



**VIJEĆE MINISTARA
BOSNE I HERCEGOVINE**

719

Na temelju članka 17. Zakona o financiranju institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obveza Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 61/04, 49/09, 42/12, 87/12 i 32/13), članka 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08) i članka 3. stavak (3) Odluke o privremenom financiranju institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obveza Bosne i Hercegovine za razdoblje srpanj - rujan 2019. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 52/19), na prijedlog Ministarstva pravde Bosne i Hercegovine, Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19.9.2019. godine, donijelo je

**ODLUKU
O ODOBRAVANJU SREDSTAVA TEKUĆE PRIČUVE**

Članak 1.
(Predmet Odluke)

Ovom odlukom odobravaju se sredstva tekuće pričuve Proračuna institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obveza Bosne i Hercegovine Jedinici za implementaciju Projekta izgradnje Zavoda za izvršenje kaznenih sankcija, pritvora i drugih mjera Bosne i Hercegovine u iznosu od 3.000,00 KM.

Članak 2.
(Namjena sredstava)

Sredstva iz članka 1. ove odluke koristit će se za "Bruto plaće i naknade" Jedinice za implementaciju Projekta izgradnje Zavoda za izvršenje kaznenih sankcija, pritvora i drugih mjera Bosne i Hercegovine za mjesec srpanj 2019. godine.

Članak 3.

(Osiguranje sredstava)

Sredstva za provođenje ove odluke osiguravaju se s pozicije "Rezerviranja 99992 - tekuća pričuva" u proračun Jedinice za implementaciju Projekta izgradnje Zavoda za izvršenje kaznenih sankcija, pritvora i drugih mjera Bosne i Hercegovine, na poziciju:

- 611100 - Bruto plaće i naknade 3.000,00 KM.

Članak 4.
(Realiziranje Odluke)

Za provođenje ove odluke zadužuju se Ministarstvo financija i trezora Bosne i Hercegovine i Jedinica za implementaciju Projekta izgradnje Zavoda za izvršenje kaznenih sankcija, pritvora i drugih mjera Bosne i Hercegovine.

Članak 5.
(Stupanje na snagu)

VM broj 132/19
19. rujna 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, v. r.

На основу члана 17. Закона о финансирању институција Босне и Херцеговине и међународних обавеза Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 61/04, 49/09, 42/12, 87/12 и 32/13), члана 17. Закона о Савјету министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 и 24/08) и члана 3. став (3) Одлуке о привременом финансирању институција Босне и Херцеговине и међународних обавеза Босне и Херцеговине за период јули - септембар 2019. године ("Службени гласник БиХ", број 52/19), на приједлог Министарства правде Босне и Херцеговине, Савјет министара Босне и Херцеговине, на 177. сједници одржаној 19.9.2019. године, донио је

ОДЛУКУ О ОДОБРАВАЊУ СРЕДСТАВА ТЕКУЋЕ РЕЗЕРВЕ

Члан 1.

(Предмет Одлуке)

Овом одлуком одобравају се средства текуће резерве Бюжета институција Босне и Херцеговине и међународних обавеза Босне и Херцеговине Јединици за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине у износу од 3.000,00 KM.

Члан 2.

(Намјена средстава)

Средства из члана 1. ове одлуке ће да се користе за "Бруто плате и накнаде" Јединице за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине за мјесец јули 2019. године.

Члан 3.

(Обезбјеђивање средстава)

Средства за провођење ове одлуке обезбјеђују се са позиције "Резервисања 99992 - текућа резерва" у буџет Јединице за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине, на позицију:

- 611100 - Бруто плате и накнаде 3.000,00 KM

Члан 4.

(Реализовање Одлуке)

За провођење ове одлуке задужују се Министарство финансија и трезора Босне и Херцеговине и Јединица за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине.

Члан 5.

(Ступање на снагу)

Одлука ступа на снагу даном доношења и објављује се у "Службеном гласнику БиХ".

