25	28.8.2025	10.9.2030
100	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-4512468-0	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrezica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9771/24	29.8.2025	28.8.2030
101	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-	BIH-H-4888943-1	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 1.68 g/1 L+ 5.38	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrezice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili	04-07.3-2-9772/24	29.8.2025	28.8.2030

			hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat				g/1 L		tercijarnog nivoa			
102	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-6267768-3	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9770/24	29.8.2025	28.8.2030
103	DAMATON	C04AD03	pentoksifilin	BIH-H-2753758-8	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	tableta sa produženim oslobađanjem	400 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC//ALU/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2974/25	29.8.2025	22.9.2030
104	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-5925507-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2454/25	29.8.2025	7.9.2030
105	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-0556692-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2455/25	29.8.2025	7.9.2030
106	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-9792682-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2456/25	29.8.2025	7.9.2030
107	TRULICITY	A10BJ05	dulaglutid	BIH-H-6740947-7	ELI LILLY Export S.A., Švajcarska	otopina za injekciju	0.75 mg/0.5 mL	4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2171/25	1.9.2025	6.9.2030
108	TRULICITY	A10BJ05	dulaglutid	BIH-H-1714499-9	ELI LILLY Export S.A., Švajcarska	otopina za injekciju	1.5 mg/0.5 mL	4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2172/25	1.9.2025	6.9.2030
109	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-8002670-3	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9775/24	1.9.2025	31.8.2030
110	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-9670852-0	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9774/24	1.9.2025	31.8.2030
111	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-8964556-2	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9773/24	1.9.2025	31.8.2030
112	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-3764160-5	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9778/24	1.9.2025	31.8.2030
113	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-1548909-5	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9776/24	1.9.2025	31.8.2030

114	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum- hlorid, magnezijum- hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum- hlorid, natrijum-laktat	BIH-H- 5337487-9	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38,6 g/1 L+ 5,38 g/1 L+ 0,184 g/1 L+ 0,051 g/1 L+ 2,1 g/1 L+ 1,68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrezica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9777/24	1.9.2025	31.8.2030
115	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H- 2039956-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2449/25	2.9.2025	7.9.2030
116	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H- 5462019-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2450/25	2.9.2025	7.9.2030
117	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H- 7591770-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2451/25	2.9.2025	7.9.2030
118	KADRIL PLUS	C09BA02	enalapril, hidrohlorotiazid	BIH-H- 2758950-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2457/25	2.9.2025	7.9.2030
119	KADRIL PLUS	C09BA02	enalapril, hidrohlorotiazid	BIH-H- 0758493-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2458/25	2.9.2025	7.9.2030
120	VAL	C09CA03	valsartan	BIH-H- 2403729-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2569/25	2.9.2025	26.9.2030
121	VAL	C09CA03	valsartan	BIH-H- 8263199-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 (PVC/PE/PVDC//Al) blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2568/25	2.9.2025	26.9.2030
122	HYPERIL Plus	C09BA03	hidrohlorotiazid, lizinopril	BIH-H- 0314371-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2452/25	3.9.2025	8.9.2030
123	HYPERIL Plus	C09BA03	hidrohlorotiazid, lizinopril	BIH-H- 0730887-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2453/25	3.9.2025	8.9.2030
124	VAL Plus	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H- 8622460-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2571/25	3.9.2025	26.9.2030
125	VAL Plus	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H- 4484845-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2570/25	3.9.2025	26.9.2030
126	LIDOKAIN - Hlorid GALENIKA	N01BB02	lidokain	BIH-H- 9263924-2	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	gel	50 mg/1 g	30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2123/25	5.9.2025	15.9.2030
127	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H- 0599362-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13344/24	8.9.2025	10.9.2030
128	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H- 5683218-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13343/24	8.9.2025	10.9.2030
129	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H- 2437080-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13345/24	8.9.2025	10.9.2030
130	AZITRO	J01FA10	azitromicin	BIH-H- 1080496-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 3263/25	8.9.2025	30.9.2030
131	AZITRO	J01FA10	azitromicin	BIH-H- 2260359-5	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	3 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 3265/25	8.9.2025	30.9.2030
132	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H- 3092188-0	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera sa po 14	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 1759/25	9.9.2025	9.9.2030

				Hercegovina			tableta), u kutiji					
133	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-2630937-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1760/25	9.9.2025	9.9.2030
134	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-7656088-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1761/25	9.9.2025	9.9.2030
135	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-1659151-7	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1762/25	9.9.2025	9.9.2030
136	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-4505367-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3598/25	9.9.2025	3.10.2030
137	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-9699848-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3599/25	9.9.2025	3.10.2030
138	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-7183443-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3600/25	9.9.2025	3.10.2030
139	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-4092206-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13756/24	9.9.2025	26.10.2030
140	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-3838422-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13758/24	9.9.2025	26.10.2030
141	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-8224088-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13760/24	9.9.2025	26.10.2030
142	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-0656569-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13757/24	9.9.2025	11.10.2030
143	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-8448700-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13759/24	9.9.2025	11.10.2030
144	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-2123162-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13761/24	9.9.2025	11.10.2030
145	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0961621-7	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4623/25	10.9.2025	31.10.2030
146	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-1188751-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	28 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4624/25	10.9.2025	31.10.2030
147	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-6359494-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4625/25	10.9.2025	31.10.2030
148	ULSEPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0814361-6	WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE ITC.A.S., Turska	prašak za rastvor za injekciju	40 mg/1 bočica	staklena bočica od 15 ml, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2801/25	10.9.2025	24.9.2030
149	PARACETAMOL BOSNALIJEK	N02BE01	paracetamol	BIH-H-1685963-6	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11437/24	10.9.2025	10.10.2030
150	PAROXAL	N06AB05	paroksetin	BIH-H-9914992-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4626/25	10.9.2025	31.10.2030
151	URUTAL 24 mg	N07CA01	betahistin	BIH-H-0348632-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	24 mg/1 tableta	50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3043/25	10.9.2025	5.10.2030
152	LOPRESS	C08CA01	amlodipin	BIH-H-0045052-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3601/25	11.9.2025	3.10.2030
153	LOPRESS	C08CA01	amlodipin	BIH-H-8888230-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3602/25	11.9.2025	3.10.2030

154	ENTEROFURYL STOP	A07AX03	nifuroksazid	BIH-H-7388095-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	12 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera sa po 6 kapsula, tvrdih), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11750/24	12.9.2025	12.10.2030
155	OVITRELLE	G03GA08	horiogonadotropin alfa	BIH-H-0049706-4	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	250 µg/0.5 mL	1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-12915/24	12.9.2025	11.9.2030
156	AMIKACIN SOPHARMA	J01GB06	amikacin	BIH-H-0182019-6	SOPHARMA AD, Bugarska	otopina za injekciju/infuziju	500 mg/2 mL	10 ampula sa po 2 ml otopine za injekciju/infuziju u blisteru (PVC), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-71/25	12.9.2025	11.9.2030
157	MAROCEN	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8721488-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	10 film tableta u blisteru (PVC/PVdC-Al), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3887/25	12.9.2025	17.10.2030
158	MEROBOCID	J01DH02	meropenem	BIH-H-7630838-3	SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY" CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT "PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, Ukrajina	prašak za rastvor za injekciju	500 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2915/25	15.9.2025	14.10.2030
159	SIOFOR 500	A10BA02	metformin	BIH-H-3421503-8	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4245/24	16.9.2025	19.9.2030
160	SIOFOR 850	A10BA02	metformin	BIH-H-7233463-6	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	850 mg/1 tableta	60 film tableta (4 PVC/Al blistera sa 15 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4246/24	16.9.2025	19.9.2030
161	MELPAMID 1 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-9575191-3	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11440/24	17.9.2025	19.10.2030
162	MELPAMID 2 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-3556666-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11441/24	17.9.2025	19.10.2030
163	MELPAMID 3 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-4154666-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	3 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11442/24	17.9.2025	19.10.2030
164	CORVITOL 100	C07AB02	metoprolol	BIH-H-9157232-4	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7721/24	17.9.2025	19.9.2030
165	MEMANTIN Pliva	N06DX01	memantin	BIH-H-0198649-3	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3850/25	17.9.2025	17.10.2030
166	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-8356444-6	NOVO NORDISK A/S, Danska	prašak i otapalo za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-502/25	18.9.2025	17.9.2030
167	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-7001485-9	NOVO NORDISK A/S, Danska	prašak i otapalo za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-503/25	18.9.2025	17.9.2030
168	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-6988507-5	NOVO NORDISK A/S, Danska	prašak i otapalo za injekciju	1500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-504/25	18.9.2025	17.9.2030
169	LAVRENA	R06AE09	levocetirizin	BIH-H-5674856-0	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	5 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2367/25	18.9.2025	17.9.2030

170	AKINETON	N04AA02	biperiden	BIH-H-0647975-5	LABORATORIO FARMACEUTICO S.L.T., Italija	tableta	2 mg/1 tableta	50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-967/25	19.9.2025	30.9.2030
171	TOUJEO	A10AE04	insulin glargin	BIH-H-1502993-0	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenom penu	300 jedinica/1 mL	3 pena po 1,5 mL rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4035/25	22.9.2025	19.10.2030
172	GONAL-f	G03GA05	folitropin alfa	BIH-H-4436636-5	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom penu	300 i.j./0.48 mL	Jedan napunjeni pena sa 0,48 mL rastvora za injekciju i 8 igala, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1584/25	22.9.2025	18.10.2030
173	GONAL-f	G03GA05	folitropin alfa	BIH-H-8994863-6	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom penu	450 i.j./0.72 mL	Jedan napunjeni pena sa 0,72 mL rastvora za injekciju i 12 igala, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1585/25	22.9.2025	18.10.2030
174	HULIO, otopina za injekciju u napunjenom penu, 40mg / 0,8mg	L04AB04	adalimumab	BIH-H-3070183-7	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	40 mg/0.8 mL	2 napunjena pena sa 2 jastunika natopljena alkoholom, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-4083/25	22.9.2025	28.10.2030
175	HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj sprici, 40mg / 0,8ml	L04AB04	adalimumab	BIH-H-1054006-3	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	40 mg/0.8 mL	2 napunjene šprice sa 2 jastunika natopljena alkoholom, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-4084/25	22.9.2025	28.10.2030
176	NOLPAZA CONTROL	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-9268545-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	7 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-13351/24	23.9.2025	22.9.2030
177	NOLPAZA CONTROL	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-7659618-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-13352/24	23.9.2025	22.9.2030
178	SINEGRA	G04BE03	sildenafil	BIH-H-1145202-4	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C., Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3872/25	23.9.2025	20.10.2030
179	SINEGRA	G04BE03	sildenafil	BIH-H-9377665-2	NOBEL ILA3 SANAYII VE TICARET A. C., Turska	film tableta	100 mg/1 tableta	4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3873/25	23.9.2025	20.10.2030
180	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-6865403-1	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4549/25	23.9.2025	5.11.2030
181	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-3335148-2	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4550/25	23.9.2025	5.11.2030
182	GAZYVA	L01FA03	obinutuzumab	BIH-H-7468661-3	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	koncentrat za rastvor za infuziju	1000 mg/1 bočica	1 bočica sa 40 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-12651/24	23.9.2025	27.10.2030
183	IZOSEPT D	D08AG02	povidon jod	BIH-H-8904097-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	sprej za koku, otopina	100 mg/1 mL	100 mL otopine za koku u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapicom, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11438/24	24.9.2025	10.10.2030
184	IZOSEPT D	D08AG02	povidon jod	BIH-H-2055322-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	otopina za koku	10 g/100 mL	1000 mL otopine za koku u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaranjem	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11439/24	24.9.2025	10.10.2030
185	NEBILET	C07AB12	neбиволол	BIH-H-5503652-2	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5716/24	25.9.2025	24.9.2030
186	COPAXONE	L03AX13	glatiramer acetat	BIH-H-2184253-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	40 mg/1 mL	12 napunjenih štrcaljki sa po 1 mL otopine za injekciju u PVC blisteru, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-2567/25	25.9.2025	24.9.2030
187	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8878203-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto,	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13357/24	26.9.2025	25.9.2030

					Slovenija			blistera po 14 tableta), u kutiji				
188	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-5208192-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistent na tableta	40 mg/1 tableta	14 gastroreziistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13356/24	26.9.2025	25.9.2030
189	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-4110331-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistent na tableta	20 mg/1 tableta	28 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13353/24	26.9.2025	25.9.2030
190	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8822380-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistent na tableta	20 mg/1 tableta	14 gastroreziistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13353/24	26.9.2025	25.9.2030
191	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0313919-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistent na tableta	20 mg/1 tableta	30 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13355/24	26.9.2025	25.9.2030
192	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8694244-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistent na tableta	40 mg/1 tableta	30 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13358/24	26.9.2025	25.9.2030
193	BRONTIO	R03BB04	tiotropijum-bromid	BIH-H-4264133-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	22 µg/1 kapsula	30 kapsula tvrdih (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici i jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4551/25	26.9.2025	3.11.2030
194	Atropina sulfato BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 mg/ml	A03BA01	atropin	BIH-H-1918899-6	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A., Italija	rastvor za injekciju	1 mg/1 mL	10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-3057/25	29.9.2025	29.10.2030
195	DIFEN	M02AA15	diklofenak	BIH-H-0679564-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	gel	10 mg/1 g	1 Al tuba sa 40 g gela	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-12721/24	29.9.2025	16.11.2030
196	ZYLLT	B01AC04	klopidogrel	BIH-H-3218352-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1071/25	30.9.2025	11.11.2030

Укупан број лијекова којима је извршена обнова дозволе за стављање лијека у промет у Босни и Херцеговини од 01. јула до 30. септембра 2025. године је 196.

Број 10-02.3-8951/25
14. октобра 2025. године
Бања Лука

Директор
Прим. мр фарм. **Наташа Грубиша**, с. р.