СМ број 132/19

19. септембра 2019. године
Сарајево

Предсједавајући

Савјета министара БиХ
Др **Денис Звиздић**, с. р.

На основу члана 17. Закона о финансирању институција Босне и Херцеговине и међународних обавеза Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 61/04, 49/09, 42/12, 87/12 и 32/13), члана 17. Закона о Вјећу министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 и 24/08) и члана 3. став (3) Одлуке о привременом финансирању институција Босне и Херцеговине и међународних обавеза Босне и Херцеговине за период јули - септембар 2019. године ("Службени гласник БиХ", број 52/19), на приједлог Министарства правде Босне и Херцеговине, Вјеће министара Босне и Херцеговине, на 177. сједници одржаној 19.9.2019. године, донјело је

ОДЛУКУ О ОДОБРАВАНЈУ СРЕДСТАВА ТЕКУЋЕ РЕЗЕРВЕ

Члан 1.

(Предмет Одлуке)

Овом одлуком одобравају се средства текуће резерве Бюжета институција Босне и Херцеговине и међународних обавеза Босне и Херцеговине Јединици за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине у износу од 3.000,00 KM.

Члан 2.

(Намјена средстава)

Средства из члана 1. ове одлуке користит ће се за "Бруто плате и накнаде" Јединице за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине за мјесец јули 2019. године.

Члан 3.

(Осигурање средстава)

Средства за провођење ове одлуке осигуравају се са позиције "Резервисања 99992 - текућа резерва" у буџет Јединице за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине, на позицију:

- 611100 - Бруто плате и накнаде 3.000,00 KM.

Члан 4.

(Реализирање Одлуке)

За провођење ове одлуке задужују се Министарство финансија и трезора Босне и Херцеговине и Јединица за имплементацију Пројекта изградње Завода за извршење кривичних санкција, притвора и других мјера Босне и Херцеговине.

Члан 5.

(Ступање на снагу)

Одлука ступа на снагу даном доношења и објављује се у "Службеном гласнику БиХ".

VM број 132/19
19. септембра 2019. године
Сарајево

Предсједавајући
Вјећа министара БиХ
Др. **Денис Звиздић**, с. р.

720

На основу члана 30. ставак (1) тачка c) и члана 30. ставак (2) и члана 33. ставак (2) Закона о плаћама и накнадама у институцијама Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 50/08, 35/09, 75/09, 32/12, 42/12, 50/12, 32/13, 87/13, 75/15, 88/15, 16/16, 94/16, 72/17 и 25/18), члана 50. ставак 4. тачка c) Закона о раду у институцијама Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 26/04, 7/05, 48/05, 60/10, 32/13 и 93/17) и члана 17. Закона о Вјећу министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 и 24/08), Вјеће министара Босне и Херцеговине на 177. сједници, одржаној 19.9.2019. године, донјело је

ОДЛУКУ О ВИСИНИ РЕГРЕСА ЗА ГОДИШЊИ ОДМОР У ИНСТИТУЦИЈАМА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ ЗА 2020. ГОДИНУ

Чланак 1.

(Предмет Одлуке)

Овом Одлуком утврђује се висина регреса за годишњи одмор у институцијама Босне и Херцеговине за 2020. годину.

Чланак 2.

(Висина регреса за годишњи одмор)

Упосленим у институцијама Босне и Херцеговине утврђује се право на регрес за годишњи одмор за 2020. годину у висини од 300,00 KM.

Чланак 3.

(Обрачун и исплата регреса за годишњи одмор)

Обрачун и исплата регреса за годишњи одмор за уписане у институцијама Босне и Херцеговине за 2020. годину врши се суkladно одредбама Одлуке о начину и поступку остваривања права на регрес за годишњи одмор у институцијама Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 38/09, 70/09 и 87/15).

Članak 2.