Na osnovu člana 77. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine objavljuje

SPISAK LIJEKOVA KOJIMA JE IZDATA DOZVOLA (U OBNOVLJENOM POSTUPKU) ZA STAVLJANJE U PROMET NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE

U periodu od 01. jula do 30. septembra 2025. godine izdate su Dozvole za obnovu dozvole u Registru sljedećih lijekova:

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	IRUZID 20/25	C09BA03	hidrochlorotiazid, lizinopril	BIH-H-5849396-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12818/24	1.7.2025	30.6.2030
2	REMSIMA	L04AB02	infliksimab	BIH-H-0594790-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	100 mg/1 bočica	1 staklena bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11137/24	1.7.2025	30.6.2030
3	IBUMENTHOL	M02AX	ibuprofen, levomentol	BIH-H-1551353-4	ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, Aprilsko Vastanie Blvd., Bugarska	gel	50 mg/1 g+ 30 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-299/25	2.7.2025	21.7.2030
4	PANKLAV 2X	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BIH-H-7238997-9	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	10 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12754/24	7.7.2025	6.7.2030
5	PANKLAV	J01CR02	amoksisilin,	BIH-H-	HEMOFARM	film tableta	500 mg/1 tableta+	15 film tableta u	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	7.7.2025	6.7.2030

			klavulanska kiselina	6628651-3	proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina		125 mg/1 tableta	staklenoj bočici, u kutiji	ljekarski recept	12753/24		
6	SKUDEX	N02AJ14	deksketopro- fen, tramadol	BIH-H- 8334011-4	BERLIN- CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11936/23	7.7.2025	6.7.2030
7	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H- 5535870-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11418/24	8.7.2025	30.8.2030
8	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H- 9110124-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11419/24	8.7.2025	30.8.2030
9	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H- 4553599-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11420/24	8.7.2025	30.8.2030
10	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H- 8345410-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11421/24	8.7.2025	30.8.2030
11	AMPRIL HL	C09BA05	hidrohlorota- zid, ramipril	BIH-H- 5988121-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11416/24	9.7.2025	27.8.2030
12	AMPRIL HD	C09BA05	hidrohlorota- zid, ramipril	BIH-H- 3775286-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11417/24	9.7.2025	27.8.2030
13	SIMBRINZA	S01EC54	brimonidin, brinzolamid	BIH-H- 5921788-7	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapi za oči, suspenzija	10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL	1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 9037/24	10.7.2025	9.7.2030
14	INFLUVAC TETRA	J07BB02	influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen	BIH-H- 7766775-4	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa 0.5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 7710/24	14.7.2025	13.7.2030
15	INFLUVAC TETRA	J07BB02	influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen	BIH-H- 2475949-4	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL	10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 7522/24	14.7.2025	13.7.2030
16	REBIF	L03AB07	interferon beta-1a	BIH-H- 4090656-4	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	22 µg/0.5 mL	12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11136/24	14.7.2025	13.7.2030
17	REBIF	L03AB07	interferon beta-1a	BIH-H- 0125576-2	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	44 µg/0.5 mL	12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11135/24	14.7.2025	13.7.2030
18	SERTOGEN	M01AE17	deksketopro- fen	BIH-H- 4052759-5	WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., Turska	rastvor za injekciju	73.8 mg/1 ampula	5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 13700/24	14.7.2025	13.7.2030
19	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H- 0690908-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	6.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 14/25	15.7.2025	14.7.2030
20	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H- 4606937-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 15/25	15.7.2025	14.7.2030
21	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H- 0789645-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 16/25	15.7.2025	14.7.2030
22	HEXAXIM	J07CA09	vakcina protiv difterije, hemofilus influenca B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B	BIH-H- 1236648-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	≥ 20 i.j./0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ 29 D'AG/U/0.5 mL+ 7 D'AG/U/0.5 mL+ 26 D'AG/U/0.5 mL+ 12 µg/0.5 mL	1 napunjena injekciona šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 12450/24	15.7.2025	14.7.2030
23	RISSAR	N05AX08	risperidon	BIH-H- 0436607-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna	film tableta	1 mg/1 tableta	20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13455/24	15.7.2025	14.7.2030

					Makedonija								
24	OFTAMYCIN	S01AA12	tobramicin	BIH-H-4528025-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapi za oko, otopina	3 mg/1 mL	1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-298/25	15.7.2025	19.7.2030	
25	KALINOR	A12BA30	kalijum-citrat, limunska kiselina	BIH-H-0112422-6	LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T., Italija	šumeća tableta	2.17 g/1 tableta+2.057 g/1 tableta	15 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-966/25	17.7.2025	10.8.2030	
26	PROTECTA	C10AA01	simvastatin	BIH-H-5288604-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2881/25	17.7.2025	26.9.2030	
	PROTECTA	C10AA01	simvastatin	BIH-H-4685959-8	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2880/25	17.7.2025	26.9.2030	
28	AUGMENTIN	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BIH-H-1124221-6	GLAXOSMITH KLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta+125 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7 tableta) uloženi u zaštitne aluminijske vrećice sa sredstvom za sušenje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13387/24	17.7.2025	16.7.2030	
29	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-1373997-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10224/24	18.7.2025	14.9.2030	
30	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-9977373-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	4 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10225/24	18.7.2025	14.9.2030	
31	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-7897932-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	8 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10226/24	18.7.2025	14.9.2030	
32	TISINON	A16AX04	nitisinone	BIH-H-6372082-5	NOBEL İLAÇ SANAYİİ VE TİCARET A. Ş. , Turska	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-691/25	21.7.2025	31.8.2030	
33	TISINON	A16AX04	nitisinone	BIH-H-0589359-0	NOBEL İLAÇ SANAYİİ VE TİCARET A. Ş. , Turska	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-692/25	21.7.2025	31.8.2030	
34	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-4231076-8	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13480/24	21.7.2025	20.7.2030	
35	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-0184312-0	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13477/24	21.7.2025	20.7.2030	
36	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-9499616-8	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13478/24	21.7.2025	20.7.2030	
37	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-5166851-4	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta+90 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 PCTFE blister po 7 tableta od 90 mg i 3 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13479/24	21.7.2025	20.7.2030	
38	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-0443773-2	NOBEL İLAÇ SANAYİİ VE TİCARET A. Ş. , Turska	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1977/25	22.7.2025	1.9.2030	
39	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-1217511-3	NOBEL İLAÇ SANAYİİ VE TİCARET A. Ş. , Turska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1978/25	22.7.2025	1.9.2030	
40	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-	NOBEL İLAÇ	filmom	360 mg/1 tableta	30 filmom obloženih	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	22.7.2025	1.9.2030	

				4583701-3	SANAYII VE TICARET A. Ş. , Turska	obložena tableta		tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ljekarski recept	1979/25		
41	BETRION	D06AX09	mupirocin	BIH-H- 2614643-6	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	mast	20 mg/1 g	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 1158/25	23.7.2025	10.8.2030
42	TAFINLAR	L01EC02	dabrafenib	BIH-H- 1038090-0	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 11170/24	23.7.2025	22.7.2030
43	TAFINLAR	L01EC02	dabrafenib	BIH-H- 0701039-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 11171/24	23.7.2025	22.7.2030
44	LIPTIN	C10AA05	atorvastatin	BIH-H- 9393578-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 12/25	24.7.2025	23.7.2030
45	LIPTIN	C10AA05	atorvastatin	BIH-H- 2501387-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13/25	24.7.2025	23.7.2030
46	PROMASS	M05BA04	alendronska kiselina	BIH-H- 2410641-6	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	70 mg/1 tableta	4 tablete (1 PVC/PVdC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10227/24	24.7.2025	9.9.2030
47	MONKASTA	R03DC03	montelukast	BIH-H- 3740386-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta za žvakanje	5 mg/1 tableta	28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13350/24	25.7.2025	27.9.2030
48	MONKASTA	R03DC03	montelukast	BIH-H- 8036683-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta za žvakanje	4 mg/1 tableta	28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13349/24	25.7.2025	27.9.2030
49	TAMSAL	G04CA02	tamsulosin	BIH-H- 2989614-4	AMSAL PHARMACEUT ICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda	0,4 mg/1 kapsula	30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula u), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2807/25	28.7.2025	24.9.2030
50	EFLORAN	J01XD01	metronidazol	BIH-H- 4103965-1	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	400 mg/1 tableta	10 tableta u staklenoj bočici u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 13359/24	28.7.2025	30.9.2030
51	EFLORAN	J01XD01	metronidazol	BIH-H- 6131642-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za infuziju	500 mg/100 mL	100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 13360/24	28.7.2025	30.9.2030
52	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H- 4452579-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 11426/24	28.7.2025	17.8.2030
53	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H- 1129462-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 11427/24	28.7.2025	17.8.2030
54	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H- 8986954-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 11428/24	28.7.2025	17.8.2030
55	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H- 1643439-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d.,	tableta s produženim	10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10138/24	29.7.2025	28.7.2030

					Novo Mesto, Slovenija	oslobađanjem		blistera sa po 10 tableta), u kutiji				
56	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H-2587469-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10137/24	29.7.2025	28.7.2030
57	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H-8515381-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	40 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10136/24	29.7.2025	28.7.2030
58	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-4873356-1	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11422/24	30.7.2025	4.8.2030
59	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-4995194-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11423/24	30.7.2025	4.8.2030
60	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-8172834-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11424/24	30.7.2025	4.8.2030
61	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-0547835-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11425/24	30.7.2025	4.8.2030
62	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H-2740150-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13341/24	31.7.2025	9.9.2030
63	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H-4695068-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13346/24	31.7.2025	9.9.2030
64	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H-2537340-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13340/24	31.7.2025	9.9.2030
65	Cefazolin Reyoung	J01DB04	cefazolin	BIH-H-4980462-3	REYOUNG PHARMACEUTICAL Co. Ltd., Kina	prašak za rastvor za injekciju	1 g/1 bočica	50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-13688/24	31.7.2025	30.7.2030
66	PARACETAMOL AMSAL	N02BE01	paracetamol	BIH-H-0731076-1	AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2806/25	1.8.2025	29.9.2030
67	RICUS	N05AX08	risperidon	BIH-H-2278982-8	BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., Turska	filmom obložena tableta	1 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10071/24	1.8.2025	31.7.2030
68	RICUS	N05AX08	risperidon	BIH-H-9073404-3	BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., Turska	filmom obložena tableta	2 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10072/24	1.8.2025	31.7.2030
69	IRACOR	C09CA04	irbesartan	BIH-H-0379667-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13361/24	4.8.2025	27.9.2030
70	IRACOR	C09CA04	irbesartan	BIH-H-6322713-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	300 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13362/24	4.8.2025	27.9.2030
71	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-4016890-7	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2252/25	7.8.2025	6.9.2030
72	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-1172286-6	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	tableta	15 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2254/25	7.8.2025	6.9.2030
73	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-5343899-1	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i	tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2255/25	7.8.2025	6.9.2030

74	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-5824421-9	Hercegovina HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 blister od PVC/PVDC/aluminijске folije sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2253/25	7.8.2025	6.9.2030
75	TOSYNAL	B01AC22	prasugrel	BIH-H-7412865-7	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2064/25	11.8.2025	1.9.2030
76	TOSYNAL	B01AC22	prasugrel	BIH-H-2428214-9	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2065/25	11.8.2025	1.9.2030
77	ARCHIFAR	J01DH02	meropenem	BIH-H-8716475-6	MEDOCHEMIE LTD, Kipar	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	500 mg/1 bočica	10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9933/24	11.8.2025	10.8.2030
78	ARCHIFAR	J01DH02	meropenem	BIH-H-0690875-7	MEDOCHEMIE LTD, Kipar	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1000 mg/1 bočica	10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9934/24	11.8.2025	10.8.2030
79	VILDABET	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-4656328-6	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	tableta	50 mg/1 tableta	28 tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10124/24	12.8.2025	11.8.2030
80	VILDABET	A10BH02	vildagliptin	BIH-H-3983412-8	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	tableta	50 mg/1 tableta	56 tableta (4 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10123/24	12.8.2025	11.8.2030
81	MON.IYOT-131	V09FX03	natrijum-jodid (131 I)	BIH-H-4322406-8	ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI ve TICARET ANONİM ŞİRKETİ, Turska	kapsula, tvrda	0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula	1 kapsula; unutrašnje pakovanje: PP plastična tuba sa PMMA pipetom, vanjsko pakovanje olovni kontejner prekriven plastikom u kartonskoj kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2055/25	12.8.2025	31.8.2030
82	MON.IYOT-131	V10XA01	natrijum-jodid (131 I)	BIH-H-4322406-8	ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI ve TICARET ANONİM ŞİRKETİ, Turska	kapsula, tvrda	0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula	1 kapsula; unutrašnje pakovanje: PP plastična tuba sa PMMA pipetom, vanjsko pakovanje olovni kontejner prekriven plastikom u kartonskoj kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2055/25	12.8.2025	31.8.2030
83	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-5434554-1	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13019/24	25.8.2025	24.8.2030
84	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-6813580-5	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,4 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13021/24	25.8.2025	24.8.2030
85	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-9436898-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,6 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13022/24	25.8.2025	24.8.2030
86	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H-9906616-7	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	100 mg/1 mL	2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,8 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13023/24	25.8.2025	24.8.2030
87	FUROMID	C03CA01	furosemid	BIH-H-1181495-8	DEVA HOLDING A.S.,	rastvor za injekciju	20 mg/2 mL	5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju,	ZU - Lijek se primjenjuje u	04-07.3-2-3264/25	25.8.2025	30.9.2030