(Iznos količine tarifne kvote)

- (1) Količine tarifnih kvota utvrđene u Carinskoj tarifi iz članka 1. ove Odluke ponavljaju se za iznos kako slijedi:

Rb	Tarifna oznaka	Naziv	Količina kvote	Carinska stopa	Ostali uvjeti
1.	1701 13 10 00 1701 14 10 00	Šećer od šećerne trske u krutom stanju, sirovi šećer bez dodatnih aroma i materijala za bojenje, za rafiniranje	50 000 tona	0	Uvezeni šećer će biti korišten za preradu na kapacitetima instaliranim u Bosni i Hercegovini. Roba koja se stavlja u slobodan promet uz korištenje uvoznih kvota podliježe carinskom nadzoru krajnje uporabe.

- (2) Korištenje tarifnih kvota iz stavka (1) ovog članka može se vršiti do 31.12.2019. godine.

Članak 3.

(Stupanje na snagu)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 135/19
19. rujna 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. **Denis Zvizdić**, v. r.

Na osnovu člana 10. stav (1) tačka b) Zakona o carinskoj tarifi ("Službeni glasnik BiH", broj 58/12), i člana 17. Zakona o Savjetu ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), na prijedlog Ministarstva spoljne trgovine i ekonomskih odnosa Bosne i Hercegovine, Savjet ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. septembra 2019. godine, donio je

ODLUKU

O PONAVLJAŃU KOLIČINA TARIFNIH KVOTA U 2019. GODINI KOJE SE ODOSE NA UVOZ SIROVOG ŠEĆERA OD ŠEĆERNE TRSKE ZA RAFINISANJE

Član 1.

(Predmet Odluke)

Ovom Odlukom ponavljaju se količine tarifnih kvota u 2019. godini koje se odnose na uvoz sirovog šećera od šećerne trske za rafinisanje, koje su utvrđene u Zakonu o carinskoj tarifi ("Službeni glasnik BiH", broj 58/12), odnosno u Carinskoj tarifi koja je sastavni dio Odluke o utvrđivanju Carinske tarife za 2019. godinu ("Službeni glasnik BiH", broj 95/18).

Član 2.

(Iznos količine tarifne kvote)

- (1) Količine tarifnih kvota utvrđene u Carinskoj tarifi iz člana 1. ove Odluke ponavljaju se za iznos kako slijedi:

Rb	Tarifna oznaka	Наименовање	Количина квоте	Царинска стопа	Остали услови
1.	1701 13 10 00 1701 14 10 00	Шећер од шећерне трске у чврстом стању, сирови шећер без додатних арома и материјала за бојење, за	50 000 тона	0	Увезени шећер ће бити коришћен за прераду на капацитетима инсталираним у Босни и Херцеговини.

		рафинисање			Роба која се ставља у слободан промет уз кориштење увозних квота подлијеже царинском надзору крајње употребе.
--	--	------------	--	--	---

- (2) Кориштење тарифних квота из става (1) овог члана може се вршити до 31.12.2019. године.

Члан 3.

(Ступање на снагу)

Ова Одлука ступа на снагу даном доношења и објављује се у "Службеном гласнику БиХ".

СМ број 135/19
19. септембра 2019. године
Сарајево

Председавајући
Савјета министара БиХ
Др **Денис Звиздић**, с. р.

Na osnovu člana 10. stav (1) tačka b) Zakona o carinskoj tarifi ("Službeni glasnik BiH", broj 58/12), i člana 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), na prijedlog Ministarstva vanjske trgovine i ekonomskih odnosa Bosne i Hercegovine, Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. septembra 2019. godine, donijelo je

ODLUKU

O PONAVLJANJU KOLIČINA TARIFNIH KVOTA U 2019. GODINI KOJE SE ODOSE NA UVOZ SIROVOG ŠEĆERA OD ŠEĆERNE TRSKE ZA RAFINISANJE

Član 1.

(Predmet Odluke)

Ovom Odlukom ponavljaju se količine tarifnih kvota u 2019. godini koje se odnose na uvoz sirovog šećera od šećerne trske za rafinisanje, koje su utvrđene u Zakonu o carinskoj tarifi ("Službeni glasnik BiH", broj 58/12), odnosno u Carinskoj tarifi koja je sastavni dio Odluke o utvrđivanju Carinske tarife za 2019. godinu ("Službeni glasnik BiH", broj 95/18).

Član 2.

(Iznos količine tarifne kvote)

- (1) Količine tarifnih kvota utvrđene u Carinskoj tarifi iz člana 1. ove Odluke ponavljaju se za iznos kako slijedi:

Rb	Tarifna oznaka	Naziv	Količina kvote	Carinska stopa	Ostali uslovi
1.	1701 13 10 00 1701 14 10 00	Šećer od šećerne trske u čvrstom stanju, sirovi šećer bez dodatnih aroma i materijala za bojenje, za rafinisanje	50 000 tona	0	Uvezni šećer će biti korišten za preradu na kapacitetima instaliranim u Bosni i Hercegovini. Roba koja se stavlja u slobodan promet uz korištenje uvoznih kvota podliježe carinskom nadzoru krajnje upotrebe.

- (2) Korištenje tarifnih kvota iz stava (1) ovog člana može se vršiti do 31.12.2019. godine.

Члан 3.

(Ступање на снагу)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 135/19
19. septembra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Vijeća ministara BiH
Dr. **Denis Zvizdić**, s. r.

722

Na temelju članka 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), a u svezi sa Odlukom o privremenom financiranju institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obveza Bosne i Hercegovine za period srpanj-rujan 2019. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 52/19), na prijedlog Ministarstva sigurnosti Bosne i Hercegovine, Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na izvanrednoj sjednici (telefonskoj) održanoj 15.10.2019. godine, donijelo je

**ODLUKU
O UTVRĐIVANJU PLANA PRIJEMA KADETA U
POLICIJSKE AGENCIJE NA RAZINI INSTITUCIJA
BOSNE I HERCEGOVINE U 2019. GODINI**

Članak 1.

(Predmet Odluke)

- (1) Ovom Odlukom utvrđuje se Plan prijema kadeta u policijske agencije na razini institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini i to: Državnu agenciju za istrage i zaštitu.
- (2) Plan prijema kadeta u policijske agencije na razini institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini iz stavka (1) ovog članka sastavni je dio ove Odluke.

Članak 2.

(Sredstva za realiziranje Odluke)

- (1) Sredstva za isplatu naknade kadetima te za financiranje zapošljavanja policijskih službenika osiguravaju se u Proračunu Državne agencije za istrage i zaštitu.
- (2) Ostala sredstva potrebna za školovanje kadeta osiguravaju se u Proračunu Agencije za školovanje i stručno usavršavanje kadrova.

Članak 3.

(Stupanje na snagu)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 136/19
15. listopada 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, v. r.

**PLAN
PRIJEMA KADETA U POLICIJSKE AGENCIJE NA
RAZINI INSTITUCIJA BOSNE I HERCEGOVINE
U 2019. GODINI**

I

Ovim Planom utvrđuje se prijem kadeta u policijske agencije na razini institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini i to: Državnu agenciju za istrage i zaštitu, kao upravnu organizaciju u sastavu Ministarstva sigurnosti Bosne i Hercegovine.

II

Plan prijema kadeta, broj kadeta i dinamički plan zapošljavanja u navedenoj policijskoj agenciji iz točke I ovog Plana prikazan je u tabeli:

Naziv policijske agencije	Broj kadeta (prema činu)		Datum početka školovanja		Dinamički plan zapošljavanja	
	Polica-jac	Mladi inspektor	Polica-jac	Mladi inspektor	Polica-jac	Mladi inspektor
Državna agencija za istrage i zaštitu	8	-	Rujan 2019. godine	-	Ožujak 2020. godine	-

III

Agencija za školovanje i stručno usavršavanje kadrova je nadležna za školovanje policijskih kadrova, odnosno kadeta iz točke II ovog Plana.