					Turska			u kutiji	zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa			
88	CORRIGO	C07AB12	neбиволol	BIH-H-5904245-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-341/25	25.8.2025	24.8.2030
89	DIKLORON	M02AA15	diklofenak	BIH-H-8439458-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	gel	10 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2421/25	25.8.2025	9.9.2030
90	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-2118073-9	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10781/24	26.8.2025	25.8.2030
91	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7431689-7	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10780/24	26.8.2025	25.8.2030
92	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7581884-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,75 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10782/24	26.8.2025	25.8.2030
93	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7625912-1	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10783/24	26.8.2025	25.8.2030
94	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-4791131-4	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 1,25 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10887/24	26.8.2025	25.8.2030
95	TAITA	N06AX21	duloksetin	BIH-H-1148654-6	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	gastrorezistentna kapsula, tvrda	30 mg/1 kapsula	28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2368/25	26.8.2025	8.9.2030
96	TAITA	N06AX21	duloksetin	BIH-H-4301160-1	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	gastrorezistentna kapsula, tvrda	60 mg/1 kapsula	28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2369/25	26.8.2025	8.9.2030
97	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-5636128-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2467/25	28.8.2025	10.9.2030
98	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-1657747-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2468/25	28.8.2025	10.9.2030
99	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-0842142-5	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	1000 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (10 Al/PVC blistera po 6 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2469/25	28.8.2025	10.9.2030
100	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-4512468-0	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9771/24	29.8.2025	28.8.2030
101	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-4888943-1	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L+ 5.38 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9772/24	29.8.2025	28.8.2030
102	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid,	BIH-H-6267768-3	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9770/24	29.8.2025	28.8.2030

			natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat									
103	DAMATON	C04AD03	pentoksifilin	BIH-H-2753758-8	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	tableta sa produženim oslobađanjem	400 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC//ALU/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2974/25	29.8.2025	22.9.2030
104	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-5925507-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2454/25	29.8.2025	7.9.2030
105	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-0556692-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2455/25	29.8.2025	7.9.2030
106	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-9792682-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2456/25	29.8.2025	7.9.2030
107	TRULICITY	A10BJ05	dulaglutid	BIH-H-6740947-7	ELI LILLY Export S.A., Švajcarska	otopina za injekciju	0.75 mg/0.5 mL	4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2171/25	1.9.2025	6.9.2030
108	TRULICITY	A10BJ05	dulaglutid	BIH-H-1714499-9	ELI LILLY Export S.A., Švajcarska	otopina za injekciju	1.5 mg/0.5 mL	4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2172/25	1.9.2025	6.9.2030
109	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-8002670-3	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9775/24	1.9.2025	31.8.2030
110	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-9670852-0	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9774/24	1.9.2025	31.8.2030
111	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-8964556-2	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9773/24	1.9.2025	31.8.2030
112	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-3764160-5	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9778/24	1.9.2025	31.8.2030
113	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-1548909-5	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9776/24	1.9.2025	31.8.2030
114	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-5337487-9	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9777/24	1.9.2025	31.8.2030
115	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H-	ZADA	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	2.9.2025	7.9.2030

				2039956-4	Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina			PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	ljekarski recept	2449/25		
116	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H-5462019-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2450/25	2.9.2025	7.9.2030
117	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H-7591770-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2451/25	2.9.2025	7.9.2030
118	KADRIL PLUS	C09BA02	enalapril, hidrohlorotiazid	BIH-H-2758950-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2457/25	2.9.2025	7.9.2030
119	KADRIL PLUS	C09BA02	enalapril, hidrohlorotiazid	BIH-H-0758493-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2458/25	2.9.2025	7.9.2030
120	VAL	C09CA03	valsartan	BIH-H-2403729-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2569/25	2.9.2025	26.9.2030
121	VAL	C09CA03	valsartan	BIH-H-8263199-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 (PVC/PE/PVDC//Al) blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2568/25	2.9.2025	26.9.2030
122	HYPERIL Plus	C09BA03	hidrohlorotiazid, lizinopril	BIH-H-0314371-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2452/25	3.9.2025	8.9.2030
123	HYPERIL Plus	C09BA03	hidrohlorotiazid, lizinopril	BIH-H-0730887-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2453/25	3.9.2025	8.9.2030
124	VAL Plus	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-8622460-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2571/25	3.9.2025	26.9.2030
125	VAL Plus	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-4484845-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2570/25	3.9.2025	26.9.2030
126	LIDOKAIN - FLORID GALENIKA	N01BB02	lidokain	BIH-H-9263924-2	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	gel	50 mg/1 g	30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2123/25	5.9.2025	15.9.2030
127	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-0599362-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13344/24	8.9.2025	10.9.2030
128	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-5683218-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13343/24	8.9.2025	10.9.2030
129	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-2437080-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13345/24	8.9.2025	10.9.2030
130	AZITRO	J01FA10	azitromicin	BIH-H-1080496-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3263/25	8.9.2025	30.9.2030
131	AZITRO	J01FA10	azitromicin	BIH-H-2260359-5	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	3 filmom obložene tablete (1 Al/PVC blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3265/25	8.9.2025	30.9.2030
132	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-3092188-0	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1759/25	9.9.2025	9.9.2030
133	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-2630937-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1760/25	9.9.2025	9.9.2030
134	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-7656088-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1761/25	9.9.2025	9.9.2030
135	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-1659151-7	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo,	filmom obložena	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1762/25	9.9.2025	9.9.2030

					Bosna i Hercegovina	tableta		blistera sa po 14 tableta), u kutiji				
136	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-4505367-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3598/25	9.9.2025	3.10.2030
137	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-9699848-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3599/25	9.9.2025	3.10.2030
138	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-7183443-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3600/25	9.9.2025	3.10.2030
139	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-4092206-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13756/24	9.9.2025	26.10.2030
140	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-3838422-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13758/24	9.9.2025	26.10.2030
141	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-8224088-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13760/24	9.9.2025	26.10.2030
142	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-0656569-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13757/24	9.9.2025	11.10.2030
143	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-8448700-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13759/24	9.9.2025	11.10.2030
144	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-2123162-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13761/24	9.9.2025	11.10.2030
145	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0961621-7	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4623/25	10.9.2025	31.10.2030
146	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-1188751-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	28 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4624/25	10.9.2025	31.10.2030
147	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-6359494-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4625/25	10.9.2025	31.10.2030
148	ULSEPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0814361-6	WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š., Turska	prašak za rastvor za injekciju	40 mg/1 bočica	staklena bočica od 15 ml, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2801/25	10.9.2025	24.9.2030
149	PARACETAMOL BOSNALIJEK	N02BE01	paracetamol	BIH-H-1685963-6	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11437/24	10.9.2025	10.10.2030
150	PAROXAL	N06AB05	paroksetin	BIH-H-9914992-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4626/25	10.9.2025	31.10.2030
151	URUTAL 24 mg	N07CA01	betahistin	BIH-H-0348632-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	24 mg/1 tableta	50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3043/25	10.9.2025	5.10.2030
152	LOPRESS	C08CA01	amlodipin	BIH-H-0045052-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3601/25	11.9.2025	3.10.2030
153	LOPRESS	C08CA01	amlodipin	BIH-H-8888230-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3602/25	11.9.2025	3.10.2030
154	ENTEROFURYL STOP	A07AX03	nifuroksazid	BIH-H-7388095-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	12 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera sa po 6 kapsula, tvrdih), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11750/24	12.9.2025	12.10.2030
155	OVITRELLE	G03GA08	horiogonadotropin alfa	BIH-H-0049706-4	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	250 µg/0.5 mL	1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe	04-07.3-2-12915/24	12.9.2025	11.9.2030

									nastavka bolničkog liječenja			
156	AMIKACIN SOPHARMA	J01GB06	amikacin	BIH-H-0182019-6	SOPHARMA AD, Bugarska	otopina za injekciju/infuziju	500 mg/2 mL	10 ampula sa po 2 mL otopine za injekciju/infuziju u blisteru (PVC), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-71/25	12.9.2025	11.9.2030
157	MAROCEN	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8721488-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	10 film tableta u blisteru (PVC/PVdC-AL), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3887/25	12.9.2025	17.10.2030
158	MEROBOCID	J01DH02	meropenem	BIH-H-7630838-3	SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY" CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, Ukrajina	pršak za rastvor za injekciju	500 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2915/25	15.9.2025	14.10.2030
159	SIOFOR 500	A10BA02	metformin	BIH-H-3421503-8	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4245/24	16.9.2025	19.9.2030
160	SIOFOR 850	A10BA02	metformin	BIH-H-7233463-6	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	850 mg/1 tableta	60 film tableta (4 PVC/Al blistera sa 15 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4246/24	16.9.2025	19.9.2030
161	MELPAMID 1 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-9575191-3	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11440/24	17.9.2025	19.10.2030
162	MELPAMID 2 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-3556666-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11441/24	17.9.2025	19.10.2030
163	MELPAMID 3 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-4154666-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	3 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11442/24	17.9.2025	19.10.2030
164	CORVITOL 100	C07AB02	metoprolol	BIH-H-9157232-4	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7721/24	17.9.2025	19.9.2030
165	MEMANTIN Pliva	N06DX01	memantin	BIH-H-0198649-3	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3850/25	17.9.2025	17.10.2030
166	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-8356444-6	NOVO NORDISK A/S, Danska	pršak i otopalo za otopinu za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otopala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-502/25	18.9.2025	17.9.2030
167	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-7001485-9	NOVO NORDISK A/S, Danska	pršak i otopalo za otopinu za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otopala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-503/25	18.9.2025	17.9.2030
168	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-6988507-5	NOVO NORDISK A/S, Danska	pršak i otopalo za otopinu za injekciju	1500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otopala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-504/25	18.9.2025	17.9.2030
169	LAVRENA	R06AE09	levocetirizin	BIH-H-5674856-0	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	5 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2367/25	18.9.2025	17.9.2030
170	AKINETON	N04AA02	biperiden	BIH-H-0647975-5	LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T., Italija	tableta	2 mg/1 tableta	50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-967/25	19.9.2025	30.9.2030
171	TOUJEO	A10AE04	insulin glargin	BIH-H-1502993-0	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenom penu	300 jedinica/1 mL	3 pena po 1,5 mL rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4035/25	22.9.2025	19.10.2030
172	GONAL-f	G03GA05	folitropin alfa	BIH-H-4436636-5	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom penu	300 i.j./0.48 mL	Jedan napunjeni pen sa 0.48 mL rastvora za injekciju i 8 igala, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1584/25	22.9.2025	18.10.2030

173	GONAL-f	G03GA05	folitropin alfa	BIH-H-8994863-6	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom penu	450 i.j./0.72 mL	Jedan napunjeni pen sa 0,72 ml rastvora za injekciju i 12 igala, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1585/25	22.9.2025	18.10.2030
174	HULIO, otopina za injekciju u napunjenom penu, 40mg / 0,8mg	L04AB04	adalimumab	BIH-H-3070183-7	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	40 mg/0.8 mL	2 napunjena pena sa 2 jastučica natopljena alkoholom, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-4083/25	22.9.2025	28.10.2030
175	HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj sprici, 40mg / 0,8ml	L04AB04	adalimumab	BIH-H-1054006-3	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	40 mg/0.8 mL	2 napunjene šprice sa 2 jastučica natopljena alkoholom, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-4084/25	22.9.2025	28.10.2030
176	NOLPAZA CONTROL	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-9268545-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	7 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-13351/24	23.9.2025	22.9.2030
177	NOLPAZA CONTROL	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-7659618-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-13352/24	23.9.2025	22.9.2030
178	SINEGRA	G04BE03	sildenafil	BIH-H-1145202-4	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3872/25	23.9.2025	20.10.2030
179	SINEGRA	G04BE03	sildenafil	BIH-H-9377665-2	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	film tableta	100 mg/1 tableta	4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3873/25	23.9.2025	20.10.2030
180	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-6865403-1	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4549/25	23.9.2025	5.11.2030
181	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-3335148-2	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4550/25	23.9.2025	5.11.2030
182	GAZYVA	L01FA03	obinutuzumab	BIH-H-7468661-3	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	koncentrat za rastvor za infuziju	1000 mg/1 bočica	1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-12651/24	23.9.2025	27.10.2030
183	IZOSEPT D	D08AG02	povidon jod	BIH-H-8904097-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	sprej za kožu, otopina	100 mg/1 mL	100 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapicom, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11438/24	24.9.2025	10.10.2030
184	IZOSEPT D	D08AG02	povidon jod	BIH-H-2055322-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	otopina za kožu	10 g/100 mL	1000 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaračem	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11439/24	24.9.2025	10.10.2030
185	NEBILET	C07AB12	neбиволол	BIH-H-5503652-2	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5716/24	25.9.2025	24.9.2030
186	COPAXONE	L03AX13	glatiramer acetat	BIH-H-2184253-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	40 mg/1 mL	12 napunjenih štrcaljki sa po 1 ml otopine za injekciju u PVC blisteru, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-2567/25	25.9.2025	24.9.2030
187	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8878203-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13357/24	26.9.2025	25.9.2030
188	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-5208192-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13356/24	26.9.2025	25.9.2030
189	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-4110331-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13354/24	26.9.2025	25.9.2030

190	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8822380-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13353/24	26.9.2025	25.9.2030
191	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0313919-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13355/24	26.9.2025	25.9.2030
192	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8694244-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	30 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13358/24	26.9.2025	25.9.2030
193	BRONTIO	R03BB04	tiotropijum-bromid	BIH-H-4264133-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	22 µg/1 kapsula	30 kapsula tvrdih (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici i jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4551/25	26.9.2025	3.11.2030
194	Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 mg/ml	A03BA01	atropin	BIH-H-1918899-6	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A., Italija	rastvor za injekciju	1 mg/1 mL	10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-3057/25	29.9.2025	29.10.2030
195	DIFEN	M02AA15	diklofenak	BIH-H-0679564-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	gel	10 mg/1 g	1 Al tuba sa 40 g gela	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-12721/24	29.9.2025	16.11.2030
196	ZYLLT	B01AC04	klopidogrel	BIH-H-3218352-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1071/25	30.9.2025	11.11.2030

Ukupan broj lijekova kojima je izvršena obnova dozvole za stavljanje lijeka u promet u Bosni i Hercegovini od 01. jula do 30. septembra 2025. godine je 196.

Broj 10-02.3-8951/25
13. oktobra 2025. godine

Direktor
Prim. mr. ph. **Nataša Grubiša, s. r.**

Na osnovu članka 77. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine objavljuje

**POPIS
LIJEKOVA KOJIMA JE IZDATA DOZVOLA (U OBNOVLJENOM POSTUPKU) ZA STAVLJANJE U PROMET
NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE**

U razdoblju od 01. srpnja do 30. rujna 2025. godine izdate su Dozvole za obnovu dozvole u Registru sljedećih lijekova:

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	IRUZID 20/25	C09BA03	hidrohlortiazid, lizinopril	BIH-H-5849396-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/ PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12818/24	1.7.2025	30.6.2030
2	REMSIMA	L04AB02	infliksimab	BIH-H-0594790-1	CELLTRION Inc., Južna Koreja	prašak za otopinu za infuziju	100 mg/1 bočica	1 staklena bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11137/24	1.7.2025	30.6.2030
3	IBUMENTHOL	M02AX	ibuprofen, levomentol	BIH-H-1551353-4	ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, Aprilsko Vastanie Blvd., Bugarska	gel	50 mg/1 g+ 30 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-299/25	2.7.2025	21.7.2030
4	PANKLAV 2X	J01CR02	amoksisicilin, klavulanska kiselina	BIH-H-7238997-9	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	10 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12754/24	7.7.2025	6.7.2030
5	PANKLAV	J01CR02	amoksisicilin, klavulanska kiselina	BIH-H-6628651-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	15 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12753/24	7.7.2025	6.7.2030
6	SKUDEX	N02AJ14	deksketoprofen, tramadol	BIH-H-8334011-4	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11936/23	7.7.2025	6.7.2030
7	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-5535870-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d.,	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11418/24	8.7.2025	30.8.2030

					Novo Mesto, Slovenija			blistera po 10 tableta) u kutiji				
8	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-9110124-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11419/24	8.7.2025	30.8.2030
9	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-4553599-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11420/24	8.7.2025	30.8.2030
10	AMPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-8345410-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11421/24	8.7.2025	30.8.2030
11	AMPRIL HL	C09BA05	hidrohlorotiazid, ramipril	BIH-H-5988121-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11416/24	9.7.2025	27.8.2030
12	AMPRIL HD	C09BA05	hidrohlorotiazid, ramipril	BIH-H-3775286-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11417/24	9.7.2025	27.8.2030
13	SIMBRINZA	S01EC54	brimonidin, brinzolamid	BIH-H-5921788-7	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapi za oči, suspenzija	10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL	1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9037/24	10.7.2025	9.7.2030
14	INFLUVAC TETRA	J07BB02	influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen	BIH-H-7766775-4	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa 0.5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-7710/24	14.7.2025	13.7.2030
15	INFLUVAC TETRA	J07BB02	influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen	BIH-H-2475949-4	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL	10 napunjenih šprica sa po 0.5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-7522/24	14.7.2025	13.7.2030
16	REBIF	L03AB07	interferon beta-1a	BIH-H-4090656-4	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	22 µg/0.5 mL	12 napunjenih injekcionih šprica po 0.5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11136/24	14.7.2025	13.7.2030
17	REBIF	L03AB07	interferon beta-1a	BIH-H-0125576-2	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	44 µg/0.5 mL	12 napunjenih injekcionih šprica po 0.5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11135/24	14.7.2025	13.7.2030
18	SERTOGEN	M01AE17	deksketoprofen	BIH-H-4052759-5	WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., Turska	rastvor za injekciju	73,8 mg/1 ampula	5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-13700/24	14.7.2025	13.7.2030
19	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H-0690908-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	6.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-14/25	15.7.2025	14.7.2030
20	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H-4606937-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-15/25	15.7.2025	14.7.2030
21	VEDICOR	C07AG02	karvedilol	BIH-H-0789645-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-16/25	15.7.2025	14.7.2030
22	HEXAXIM	J07CA09	vakcina protiv difterije, hemofilus influenza B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B	BIH-H-1236648-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	≥ 20 i.j./0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ 29 D'AG'U/0.5 mL+ 7 D'AG'U/0.5 mL+ 26 D'AG'U/0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 12 µg/0.5 mL	1 napunjena injekciona šprica sa 0.5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-12450/24	15.7.2025	14.7.2030
23	RISSAR	N05AX08	risperidon	BIH-H-0436607-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	1 mg/1 tableta	20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13455/24	15.7.2025	14.7.2030
24	OFTAMYCIN	S01AA12	tobramicin	BIH-H-4528025-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapi za oko, otopina	3 mg/1 mL	1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-298/25	15.7.2025	19.7.2030
25	KALINOR	A12BA30	kalijum-citrat, limunska kiselina	BIH-H-0112422-6	LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T., Italija	šumeća tableta	2.17 g/1 tableta+ 2.057 g/1 tableta	15 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-966/25	17.7.2025	10.8.2030
26	PROTECTA	C10AA01	simvastatin	BIH-H-5288604-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 28 filmom obloženih tableta), u	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2881/25	17.7.2025	26.9.2030

27	PROTECTA	C10AA01	simvastatin	BIH-H-4685959-8	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2880/25	17.7.2025	26.9.2030
28	AUGMENTIN	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BIH-H-1124221-6	GLAXOSMITH KLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta + 125 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7 tableta) uloženi u zaštitne aluminijske vrećice sa sredstvom za sušenje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13387/24	17.7.2025	16.7.2030
29	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-1373997-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10224/24	18.7.2025	14.9.2030
30	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-9977373-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	4 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10225/24	18.7.2025	14.9.2030
31	HYPRESSIN	C09AA04	perindopril	BIH-H-7897932-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	8 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10226/24	18.7.2025	14.9.2030
32	TISINON	A16AX04	nitisinone	BIH-H-6372082-5	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	kapsula, tvrdi	5 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-691/25	21.7.2025	31.8.2030
33	TISINON	A16AX04	nitisinone	BIH-H-0589359-0	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	kapsula, tvrdi	10 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-692/25	21.7.2025	31.8.2030
34	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-4231076-8	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13480/24	21.7.2025	20.7.2030
35	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-0184312-0	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13477/24	21.7.2025	20.7.2030
36	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-9499616-8	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13478/24	21.7.2025	20.7.2030
37	ALUNBRIG	L01ED04	brigatinib	BIH-H-5166851-4	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Švajcarska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta + 90 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 PCTFE blister po 7 tableta od 90 mg i 3 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-13479/24	21.7.2025	20.7.2030
38	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-0443773-2	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1977/25	22.7.2025	1.9.2030
39	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-1217511-3	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	180 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1978/25	22.7.2025	1.9.2030
40	EXABEL	V03AC03	deferasiroks	BIH-H-4583701-3	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	360 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1979/25	22.7.2025	1.9.2030
41	BETRION	D06AX09	mupirocin	BIH-H-2614643-6	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	mast	20 mg/1 g	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1158/25	23.7.2025	10.8.2030
42	TAFINLAR	L01EC02	dabrafenib	BIH-H-1038090-0	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapsula, tvrdi	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa;	04-07.3-2-11170/24	23.7.2025	22.7.2030

									izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja			
43	TAFINLAR	L01EC02	dabrafenib	BIH-H-0701039-8	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11171/24	23.7.2025	22.7.2030
44	LIPTIN	C10AA05	atorvastatin	BIH-H-9393578-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-12/25	24.7.2025	23.7.2030
45	LIPTIN	C10AA05	atorvastatin	BIH-H-2501387-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13/25	24.7.2025	23.7.2030
46	PROMASS	M05BA04	alendronska kiselina	BIH-H-2410641-6	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	70 mg/1 tableta	4 tablete (1 PVC/PVdC/Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10227/24	24.7.2025	9.9.2030
47	MONKASTA	R03DC03	montelukast	BIH-H-3740386-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta za žvakanje	5 mg/1 tableta	28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13350/24	25.7.2025	27.9.2030
48	MONKASTA	R03DC03	montelukast	BIH-H-8036683-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta za žvakanje	4 mg/1 tableta	28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13349/24	25.7.2025	27.9.2030
49	TAMSAL	G04CA02	tamsulosin	BIH-H-2989614-4	AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda	0,4 mg/1 kapsula	30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula u), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2807/25	28.7.2025	24.9.2030
50	EFLORAN	J01XD01	metronidazol	BIH-H-4103965-1	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	400 mg/1 tableta	10 tableta u staklenoj bočici u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13359/24	28.7.2025	30.9.2030
51	EFLORAN	J01XD01	metronidazol	BIH-H-6131642-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za infuziju	500 mg/100 mL	100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-13360/24	28.7.2025	30.9.2030
52	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H-4452579-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11426/24	28.7.2025	17.8.2030
53	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H-1129462-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11427/24	28.7.2025	17.8.2030
54	EVEROLIMUS KRKA	L01EG02	everolimus	BIH-H-8986954-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-11428/24	28.7.2025	17.8.2030
55	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H-1643439-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10138/24	29.7.2025	28.7.2030
56	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H-2587469-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10137/24	29.7.2025	28.7.2030
57	DOLNADA	N02AA55	nalokson, oksikodon	BIH-H-8515381-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta s produženim oslobađanjem	40 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10136/24	29.7.2025	28.7.2030
58	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-	KRKA, tovarna	filmom	50 mg/1 tableta	1 filmom obložena	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	30.7.2025	4.8.2030

				4873356-1	zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	obložena tableta		tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji	ljekarski recept	11422/24		
59	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-4995194-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11423/24	30.7.2025	4.8.2030
60	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-8172834-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11424/24	30.7.2025	4.8.2030
61	VIZARSIN	G04BE03	sildenafil	BIH-H-0547835-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11425/24	30.7.2025	4.8.2030
62	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H-2740150-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13341/24	31.7.2025	9.9.2030
63	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H-4695068-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13346/24	31.7.2025	9.9.2030
64	LORISTA	C09CA01	losartan	BIH-H-2537340-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13340/24	31.7.2025	9.9.2030
65	Cefazolin Reyoung	J01DB04	cefazolin	BIH-H-4980462-3	REYOUNG PHARMACEUTICAL Co. Ltd., Kina	prašak za rastvor za injekciju	1 g/1 bočica	50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-13688/24	31.7.2025	30.7.2030
66	PARACETAMOL AMSAL	N02BE01	paracetamol	BIH-H-0731076-1	AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	BRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2806/25	1.8.2025	29.9.2030
67	RICUS	N05AX08	risperidon	BIH-H-2278982-8	BIOFARMILAC SAN. VE TIC A.S., Turska	filmom obložena tableta	1 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10071/24	1.8.2025	31.7.2030
68	RICUS	N05AX08	risperidon	BIH-H-9073404-3	BIOFARMILAC SAN. VE TIC A.S., Turska	filmom obložena tableta	2 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10072/24	1.8.2025	31.7.2030
69	IRACOR	C09CA04	irbesartan	BIH-H-0379667-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13361/24	4.8.2025	27.9.2030
70	IRACOR	C09CA04	irbesartan	BIH-H-6322713-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	300 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13362/24	4.8.2025	27.9.2030
71	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-4016890-7	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	2,5 mg/1 tableta	60 film tableta (6 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2252/25	7.8.2025	6.9.2030
72	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-1172286-6	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	tableta	15 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2254/25	7.8.2025	6.9.2030
73	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-5343899-1	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2255/25	7.8.2025	6.9.2030
74	INFAXA	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-5824421-9	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 blister od PVC/PVDC/aluminij ske folije sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2253/25	7.8.2025	6.9.2030
75	TOSYNAL	B01AC22	prasugrel	BIH-H-7412865-7	ALKALOID AD Skopje, Republika	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2064/25	11.8.2025	1.9.2030

					Severna Makedonija							
76	TOSYNAL	B01AC22	prasugrel	BIH-H- 2428214-9	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 2065/25	11.8.2025	1.9.2030
77	ARCHIFAR	J01DH02	meropenem	BIH-H- 8716475-6	MEDOCHEMIE LTD , Kipar	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	500 mg/1 bočica	10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9933/24	11.8.2025	10.8.2030
78	ARCHIFAR	J01DH02	meropenem	BIH-H- 0690875-7	MEDOCHEMIE LTD , Kipar	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1000 mg/1 bočica	10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9933/24	11.8.2025	10.8.2030
79	VILDABET	A10BH02	vildagliptin	BIH-H- 4656328-6	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	tableta	50 mg/1 tableta	28 tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10124/24	12.8.2025	11.8.2030
80	VILDABET	A10BH02	vildagliptin	BIH-H- 3983412-8	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	tableta	50 mg/1 tableta	56 tableta (4 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10123/24	12.8.2025	11.8.2030
81	MON.IYOT-131	V09FX03	natrijum-jodid (131 I)	BIH-H- 4322406-8	ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI ve TICARET ANONIM ŞİRKETİ , Turska	kapsula, tvrda	0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula	1 kapsula; unutrašnje pakovanje: PP plastična tuba sa PMMA pipetom, vanjsko pakovanje olovni kontejner prekriven plastikom u kartonskoj kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 2055/25	12.8.2025	31.8.2030
82	MON.IYOT-131	V10XA01	natrijum-jodid (131 I)	BIH-H- 4322406-8	ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI ve TICARET ANONIM ŞİRKETİ , Turska	kapsula, tvrda	0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula	1 kapsula; unutrašnje pakovanje: PP plastična tuba sa PMMA pipetom, vanjsko pakovanje olovni kontejner prekriven plastikom u kartonskoj kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 2055/25	12.8.2025	31.8.2030
83	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H- 5434554-1	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 13019/24	25.8.2025	24.8.2030
84	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H- 6813580-5	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,4 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 13021/24	25.8.2025	24.8.2030
85	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H- 9436898-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	100 mg/1 mL	2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,6 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 13022/24	25.8.2025	24.8.2030
86	CLEXANE	B01AB05	enoksaparin	BIH-H- 9906616-7	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	100 mg/1 mL	2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,8 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2- 13023/24	25.8.2025	24.8.2030
87	FUROMID	C03CA01	furosemid	BIH-H- 1181495-8	DEVA HOLDING A.S., Turska	rastvor za injekciju	20 mg/2 mL	5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 3264/25	25.8.2025	30.9.2030
88	CORRIGO	C07AB12	neбиволol	BIH-H- 5904245-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 341/25	25.8.2025	24.8.2030
89	DIKLORON	M02AA15	diklofenak	BIH-H- 8439458-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	gel	10 mg/1 g	1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 2421/25	25.8.2025	9.9.2030
90	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-	SANDOZ	rastvor za	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa	ZU – Lijek se	04-07.3-2-	26.8.2025	25.8.2030

				2118073-9	PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	injekciju u napunjenoj šprici		0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	10781/24		
91	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7431689-7	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10780/24	26.8.2025	25.8.2030
92	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7581884-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 0,75 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10782/24	26.8.2025	25.8.2030
93	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-7625912-1	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10783/24	26.8.2025	25.8.2030
94	EBETREXAT	L01BA01	metotreksat	BIH-H-4791131-4	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	20 mg/1 mL	1 napunjena šprica sa 1,25 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10887/24	26.8.2025	25.8.2030
95	TAITA	N06AX21	duloksetin	BIH-H-1148654-6	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	gastrorezistentna kapsula, tvrda	30 mg/1 kapsula	28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2368/25	26.8.2025	8.9.2030
96	TAITA	N06AX21	duloksetin	BIH-H-4301160-1	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	gastrorezistentna kapsula, tvrda	60 mg/1 kapsula	28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2369/25	26.8.2025	8.9.2030
97	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-5636128-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2467/25	28.8.2025	10.9.2030
98	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-1657747-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2468/25	28.8.2025	10.9.2030
99	LEVETIRACETAM Farmavita	N03AX14	levetiracetam	BIH-H-0842142-5	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	1000 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (10 Al/PVC blistera po 6 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2469/25	28.8.2025	10.9.2030
100	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-4512468-0	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9771/24	29.8.2025	28.8.2030
101	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-4888943-1	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L+ 5.38 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9772/24	29.8.2025	28.8.2030
102	PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-6267768-3	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9770/24	29.8.2025	28.8.2030
103	DAMATON	C04AD03	pentoksifilin	BIH-H-2753758-8	GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	tableta sa produženim oslobađanjem	400 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC//ALU/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2974/25	29.8.2025	22.9.2030

104	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-5925507-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2454/25	29.8.2025	7.9.2030
105	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-0556692-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2455/25	29.8.2025	7.9.2030
106	KADRIL	C09AA02	enalapril	BIH-H-9792682-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2456/25	29.8.2025	7.9.2030
107	TRULICITY	A10BJ05	dulaglutid	BIH-H-6740947-7	ELI LILLY Export S.A., Švajcarska	otopina za injekciju	0.75 mg/0.5 mL	4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2171/25	1.9.2025	6.9.2030
108	TRULICITY	A10BJ05	dulaglutid	BIH-H-1714499-9	ELI LILLY Export S.A., Švajcarska	otopina za injekciju	1.5 mg/0.5 mL	4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2172/25	1.9.2025	6.9.2030
109	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-8002670-3	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9775/24	1.9.2025	31.8.2030
110	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-9670852-0	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9774/24	1.9.2025	31.8.2030
111	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-8964556-2	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	22.7 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9773/24	1.9.2025	31.8.2030
112	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-3764160-5	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9778/24	1.9.2025	31.8.2030
113	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-1548909-5	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9776/24	1.9.2025	31.8.2030
114	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v	B05DB	glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat	BIH-H-5337487-9	BAXTER AG, Švajcarska	rastvor za peritonealnu dijalizu	38.6 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 1.68 g/1 L	2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9777/24	1.9.2025	31.8.2030
115	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H-2039956-4	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2449/25	2.9.2025	7.9.2030
116	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H-5462019-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2450/25	2.9.2025	7.9.2030
117	HYPERIL	C09AA03	lizinopril	BIH-H-7591770-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2451/25	2.9.2025	7.9.2030

118	KADRIL PLUS	C09BA02	enalapril, hidrohlorotiazid	BIH-H-2758950-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2457/25	2.9.2025	7.9.2030
119	KADRIL PLUS	C09BA02	enalapril, hidrohlorotiazid	BIH-H-0758493-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2458/25	2.9.2025	7.9.2030
120	VAL	C09CA03	valsartan	BIH-H-2403729-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2569/25	2.9.2025	26.9.2030
121	VAL	C09CA03	valsartan	BIH-H-8263199-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 (PVC/PE/PVDC//Al) blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2568/25	2.9.2025	26.9.2030
122	HYPERIL Plus	C09BA03	hidrohlorotiazid, lizinopril	BIH-H-0314371-6	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2452/25	3.9.2025	8.9.2030
123	HYPERIL Plus	C09BA03	hidrohlorotiazid, lizinopril	BIH-H-0730887-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2453/25	3.9.2025	8.9.2030
124	VAL Plus	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-8622460-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2571/25	3.9.2025	26.9.2030
125	VAL Plus	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-4484845-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	160 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2570/25	3.9.2025	26.9.2030
126	LIDOKAIN - HLOORID GALENIKA	N01BB02	lidokain	BIH-H-9263924-2	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	gel	50 mg/1 g	30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-2123/25	5.9.2025	15.9.2030
127	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-0599362-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13344/24	8.9.2025	10.9.2030
128	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-5683218-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13343/24	8.9.2025	10.9.2030
129	VALSACOMBI	C09DA03	hidrohlorotiazid, valsartan	BIH-H-2437080-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13345/24	8.9.2025	10.9.2030
130	AZITRO	J01FA10	azitromicin	BIH-H-1080496-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3263/25	8.9.2025	30.9.2030
131	AZITRO	J01FA10	azitromicin	BIH-H-2260359-5	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	3 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3265/25	8.9.2025	30.9.2030
132	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-3092188-0	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1759/25	9.9.2025	9.9.2030
133	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-2630937-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1760/25	9.9.2025	9.9.2030
134	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-7656088-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1761/25	9.9.2025	9.9.2030
135	RIBAXAN	B01AF01	rivaroksaban	BIH-H-1659151-7	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1762/25	9.9.2025	9.9.2030
136	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-4505367-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3598/25	9.9.2025	3.10.2030
137	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-9699848-0	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3599/25	9.9.2025	3.10.2030
138	ENOX	C09AA05	ramipril	BIH-H-	ZADA	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	9.9.2025	3.10.2030

				7183443-6	Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina			PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	ljekarski recept	3600/25		
139	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-4092206-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13756/24	9.9.2025	26.10.2030
140	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-3838422-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13758/24	9.9.2025	26.10.2030
141	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-8224088-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13760/24	9.9.2025	26.10.2030
142	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-0656569-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13757/24	9.9.2025	11.10.2030
143	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-8448700-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13759/24	9.9.2025	11.10.2030
144	ELICEA	N06AB10	escitalopram	BIH-H-2123162-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13761/24	9.9.2025	11.10.2030
145	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0961621-7	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4623/25	10.9.2025	31.10.2030
146	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-1188751-2	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	28 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4624/25	10.9.2025	31.10.2030
147	ZOLPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-6359494-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	gastrorezistentna tableta	40 mg/1 tableta	14 gastrorezistentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4625/25	10.9.2025	31.10.2030
148	ULSEPAN	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0814361-6	WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., Turska	prašak za rastvor za injekciju	40 mg/1 bočica	staklena bočica od 15 ml, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2801/25	10.9.2025	24.9.2030
149	PARACETAMOL BOSNALIJEK	N02BE01	paracetamol	BIH-H-1685963-6	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11437/24	10.9.2025	10.10.2030
150	PAROXAL	N06AB05	paroksetin	BIH-H-9914992-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4626/25	10.9.2025	31.10.2030
151	URUTAL 24 mg	N07CA01	betahistin	BIH-H-0348632-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	24 mg/1 tableta	50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3043/25	10.9.2025	5.10.2030
152	LOPRESS	C08CA01	amlodipin	BIH-H-0045052-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3601/25	11.9.2025	3.10.2030
153	LOPRESS	C08CA01	amlodipin	BIH-H-8888230-8	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3602/25	11.9.2025	3.10.2030
154	ENTEROFURYL STOP	A07AX03	nifuroksazid	BIH-H-7388095-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	12 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera sa po 6 kapsula, tvrdih), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11750/24	12.9.2025	12.10.2030
155	OVITRELLE	G03GA08	horiogonadotropin alfa	BIH-H-0049706-4	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom špricu	250 µg/0.5 mL	1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-12915/24	12.9.2025	11.9.2030
156	AMIKACIN SOPHARMA	J01GB06	amikacin	BIH-H-0182019-6	SOPHARMA AD, Bugarska	otopina za injekciju/infuziju	500 mg/2 mL	10 ampula sa po 2 mL otopine za injekciju/infuziju u blistenu (PVC), u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-71/25	12.9.2025	11.9.2030
157	MAROCEN	J01MA02	ciprofloksacin	BIH-H-8721488-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.	film tableta	500 mg/1 tableta	10 film tableta u blistru (PVC/PvDC-Al), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3887/25	12.9.2025	17.10.2030

					Banja Luka, Bosna i Hercegovina							
158	MEROBOCID	J01DH02	meropenem	BIH-H-7630838-3	SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAH VSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT" PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, Ukrajina	prašak za rastvor za injekciju	500 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-2915/25	15.9.2025	14.10.2030
159	SIOFOR 500	A10BA02	metformin	BIH-H-3421503-8	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4245/24	16.9.2025	19.9.2030
160	SIOFOR 850	A10BA02	metformin	BIH-H-7233463-6	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	film tableta	850 mg/1 tableta	60 film tableta (4 PVC/Al blistera sa 15 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4246/24	16.9.2025	19.9.2030
161	MELPAMID 1 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-9575191-3	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11440/24	17.9.2025	19.10.2030
162	MELPAMID 2 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-3556666-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11441/24	17.9.2025	19.10.2030
163	MELPAMID 3 mg	A10BB12	glimepirid	BIH-H-4154666-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	3 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11442/24	17.9.2025	19.10.2030
164	CORVITOL 100	C07AB02	metoprolol	BIH-H-9157232-4	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7721/24	17.9.2025	19.9.2030
165	MEMANTIN Pliva	N06DX01	memantin	BIH-H-0198649-3	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3850/25	17.9.2025	17.10.2030
166	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-8356444-6	NOVO NORDISK A/S, Danska	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-502/25	18.9.2025	17.9.2030
167	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-7001485-9	NOVO NORDISK A/S, Danska	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-503/25	18.9.2025	17.9.2030
168	NovoEight	B02BD02	turoktokog alfa	BIH-H-6988507-5	NOVO NORDISK A/S, Danska	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	1500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-504/25	18.9.2025	17.9.2030
169	LAVRENA	R06AE09	levocetirizin	BIH-H-5674856-0	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	5 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-2367/25	18.9.2025	17.9.2030
170	AKINETON	N04AA02	biperiden	BIH-H-0647975-5	LABORATORIO FARMACEUTICO S.L.T., Italija	tableta	2 mg/1 tableta	50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-967/25	19.9.2025	30.9.2030
171	TOUJEO	A10AE04	insulin glargin	BIH-H-1502993-0	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	rastvor za injekciju u napunjenom peni	300 jedinica/1 mL	3 pena po 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4035/25	22.9.2025	19.10.2030
172	GONAL-f	G03GA05	folitropin alfa	BIH-H-4436636-5	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom peni	300 i.j./0.48 mL	Jedan napunjeni pen sa 0,48 ml rastvora za injekciju i 8 igala, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1584/25	22.9.2025	18.10.2030
173	GONAL-f	G03GA05	folitropin alfa	BIH-H-8994863-6	MERCK HEALTHCARE KGaA, Njemačka	rastvor za injekciju u napunjenom peni	450 i.j./0.72 mL	Jedan napunjeni pen sa 0,72 ml rastvora za injekciju i 12 igala, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1585/25	22.9.2025	18.10.2030
174	HULIO, otopina za injekciju u napunjenom peni, 40mg / 0,8mg	L04AB04	adalimumab	BIH-H-3070183-7	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	40 mg/0.8 mL	2 napunjena pena sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe	04-07.3-2-4083/25	22.9.2025	28.10.2030

									nastavka bolničkog liječenja			
175	HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj sprici, 40mg / 0,8ml	L04AB04	adalimumab	BIH-H-1054006-3	BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, Irska	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	40 mg/0.8 mL	2 napunjene šprice sa 2 jastučica natopljena alkoholom, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-4084/25	22.9.2025	28.10.2030
176	NOLPAZA CONTROL	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-9268545-3	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	20 mg/1 tableta	7 gastroreziistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-13351/24	23.9.2025	22.9.2030
177	NOLPAZA CONTROL	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-7659618-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 gastroreziistentnih tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-13352/24	23.9.2025	22.9.2030
178	SINEGRA	G04BE03	sildenafil	BIH-H-1145202-4	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A. Ş. , Turska	film tableta	50 mg/1 tableta	4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3872/25	23.9.2025	20.10.2030
179	SINEGRA	G04BE03	sildenafil	BIH-H-9377665-2	NOBEL ILAÇ SANAYII VE TICARET A. Ş. , Turska	film tableta	100 mg/1 tableta	4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3873/25	23.9.2025	20.10.2030
180	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-6865403-1	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4549/25	23.9.2025	5.11.2030
181	CEFAKS	J01DC02	cefuroksim	BIH-H-3335148-2	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4550/25	23.9.2025	5.11.2030
182	GAZYVA	L01FA03	obinutuzumab	BIH-H-7468661-3	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	koncentrat za rastvor za infuziju	1000 mg/1 bočica	1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-12651/24	23.9.2025	27.10.2030
183	IZOSEPT D	D08AG02	povidon jod	BIH-H-8904097-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	sprej za kožu, otopina	100 mg/1 mL	100 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapicom, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11438/24	24.9.2025	10.10.2030
184	IZOSEPT D	D08AG02	povidon jod	BIH-H-2055322-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	otopina za kožu	10 g/100 mL	1000 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaračem	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-11439/24	24.9.2025	10.10.2030
185	NEBILET	C07AB12	nebivolol	BIH-H-5503652-2	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5716/24	25.9.2025	24.9.2030
186	COPAXONE	L03AX13	glatiramer acetat	BIH-H-2184253-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V. , Nizozemska	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	40 mg/1 mL	12 napunjenih štrcaljki sa po 1 mL otopine za injekciju u PVC blisteru, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-2-2567/25	25.9.2025	24.9.2030
187	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8878203-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	40 mg/1 tableta	28 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13357/24	26.9.2025	25.9.2030
188	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-5208192-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	40 mg/1 tableta	14 gastroreziistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13356/24	26.9.2025	25.9.2030
189	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-4110331-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	20 mg/1 tableta	28 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13354/24	26.9.2025	25.9.2030
190	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-8822380-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	20 mg/1 tableta	14 gastroreziistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13353/24	26.9.2025	25.9.2030
191	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-0313919-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	gastroreziistentna tableta	20 mg/1 tableta	30 gastroreziistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-13355/24	26.9.2025	25.9.2030
192	NOLPAZA	A02BC02	pantoprazol	BIH-H-	KRKA, tovarna	gastroreziistentna tableta	40 mg/1 tableta	30 gastroreziistentnih	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	26.9.2025	25.9.2030

				8694244-5	zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	na tableta		tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji	ljekarski recept	13358/24		
193	BRONTIO	R03BB04	tiotropijum- bromid	BIH-H- 4264133-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	prašak za inhalaciju, tvrda kapsula	22 µg/1 kapsula	30 kapsula (tvrdih (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 kapsula) u aluminijској врећици i jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 4551/25	26.9.2025	3.11.2030
194	Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 mg/ml	A03BA01	atropin	BIH-H- 1918899-6	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A., Italija	rastvor za injekciju	1 mg/1 mL	10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 3057/25	29.9.2025	29.10.2030
195	DIFEN	M02AA15	diklofenak	BIH-H- 0679564-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	gel	10 mg/1 g	1 Al tuba sa 40 g gela	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 12721/24	29.9.2025	16.11.2030.
196	ZYLLT	B01AC04	klopidogrel	BIH-H- 3218352-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 1071/25	30.9.2025	11.11.2030.

Укупан број lijekova kojima је извршена обнова дозволе за стављање lijeka у промет у Bosni i Hercegovini од 01. српња до 30. рујна 2025. године је 196.

Број 10-02.3-8951/25
13. listopada 2025. године

Равнатељ
Prim. mr. ph. Nataša Grubiša, v. r.

741

На основу члана 77. Закона о лијековима и медицинским средствима ("Службени гласник БиХ", бр. 58/08), Агенција за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине објављује

**СПИСАК
ЛИЈЕКОВА КОЈИМА ЈЕ УКИНУТА ДОЗВОЛА ЗА СТАВЉАЊЕ У ПРОМЕТ
НА ТРЖИШТЕ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

У периоду од 01. јула до 30. септембра 2025. године укинуте су Дозволе за стављање лијека у промет за слиједеће лијекове

Rb.	Zaštićeni naziv lijeka	Proizvođač (administrativno sjedište)	INN	Oblik lijeka	Doza	Sadržaj originalnog pakovanja	Datum izdavanja rješenja o ukidanju dozvole	Број рјешења о укидању дозволе за стављање lijeka у промет на тржиште БиХ
1	ATORVOX, Filmom obložena tableta, 10 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-3642-1/22
2	ATORVOX, Filmom obložena tableta, 20 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-3643-1/22
3	HYPERIL Plus, Tableta, 20 mg/1 Tablet+ 25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, lizinopril	tableta	20 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2180-1/20
4	ALLERGODIL, sprej za nos, rastvor, 1 mg/1 ml	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	azelastin	sprej za nos, rastvor	1 mg/1 mL	1 staklena bočica sa pumpicom sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-10168-1/21
5	TAVANIC, Film tableta, 250 mg/1 Tablet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	levofloksacin	film tableta	250 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-4137-1/23
6	VIROLEX, Prašak za otopinu za infuziju, 250 mg/1 bočica	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	aciclovir	prašak za otopinu za infuziju	250 mg/1 bočica	5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji	08.09.2025	04-07.3-2-5355-1/20
7	AMARYL, Tableta, 1 mg/1 tableta	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	glimepirid	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al - blister sa 30 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-9047-1/23
8	PAROXAL, Film tableta, 30 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	paroksetin	film tableta	30 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4238-1/20
9	ESPUMISAN, Kapsula, meka, 40 mg/1 Capsule	BERLIN-CHEMIE AG	simetikon	kapsula, meka	40 mg/1 kapsula	50 kapsula, mekih (2 PVC Al blistera po 25 kapsula), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-9960-1/21
10	OSPEN 1000, filmom obložena tableta, 1 000 000 i.u./1 tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenic ilin	filmom obložena tableta	1000000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2626-1/21
11	OSPEN 1500, filmom obložena tableta, 1500 000 i.u./1 tablet	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenic ilin	filmom obložena tableta	1500000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2625-1/21
12	ENAZIL plus, tableta, 20 mg/1 Tablet+ 12.5 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	30.07.2025	04-07.3-2-11457-1/20
13	BERLIPRIL 10, tableta, 10 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-6599-1/22
14	BERLIPRIL 20, tableta, 20 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-6600-1/22
15	BERLIPRIL PLUS, tableta, 10 mg/1 tableta+	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-7482-1/22

	25 mg/1 tableta							
16	FLUOROURACIL Pliva 50 mg / 1 mL, Otopina za injekciju, 50 mg/1 mL	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	fluorouracil	otopina za injekciju	500 mg/10 mL	10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji	30.07.2025	04-07.3-2-4879-1/20
17	ENOX, Tableta, 1.25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	ramipril	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2944-1/20
18	ENOX Plus, Tableta, 2,5 mg/1 Tablet+ 12.5 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2811-1/20
19	ENOX Plus, Tableta, 5 mg/1 Tablet+ 25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2812-1/25
20	LYXUMIA, rastvor za injekciju u napunjenom penu, 20 µg/0.2 ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	liksisenatid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	20 µg/0.2 mL	2 ljubivasta napunjena pena po 3 ml rastvora za injekciju (sa 14 doza od 20 µg), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8016-1/23
21	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC- Aclar/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8471-1/20
22	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC- PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8470-1/20
23	LIPANOR Kapsula, tvrda 100 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	ciprofibrat	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-7873-1/22
24	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4666-1/22
25	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4665-1/22
26	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4664-1/22
27	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4663-1/22
28	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 60 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7175-1/22
29	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 90 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7174-1/22
30	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 120 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7173-1/22
31	HYDROCORTISON VUAB, 100 mg/1 bočica, prašak za rastvor za injekciju	VUAB Pharma a.s.	hidrokortizon	prašak za rastvor za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	01.07.2025	04-07.3-2-6042-1/21
32	OKSIKODON SANDOZ, 5 mg/1 tableta, tableta s produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7034-1/22
33	OKSIKODON SANDOZ, 10 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7033-1/22
34	OKSIKODON SANDOZ, 20 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7032-1/22
35	SERZYL, 25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-2-6752-1/22
36	SERZYL, 25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-2-6751-1/22
37	SUNITINIB SANDOZ, tvrda kapsula, 12,5 mg, 12,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.	27.08.2025	04-07.3-1-6944-1/19
38	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 25 mg, 25 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.	27.08.2025	04-07.3-1-6945-1/19
39	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 37,5mg, 37,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	37,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih	27.08.2025	04-07.3-1-6946-1/19
40	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 50 mg, 50 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji	27.08.2025	04-07.3-1-6947-1/19
41	RISSET, 25 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	25 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji	31.07.2025	04-07.3-1-12561-1/19
42	RISSET, 50 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	50 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji	31.07.2025	04-07.3-1-12563-1/19
43	GEFITINIB Sandoz, filmom obložena tableta,	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	gefitinib	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 Al- OPA/Alu/PVC blistera sa po 10	14.08.2025	04-07.3-1-1688-1/20

	250 mg					tableta), u kutiji.		
44	SORAFENIB MYLAN	MYLAN GERMANY GmbH	sorafenib	film tableta	200 mg/1 tableta	112 film tableta, u Al-PVC/PE/PVDC blisterima u kutiji	20.08.2025	04-07.3-1-10348-1/20
45	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-437-1/21
46	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-438-1/21
47	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-439-1/21
48	ULTOMIRIS Koncentrat za otopinu za infuziju 10 mg/ml	ALEXION EUROPE SAS	ravulizumab	Koncentrat za otopinu za infuziju	300 mg/30 mL	1 bočica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-1-3265-1/21
49	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 200 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	200 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Alu-blister sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8892-1/21
50	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 400 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	400 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8891-1/21
51	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 600 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8890-1/21
52	CIBINQO	PFIZER INC.	abrocitinib	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji	21.08.2025	04-07.3-1-2652-1/22
53	TABRECTA Filmom obložena tableta 150 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC//Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025	04-07.3-1-7386-1/22
54	TABRECTA Filmom obložena tableta 200 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC//Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025	04-07.3-1-7387-1/22
55	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 12,5 mg	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8484-1/22
56	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 25 mg	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8485-1/22
57	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 50 mg	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8486-1/22

Укупан број лијекова којима је укинута дозвола за промет у БиХ од 01. јула до 30. септембра 2025. год. је 57.

Број 10-02-3-8952/25
13. октобра 2025. године
Бања Лука

Директор
Прим. мр. рh. Наташа Грубиша, с. р.

Na osnovu člana 77. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", br. 58/08), Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine objavljuje

**SPISAK
LIJEKOVA KOJIMA JE UKINUTA DOZVOLA ZA STAVLJANJE U PROMET
NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE**

U periodu od 01. jula do 30. septembra 2025. godine ukinute su Dozvole za stavljanje lijeka u promet za slijedeće lijekove

Rb.	Zaštićeni naziv lijeka	Proizvođač (administrativno sjedište)	INN	Oblik lijeka	Doza	Sadržaj originalnog pakovanja	Datum izdavanja rješenja o ukidanju dozvole	Broj rješenja o ukidanju dozvole za stavljanje lijeka u promet na tržište BiH
1	ATORVOX, Filmom obložena tableta, 10 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-3642-1/22
2	ATORVOX, Filmom obložena tableta, 20 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-3643-1/22
3	HYPERIL Plus, Tableta, 20 mg/1 Tablet+ 25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, lizinopril	tableta	20 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2180-1/20
4	ALLERGODIL, sprej za nos, rastvor, 1 mg/1 ml	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	azelastin	sprej za nos, rastvor	1 mg/1 mL	1 staklena bočica sa pumpicom sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-10168-1/21
5	TAVANIC, Film tableta, 250 mg/1 Tablet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	levofloksacin	film tableta	250 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-4137-1/23
6	VIROLEX, Prašak za otopinu za infuziju, 250 mg/1 bočica	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	aciklovir	prašak za otopinu za infuziju	250 mg/1 bočica	5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji	08.09.2025	04-07.3-2-5355-1/20
7	AMARYL, Tableta, 1 mg/1 tableta	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	glimepirid	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al - blister sa 30 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-9047-1/23
8	PAROXAL, Film tableta, 30 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	paroksetin	film tableta	30 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4238-1/20
9	ESPUMISAN, Kapsula, meka, 40 mg/1 Capsule	BERLIN-CHEMIE AG	simetikon	kapsula, meka	40 mg/1 kapsula	50 kapsula, mekih (2 PVC Al blistera po 25 kapsula), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-9960-1/21
10	OSPEN 1000, filmom obložena tableta, 1 000 000 I.U./1 tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenicilin	filmom obložena tableta	1000000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2626-1/21
11	OSPEN 1500, filmom obložena tableta, 1500 000 I.U./1 tablet	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenicilin	filmom obložena tableta	1500000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2625-1/21
12	ENAZIL plus, tableta, 20 mg/1 Tablet+ 12.5 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	30.07.2025	04-07.3-2-11457-1/20
13	BERLIPRIL 10, tableta, 10 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-6599-1/22

14	BERLIPRIL 20, tableta, 20 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-6600-1/22
15	BERLIPRIL PLUS, tableta, 10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-7482-1/22
16	FLUOROURACIL Pliva 50 mg / 1 mL, Otopina za injekciju, 50 mg/1 mL	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	fluorouracil	otopina za injekciju	500 mg/10 mL	10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji	30.07.2025	04-07.3-2-4879-1/20
17	ENOX, Tableta, 1.25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	ramipril	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2944-1/20
18	ENOX Plus, Tableta, 2.5 mg/1 Tablet+ 12.5 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2811-1/20
19	ENOX Plus, Tableta, 5 mg/1 Tablet+ 25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2812-1/25
20	LYXUMIA, rastvor za injekciju u napunjenom penu, 20 µg/0.2 ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	liksisenatid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	20 µg/0.2 mL	2 ljubičasta napunjena pena po 3 ml rastvora za injekciju (sa 14 doza od 20 µg), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8016-1/23
21	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC-Aclar/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8471-1/20
22	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC-PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8470-1/20
23	LIPANOR Kapsula, tvrda 100 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	ciprofibrat	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-7873-1/22
24	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4666-1/22
25	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4665-1/22
26	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4664-1/22
27	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4663-1/22
28	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 60 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7175-1/22
29	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 90 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7174-1/22
30	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 120 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7173-1/22
31	HYDROCORTISON VUAB, 100 mg/1 bočica, prašak za rastvor za injekciju	VUAB Pharma a.s.	hidrokortizon	prašak za rastvor za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	01.07.2025	04-07.3-2-6042-1/21
32	OKSIKODON SANDOZ, 5 mg/1 tableta, tableta s produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7034-1/22
33	OKSIKODON SANDOZ, 10 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7033-1/22
34	OKSIKODON SANDOZ, 20 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7032-1/22
35	SERZYL, 25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-2-6752-1/22
36	SERZYL, 25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-2-6751-1/22
37	SUNITINIB SANDOZ, tvrda kapsula, 12,5 mg, 12,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.	27.08.2025	04-07.3-1-6944-1/19
38	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 25 mg, 25 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.	27.08.2025	04-07.3-1-6945-1/19
39	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 37,5mg, 37,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	37,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih	27.08.2025	04-07.3-1-6946-1/19
40	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 50 mg, 50 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji	27.08.2025	04-07.3-1-6947-1/19
41	RISSET, 25 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	25 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji	31.07.2025	04-07.3-1-12561-1/19
42	RISSET, 50 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa	50 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za	31.07.2025	04-07.3-1-12563-1/19

	produženim oslobađanjem			produženim oslobađanjem		bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji		
43	GEFITINIB Sandoz, filmom obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	gefitinib	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji.	14.08.2025	04-07.3-1-1688-1/20
44	SORAFENIB MYLAN	MYLAN GERMANY GmbH	sorafenib	film tableta	200 mg/1 tableta	112 film tableta, u Al-PVC/PE/PVDC blisterima u kutiji	20.08.2025	04-07.3-1-10348-1/20
45	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-437-1/21
46	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-438-1/21
47	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-439-1/21
48	ULTOMIRIS Koncentrat za otopinu za infuziju 10 mg/ml	ALEXION EUROPE SAS	ravulizumab	Koncentrat za otopinu za infuziju	300 mg/30 mL	1 bočica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-1-3265-1/21
49	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 200 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	200 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Alu-blister sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8892-1/21
50	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 400 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	400 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8891-1/21
51	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 600 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8890-1/21
52	CIBINQO	PFIZER INC.	abrocitinib	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji	21.08.2025	04-07.3-1-2652-1/22
53	TABRECTA Filmom obložena tableta 150 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC//Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025	04-07.3-1-7386-1/22
54	TABRECTA Filmom obložena tableta 200 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC//Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025	04-07.3-1-7387-1/22
55	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 12,5 mg	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8484-1/22
56	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 25 mg	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8485-1/22
57	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 50 mg	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8486-1/22

Ukupan broj lijekova kojima je ukinuta dozvola za promet u BiH od 01. jula do 30. septembra 2025. god je 57.

Broj 10-02-3-8952/25
13. oktobra 2025. godine
Banja Luka

Direktor
Prim. dr. ph. **Nataša Grubiša, s. r.**

Na temelju članka 77. Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", br. 58/08), Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine objavljuje

POPIS LIJEKOVA KOJIMA JE UKINUTA DOZVOLA ZA STAVLJANJE U PROMET NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE

U razdoblju od 01. srpnja do 30. rujna 2025. godine ukinute su Dozvole za stavljanje lijeka u promet za slijedeće lijekove

Rb.	Zaštićeni naziv lijeka	Proizvođač (administrativno sjedište)	INN	Oblik lijeka	Doza	Sadržaj originalnog pakovanja	Datum izdavanja rješenja o ukidanju dozvole	Broj rješenja o ukidanju dozvole za stavljanje lijeka u promet na tržište BiH
1	ATORVOX, Filmom obložena tableta, 10 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-3642-1/22
2	ATORVOX, Filmom obložena tableta, 20 mg/1 Tablet	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-3643-1/22
3	HYPERIL Plus, Tableta, 20 mg/1 Tablet+ 25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohlorotiazid, lizinopril	tableta	20 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2180-1/20
4	ALLERGODIL, sprej za nos, rastvor, 1 mg/1 ml	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	azelastin	sprej za nos, rastvor	1 mg/1 mL	1 staklena bočica sa pumpicom sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-10168-1/21
5	TAVANIC, Film tableta, 250 mg/1 Tablet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	levofloksacin	film tableta	250 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-4137-1/23
6	VIROLEX, Prašak za otopinu za infuziju, 250 mg/1 bočica	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto	aciklovir	prašak za otopinu za infuziju	250 mg/1 bočica	5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji	08.09.2025	04-07.3-2-5355-1/20
7	AMARYL, Tableta, 1 mg/1 tableta	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	glimepirid	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al - blister sa 30 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-9047-1/23
8	PAROXAL, Film tableta, 30 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	paroksetin	film tableta	30 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4238-1/20
9	ESPUMISAN, Kapsula, meka, 40 mg/1 Capsule	BERLIN-CHEMIE AG	simetikon	kapsula, meka	40 mg/1 kapsula	50 kapsula, mekih (2 PVC Al blistera po 25 kapsula), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-9960-1/21
10	OSPEN 1000, filmom obložena tableta, 1 000 000 I.U./1 tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenicilin	filmom obložena tableta	1000000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2626-1/21
11	OSPEN 1500, filmom obložena tableta, 1500 000 I.U./1 tablet	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	fenoksimetilpenicilin	filmom obložena tableta	1500000 i.j./1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2625-1/21
12	ENAZIL plus, tableta, 20	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	enalapril,	tableta	20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1	30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera	30.07.2025	04-07.3-2-11457-1/20

	mg/1 Tablet+ 12.5 mg/1 Tablet		hidrohorotiazid		tableta	po 10 tableta), u kutiji		
13	BERLIPRIL 10, tableta, 10 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-6599-1/22
14	BERLIPRIL 20, tableta, 20 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-6600-1/22
15	BERLIPRIL PLUS, tableta, 10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	enalapril, hidrohorotiazid	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	04.08.2025	04-07.3-2-7482-1/22
16	FLUOROURACIL Pliva 50 mg / 1 ml, Otopina za injekciju, 50 mg/1 mL	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	fluorouracil	otopina za injekciju	500 mg/10 mL	10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji	30.07.2025	04-07.3-2-4879-1/20
17	ENOX, Tableta, 1.25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	ramipril	tableta	1.25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2944-1/20
18	ENOX Plus, Tableta, 2.5 mg/1 Tablet+ 12.5 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohorotiazid, ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2811-1/20
19	ENOX Plus, Tableta, 5 mg/1 Tablet+ 25 mg/1 Tablet	ZADA Pharmaceuticals d.o.o.	hidrohorotiazid, ramipril	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-2812-1/25
20	LYXUMIA, rastvor za injekciju u napunjenom penu, 20 µg/0.2 ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	liksisenatid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	20 µg/0.2 mL	2 ljubičasta napunjena pena po 3 ml rastvora za injekciju (sa 14 doza od 20 µg), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8016-1/23
21	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC-Aclar/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8471-1/20
22	MEMANTIN SANDOZ	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC-PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-8470-1/20
23	LIPANOR Kapsula, tvrda 100 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	ciprofibrat	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	24.07.2025	04-07.3-2-7873-1/22
24	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4666-1/22
25	MEMOBLOCUS, 80 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4665-1/22
26	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4664-1/22
27	MEMOBLOCUS, 120 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ginkgo biloba, list	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-4663-1/22
28	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 60 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7175-1/22
29	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 90 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	90 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7174-1/22
30	ETORICOX, Filmom obložena tableta, 120 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	etorikoksib	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7173-1/22
31	HYDROCORTISON VUAB, 100 mg/1 bočica, prašak za rastvor za injekciju	VUAB Pharma a.s.	hidrokortizon	prašak za rastvor za injekciju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	01.07.2025	04-07.3-2-6042-1/21
32	OKSIKODON SANDOZ, 5 mg/1 tableta, tableta s produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7034-1/22
33	OKSIKODON SANDOZ, 10 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7033-1/22
34	OKSIKODON SANDOZ, 20 mg/1 tableta, tableta sa produženim oslobađanjem	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	oksikodon	tableta sa produženim oslobađanjem	20 mg/1 tableta	28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	18.09.2025	04-07.3-2-7032-1/22
35	SERZYL, 25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-2-6752-1/22
36	SERZYL, 25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza, suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhalaciju pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza	1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-2-6751-1/22
37	SUNITINIB SANDOZ, tvrda kapsula, 12.5 mg, 12.5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	12.5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.	27.08.2025	04-07.3-1-6944-1/19
38	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 25 mg, 25 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.	27.08.2025	04-07.3-1-6945-1/19
39	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 37,5mg, 37,5 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	37,5 mg/1 kapsula	4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih	27.08.2025	04-07.3-1-6946-1/19
40	SUNITINIB SANDOZ, kapsula, tvrda, 50 mg, 50 mg/1 kapsula, kapsula, tvrda	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji	27.08.2025	04-07.3-1-6947-1/19
41	RISSET, 25 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim	25 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za	31.07.2025	04-07.3-1-12561-1/19

				oslobađanjem		intramuskularnu injekciju; u kutiji		
42	RISSET, 50 mg/1 bočica, prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	PLIVA HRVATSKA d.o.o.	risperidon	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem	50 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji	31.07.2025	04-07.3-1-12563-1/19
43	GEFITINIB Sandoz, filmom obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	gefitinib	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji.	14.08.2025	04-07.3-1-1688-1/20
44	SORAFENIB MYLAN	MYLAN GERMANY GmbH	sorafenib	film tableta	200 mg/1 tableta	112 film tableta, u Al-PVC/PE/PVDC blisterima u kutiji	20.08.2025	04-07.3-1-10348-1/20
45	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-437-1/21
46	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	20 mg/1 tableta	30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-438-1/21
47	TORVACARD NEO	ZENTIVA, k.s.	atorvastatin	film tableta	40 mg/1 tableta	30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	10.07.2025	04-07.3-1-439-1/21
48	ULTOMIRIS Koncentrat za otopinu za infuziju 10 mg/ml	ALEXION EUROPE SAS	avulizumab	Koncentrat za otopinu za infuziju	300 mg/30 mL	1 bočica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji	25.09.2025	04-07.3-1-3265-1/21
49	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 200 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	200 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Alu-blister sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8892-1/21
50	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 400 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	400 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8891-1/21
51	IBUPROFEN Zentiva, film-tableta, 600 mg	ZENTIVA, k.s.	ibuprofen	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji	22.08.2025	04-07.3-1-8890-1/21
52	CIBINQO	PFIZER INC.	abrocitinib	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji	21.08.2025	04-07.3-1-2652-1/22
53	TABRECTA Filmom obložena tableta 150 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	150 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC/Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025	04-07.3-1-7386-1/22
54	TABRECTA Filmom obložena tableta 200 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	kapmatinib	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC/Al blistera po 12 tableta), u kutiji	13.08.2025	04-07.3-1-7387-1/22
55	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 12,5 mg	KRKA, tovarna zdravih, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8484-1/22
56	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 25 mg	KRKA, tovarna zdravih, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8485-1/22
57	SUNITINIB Krka Kapsula, tvrda 50 mg	KRKA, tovarna zdravih, d.d., Novo Mesto	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	08.09.2025	04-07.3-1-8486-1/22

Укупан број лијекова којима је укинута дозвола за промет у БиН од 01. српња до 30. rujна 2025. год је 57.

Број 10-02-3-8952/25
13. listopada 2025. године
Банја Лука

Равнатељ
Prim. dr. ph. **Наташа Грубиша**, v. r.

**ГРАНИЧНА ПОЛИЦИЈА
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

742

На основу члана 61. Закона о управи ("Службени гласник БиХ", бр. 32/02, 102/09 и 72/17), члана 15. став (2) Закона о Граничној полицији Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 50/04, 27/07 и 59/09), члана 20. став (6) и члана 82. став (4) тачка ц) Закона о граничној контроли ("Службени гласник БиХ", број 7/25), директор Граничне полиције Босне и Херцеговине доноси

**ПРАВИЛНИК
О ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О ИЗГЛЕДУ И
САДРЖАЈУ, УСЛОВИМА И ПРОЦЕДУРИ
ИЗДАВАЊА И ОДУЗИМАЊА ДОЗВОЛА ЗА
КРЕТАЊЕ И ЗАДРЖАВАЊЕ ЛИЦА НА ПОДРУЧЈУ
ГРАНИЧНОГ ПРЕЛАЗА НА МЕЂУНАРОДНОМ
АЕРОДРОМУ**

Члан 1.

У Правилнику о изгледу и садржају, условима и процедури издавања и одузимања дозвола за кретање и задржавање лица на подручју граничног прелаза на међународном аеродрому ("Службени гласник БиХ", број 45/25) у члану 25. иза става (2) додаје се нови став (3) који гласи:

"(3) У прелазном периоду до 31.12.2025. године прибављања обавјештења о непостојању безбједносне пријетње из члана 13. став (1) тачка г) вршиће ГПБиХ."

Члан 26.

(Ступање на снагу)

Овај Правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 17-03-2-04-28-1975/24-92
13. октобра 2025. године
Сарајево

Директор
Главни генерални
инспектор полиције
Мирко Купрешаковић

На основу члана 61. Закона о управи ("Службени гласник БиН", бр. 32/02, 102/09 и 72/17), члана 15. став (2) Закона о Граничној полицији Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиН", бр. 50/04, 27/07 и 59/09), члана 20. став (6) и члана 82. став (4) тачка ц) Закона о граничној контроли ("Службени гласник БиН", број 7/25), директор Граничне полиције Босне и Херцеговине доноси

**ПРАВИЛНИК
О ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О ИЗГЛЕДУ И САДРЖАЈУ,
УСЛОВИМА И ПРОЦЕДУРИ ИЗДАВАЊА И
ОДУЗИМАЊА ДОЗВОЛА ЗА КРЕТАЊЕ И
ЗАДРЖАВАЊЕ ОСОБА НА ПОДРУЧЈУ ГРАНИЧНОГ
ПРИЈЕЛАЗА НА МЕЂУНАРОДНОМ АЕРОДРОМУ**

Члан 1.

У Правилнику о изгледу и садржају, условима и процедури издавања и одузимања дозвола за кретање и задржавање особа на подручју граничног пријелаза на међународном аеродрому

("Службени гласник БиХ", број 45/25) у члану 25. иза става (2) додаје се нови став (3) који гласи:

"(3) У пријелазном периоду до 31.12.2025. године прибављања обавјештења о непостојању сигурносне пријетње из члана 13. став (1) тачка г) вршит ће ГРБиХ."

Члан 2.

(Ступање на снагу)

Овај Правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 17-01-04-28-1975/24-92
13. октобра 2025. године
Сарајево

Директор
Главни генерални
инспектор полиције
Mirko Kuprešaković

На основу члана 61. Закона о управи ("Службени гласник БиХ", бр. 32/02, 102/09 и 72/17), члана 15. ставка (2) Закона о Граничној полицији Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 50/04, 27/07 и 59/09), члана 20. ставка (6) и члана 82. ставка (4) тачка c) Закона о граничној контроли ("Службени гласник БиХ", број 7/25), рavnателј Граничне полиције Босне и Херцеговине доноси

ПРАВИЛНИК

**О ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О ИЗГЛЕДУ И САДРЖАЈУ,
УВЈЕТИМА И ПРОЦЕДУРИ ИЗДАВАЊА И
ОДУЗИМАЊА ДОЗВОЛА ЗА КРЕТАЊЕ И
ЗАДРЖАВАЊЕ ОСОБА НА ПОДРУЧЈУ ГРАНИЧНОГ
ПРИЈЕЛАЗА НА МЕЂУНАРОДНОЈ ЗРАЧНОЈ ЛУЦИ**

Чланак 1.

У Правилнику о изгледу и садржају, увјетима и процедури издавања и одузимања дозвола за кретање и задржавање особа на подручју граничног пријелаз на међународној зрачној luci ("Службени гласник БиХ", број 45/25) у члану 25. иза ставка (2) додаје се нови ставак (3) који гласи:

"(3) У пријелазном периоду до 31.12.2025. године прибављање обавјести о непостојању сигурносне пријетње из члана 13. ставак (1) тачка г) вршит ће ГР БиХ."

Чланак 2.

(Ступање на снагу)

Овај Правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 17-01-04-28-1975/24-92
13. listopada 2025. године
Сарајево

Рavnателј
Главни генерални
инспектор полиције
Mirko Kuprešaković

**ВИСОКИ СУДСКИ И ТУЖИЛАЧКИ САВЈЕТ
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

743

На основу члана 17. тачка 24. Закона о Високом судском и тужилачком савјету Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 25/04, 93/05, 48/07, 15/08, 63/23, 9/24 и 50/24), Високи судски и тужилачки савјет Босне и Херцеговине, на сједници одржаној 15.10. и 16.10.2025. године, доноси

ПРАВИЛНИК

**О ИЗМЈЕНИ И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О
СИСТЕМУ ЗА АУТОМАТСКО УПРАВЉАЊЕ
ПРЕДМЕТИМА У СУДОВИМА (ЦМС)**

Члан 1.

У Правилнику о систему за аутоматско управљање предметима у судовима (ЦМС) ("Службени гласник БиХ",

бр. 04/16, 37/16, 84/16, 40/17, 34/18, 34/19, 73/19, 61/20, 1/21, 50/21, 1/22, 3/23 и 52/23) у члану 77. ставу (1) Кривични предмети (К) опис фазе предмета "Кжп - Поступак по жалби на одлуку о притвору након укидања или преиначења пресуде", мијења се и гласи: "Кжп - Поступак одлучивања о притвору након укидања или преиначења првостепене пресуде".

У истом ставу, након ознаке Кжп додаје се нова ознака

Кжкпм	Поступак одлучивања о контроли/даљњем трајању притвора, мјера забране и привремених мјера одузимања имовинске користи прибављене казним дјелом.
-------	---

У ставу (13) Управни спор (У), додаје се нова ознака:

Уо	Захтјев за одлагање оспореног рјешења
----	---------------------------------------

Члан 2.

Измјена и допуне Правилника ступају на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 09-02-3-2319-4/2025
22. октобра 2025. године
Сарајево

Предсједник
Sanin Bogunić, s. p.

На основу члана 17. тачка 24. Закона о Високом судском и тужилачком вјећу Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 25/04, 93/05, 48/07, 15/08, 63/23, 9/24 и 50/24), Високо судско и тужилачко вјеће Босне и Херцеговине, на сједници одржаној 15.10. и 16.10.2025. године, доноси

ПРАВИЛНИК

**О ИЗМЈЕНИ И ДОПУНАМА ПРАВИЛНИКА О СИСТЕМУ
ЗА АУТОМАТСКО УПРАВЉАЊЕ ПРЕДМЕТИМА У
СУДОВИМА (CMS)**

Члан 1.

У Правилнику о систему за аутоматско управљање предметима у судовима (CMS) ("Службени гласник БиХ", бр. 04/16, 37/16, 84/16, 40/17, 34/18, 34/19, 73/19, 61/20, 1/21, 50/21, 1/22, 3/23 и 52/23) у члану 77. ставу (1) Кривични предмети (К) опис фазе предмета "Кжп - Поступак по жалби на одлуку о притвору након укидања или преиначења пресуде", мијења се и гласи: "Кжп - Поступак одлучивања о притвору након укидања или преиначења првостепене пресуде".

У истом ставу, након ознаке Кжп додаје се нова ознака

Кжкпм	Поступак одлучивања о контроли/даљњем трајању притвора, мјера забране и привремених мјера одузимања имовинске користи прибављене казним дјелом.
-------	---

У ставу (13) Управни спор (У), додаје се нова ознака:

Уо	Захтјев за одлагање оспореног рјешења
----	---------------------------------------

Члан 2.

Измјена и допуне Правилника ступају на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

Број 09-02-3-2319-4/2025
22. октобра 2025. године
Сарајево

Предсједник
Sanin Bogunić, s. r.

На основу члана 17. тачка 24. Закона о Високом судбеном и тужителском вјећу Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 25/04, 93/05, 48/07, 15/08, 63/23, 9/24 и 50/24), Високо судбено и тужителско вјеће Босне и Херцеговине, на сједници одржаној 15.10. и 16.10.2025. године, доноси

PRAVILNIK
O IZMJENI I DOPUNAMA PRAVILNIKA O SUSTAVU
ZA AUTOMATSKO UPRAVLJANJE PREDMETIMA U
SUDOVIMA (CMS)

Članak 1.

U Pravilniku o sustavu za automatsko upravljanje predmetima u sudovima (CMS) ("Službeni glasnik BiH", br. 04/16, 37/16, 84/16, 40/17, 34/18, 34/19, 73/19, 61/20, 1/21, 50/21, 1/22, 3/23 i 52/23) u članku 77. stavku (1) Kazneni predmeti (K) opis faze predmeta "Kžp - Postupak po žalbi na odluku o pritvoru nakon ukidanja ili preinačenja presude", mijenja se i glasi: "Kžp - Postupak odlučivanja o pritvoru nakon ukidanja ili preinačenja prvostupanjske presude".

U istom stavku, nakon oznake Kžp dodaje se nova oznaka

Kžkpm	Postupak odlučivanja o kontroli/daljnem trajanju pritvora, mjera zabrane i privremenih mjera oduzimanja imovinske koristi pribavljene kaznenim djelom.
-------	--

U stavku (13) Upravni spor (U), dodaje se nova oznaka:

Uo	Zahtjev za odlaganje osporenog rješenja
----	---

Članak 2.

Izmjena i dopune Pravilnika stupaju na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".

Broj 09-02-3-2319-4/2025
22. listopada 2025. godine
Sarajevo

Predsjednik
Sanin Bogunić, v. r.

САДРЖАЈ

**МИНИСТАРСТВО КОМУНИКАЦИЈА
И ТРАНСПОРТА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

- 734 Правилник о измјенама Правилника о возачкој дозволи (српски језик) 1
 Правилник о измјенама Правилника о возачкој дозволи (bosanski jezik) 8
 Правилник о измјенама Правилника о возачкој дозволи (hrvatski jezik) 14
- 735 Правилник о измјенама и допунама Правилника о регистровању возила (српски језик) 20
 Правилник о измјенама и допунама Правилника о регистровању возила (bosanski jezik) 30
 Правилник о измјенама и допунама Правилника о регистровању возила (hrvatski jezik) 40
- 736 Правилник о измјенама и допунама Правилника о условима за издавање лиценце и квалификационе картице возача (српски језик) 50
 Правилник о измјенама и допунама Правилника о условима за издавање лиценце и квалификационе картице возача (bosanski jezik) 56
 Правилник о измјенама и допунама Правилника о условима за издавање лиценце и квалификационе картице возача (hrvatski jezik) 63

**ЦЕНТРАЛНА ИЗБОРНА КОМИСИЈА
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

- 737 Одлука о одређивању бирачких мјеста за гласање у дипломатско-конзуларним представништвима Босне и Херцеговине на Пријевременим изборима за председника Републике Српске (српски језик) 69
 Одлука о одређивању бирачких мјеста за гласање у дипломатско-конзуларним представништвима Босне и Херцеговине на Пријевременим изборима за председника Републике Српске (bosanski jezik) 69
 Одлука о одређивању бирачких мјеста за гласовање у дипломатско-конзуларним представништвима Босне и Херцеговине на Пријевременим изборима за председника Републике Српске (hrvatski jezik) 70

**КОНКУРЕНЦИЈСКИ САВЈЕТ
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

- 738 Рјешење број УП-04-26-1-009-20/25 (српски језик) 70
 Рјешење број УП-04-26-1-009-20/25 (bosanski jezik) 73
 Рјешење број УП-04-26-1-009-20/25 (hrvatski jezik) 76

**АГЕНЦИЈА ЗА ЛИЈЕКОВЕ И МЕДИЦИНСКА
СРЕДСТВА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

- 739 Списак лијекова којима су издате дозволе за стављање у промет на тржишту Босне и Херцеговине (српски језик) 79

- Spisak lijekova za koje su izdate dozvole za stavljanje lijekova u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (bosanski jezik) 87
 Popis lijekova za koje su izdate dozvole za stavljanje lijekova u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 95
- 740 Списак лијекова којима је издата дозвола (у обновљеном поступку) за стављање у промет на тржиште Босне и Херцеговине (српски језик) 103
 Списак лијекова којима је издата дозвола (у обновљеном поступку) за стављање у промет на тржиште Босне и Херцеговине (bosanski jezik) 115
 Popis lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 127
- 741 Списак лијекова којима је укинута дозвола за стављање у промет на тржиште Босне и Херцеговине (српски језик) 139
 Списак лијекова којима је укинута дозвола за стављање у промет на тржиште Босне и Херцеговине (bosanski jezik) 141
 Popis lijekova kojima je ukinuta dozvola za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 143

**ГРАНИЧНА ПОЛИЦИЈА
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

- 742 Правилник о допуни Правилника о изгледу и садржају, условима и процедури издавања и одузимања дозвола за кретање и задржавање лица на подручју граничног прелаза на међународном аеродрому (српски језик) 145
 Правилник о допуни Правилника о изгледу и садржају, условима и процедури издавања и одузимања дозвола за кретање и задржавање особа на подручју граничног пријелаз на међународном аеродрому (bosanski jezik) 145
 Правилник о допуни Правилника о изгледу и садржају, условима и процедури издавања и одузимања дозвола за кретање и задржавање особа на подручју граничног пријелаз на међународној зрачној luci (hrvatski jezik) 146

**ВИСОКИ СУДСКИ И ТУЖИЛАЧКИ САВЈЕТ
БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ**

- 743 Правилник о измјени и допунама Правилника о систему за аутоматско управљање предметима у судовима (ЦМС) (српски језик) 146
 Правилник о измјени и допунама Правилника о систему за аутоматско управљање предметима у судовима (CMS) (bosanski jezik) 146
 Правилник о измјени и допунама Правилника о систему за аутоматско управљање предметима у судовима (CMS) (hrvatski jezik) 146



**službena
glasila
2024.**

JP NIO Službeni list BiH
Dž. Bijedića 39, Sarajevo
Bosna i Hercegovina
tel/fax: ++387 33 722 079
722 054
722 041
e-mail: slist@slist.ba
www.sluzbenilist.ba

© JP NIO Službeni list BiH - Svako zloupotребom kupac se obavezuje da plati nastalu štetu - Sva prava zadržava

http://www.sluzbenilist.ba/home/index

Službeni list - Naslovna stranica

File Edit View Favorites Tools Help

Convert Select

SLUŽBENI LIST BIH
JP NIO Službeni list
Bosne i Hercegovine

Jezik Službena glasila Oglašavanje Pretraga Vjesti Web shop Info Javne nabave

Naslovna stranica

IZMJENE PLANA JAVNIH NABAVKI ZA 2022. GODINU

Službeni glasnik BiH
broj 1/23

VIJEĆE MINISTARA BOSNE I HERCEGOVINE
ODLUKU O IMENOVANJU PREDSTAVNIKA BOSNE I HERCEGOVINE U ZAJEDNIČKI ODBOR ZA OBRAZOVNU I ZNANSTVENU SURADNJU IZMEĐU VIJEĆA MINISTARA BOSNE I HERCEGOVINE I VLADE REPUBLIKE SJEVERNE MAKEDONIJE

VIJEĆE MINISTARA BOSNE I HERCEGOVINE
ODLUKU O ODOBRAVANJU SREDSTAVA TEKUĆE PRIČUVE

Službene novine Federacije BiH
broj 104/22

VLADA FEDERACIJE BOSNE I HERCEGOVINE
UREDBU O PRESTANKU VAŽENJA UREDBE O UTVRĐIVANJU VLASTITIH PRIHODA, NAČINA I ROKOVA RASPODJELE

VLADA FEDERACIJE BOSNE I HERCEGOVINE
UREDBU O KRITERIJIMA ZA OBRAČUN I NAČIN PLAĆANJA NAKNADA ZA PROIZVODE KOJI NAKON UPOTREBE POSTAJU AMBALAŽNI OTPAD I ELEKTRIČNI I ELEKTRONSKI OTPAD

Službene novine Kantona Sarajevo
broj 1/23

SKUPŠTINA KANTONA SARAJEVO
ODLUKU O DAVANJU SAGLASNOSTI NA ODLUKU O PRIVREMENOM FINANSIRANJU ZAVODA ZDRAVSTVENOG

Međunarodni ugovori
broj 8/22

PREDSEDNIŠTVO BOSNE I HERCEGOVINE
ODLUKU O PRIHVATANJU ODRICANJA I IZMJENA I DOPUNA U SVEZI SPORAZUMA O INVESTICIJSKOM

branka
→ Promjena šifre
→ Odjava

JP NIO
Službeni list BiH
Dž. Bijića 39/III
71000 Sarajevo, BiH
tel/fax:
+387 33 72 20 30
e-pošta:
Sluzbeni.list@nio.gov.ba

ISO 9001
INTERCERT

BAZA PRAVNIH AKATA

SLUŽBENI GLASNIK
 BOSNE I HERCEGOVINE
Izdanje na bosanskom, hrvatskom i srpskom jeziku

СЛУЖБЕНИ ГЛАСНИК
 БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ
Издање на босанском, хрватском и српском језику

СЛУЖБЕНИ ГЛАСНИК

БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

Издавач: ЈП НИО Службени лист БиХ
 Ц. Биједића 39/III, 71000 Сарајево, Босна и Херцеговина
Директор и одговорни уредник: Драган Прусина
Техничка припрема:
 Уредништво ЈП НИО Службени лист БиХ
Штампа: УНИОНИНВЕСТПЛАСТИКА д. д. Сарајево
За штампарију: Мухамед Мирвић
Телефони:

Централа:	033 72 20 30
Директор:	033 72 20 61
Уредништво:	033 72 20 38
Рачуноводство:	033 72 20 48
Служба за правне и опште послове:	033 72 20 51
Претплата:	033 72 20 54
Огласни одјел:	033 72 20 49 и 72 20 50
Комерцијала са пословницом и продајом:	033 72 20 43

Претплата се утврђује полугодишње, а уплата се врши УНАПРИЈЕД у корист рачуна:

UNICREDIT BANK ДД	338-320-22000052-11
ASA BANKA ДД Сарајево	134-470-10067655-09
ADDIKO BANK АД	
Бања Лука, филијала Брчко	552-000-00000017-12
RAIFFEISEN BANK DD БиХ Сарајево	161-000-00071700-57

Рекламације за непримљене бројеве примају се 20 дана од изласка листа.

Идентификацијски број	4200226120002
Порески број	01071019
ПДВ број	200226120002

Претплата за II полугодиште 2025. године на "Службени гласник Босне и Херцеговине", 120,00 КМ.

Web издање: <http://www.sluzbenilist.ba>

Годишња претплата 240,00 КМ по кориснику

e-mail: redakcija@sllist.ba - oglasia@sllist.ba - pretplata@sllist.ba - racunovodstvo@sllist.ba - jnb.komercijala@sllist.ba