IV

Nakon što se odobri Proračun za svaku fiskalnu godinu, izvršiće se zapošljavanje policijskih kadrova iz ovog Plana najkasnije u roku od 90 dana od datuma predviđenog dinamikom iz točke II ovog Plana. Obvezuju se policijske agencije da prilikom zaključivanja pojedinačnih ugovora s kadetima obavezno u istim navede klauzulu propisanu ovom točkom.

Na osnovu člana 17. Zakona o Savjetu ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), a u vezi sa Odlukom o privremenom financiranju institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obaveza Bosne i Hercegovine za period juli - septembar 2019. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 52/19), na prijedlog Ministarstva bezbjednosti Bosne i Hercegovine, Savjet ministara Bosne i Hercegovine, na vanrednoj sjednici (telefonskoj) održanoj 15.10.2019. godine, donio je

**ODLUKU
O UTVRĐIVANJU PLANA PRIJEMA KADETA U
POLICIJSKE AGENCIJE NA NIVOU
INSTITUCIJA BOSNE I HERCEGOVINE
U 2019. GODINI**

Član 1.

(Predmet Odluke)

- (1) Ovom Odlukom utvrđuje se Plan prijema kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini i to: Državnu agenciju za istrage i zaštitu.
- (2) Plan prijema kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini iz stava (1) ovog člana sastavni je dio ove Odluke.

Član 2.

(Sredstva za realizaciju Odluke)

- (1) Sredstva za isplatu naknade kadetima te za financiranje zapošljavanja policijskih službenika osiguravaju se u Budžetu Državne agencije za istrage i zaštitu.
- (2) Ostala sredstva potrebna za školovanje kadeta osiguravaju se u Budžetu Agencije za školovanje i stručno usavršavanje kadrova.

Član 3.

(Stupanje na snagu)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

CM broj 136/19
15. oktobra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Savjeta ministara BiH
Dr Denis Zvizdić, s. r.

**PLAN
PRIJEMA KADETA U POLICIJSKE AGENCIJE NA
NIVOU INSTITUCIJA BOSNE I HERCEGOVINE
U 2019. GODINI**

I

Ovim Planom utvrđuje se prijem kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini i to: Državnu agenciju za istrage i zaštitu, kao upravnu organizaciju u sastavu Ministarstva bezbjednosti Bosne i Hercegovine.

II

План пријема кадета, број кадета и динамички план запошљавања у наведеној полицијској агенцији из тачке I овог Плана приказан је у табели:

Назив полицијске агенције	Број кадета (према чину)		Датум почетка школовања		Динамички план запошљавања	
	Полицајац	Млађи инспектор	Полицајац	Млађи инспектор	Полицајац	Млађи инспектор
Државна агенција за истраге и заштиту	8	-	Септембар 2019.године	-	Март 2020. године	-

III

Агенција за школовање и стручно усавршавање кадрова је надлежна за школовање полицијских кадрова, односно кадета из тачке II овог Плана.

IV

Након што се одобри Буџет за сваку фискалну годину, извршиће се запошљавање полицијских кадрова из овог Плана најкасније у року од 90 дана од датума предвиђеног динамиком из тачке II овог Плана. Обавезују се полицијске агенције да приликом закључивања појединачних уговора с кадетима обавезно у истим наведе клаузулу прописану овом тачком.

Na osnovu člana 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08) a u vezi sa Odlukom o privremenom finansiranju institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obaveza Bosne i Hercegovine za period juli-septembar 2019. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 52/19), na prijedlog Ministarstva sigurnosti Bosne i Hercegovine, Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na izvanrednoj sjednici (telefonskoj) održanoj 15.10.2019. godine, donijelo je

ODLUKU

**O UTVRĐIVANJU PLANA PRIJEMA KADETA U
POLICIJSKE AGENCIJE NA NIVOU INSTITUCIJA
BOSNE I HERCEGOVINE U 2019. GODINI**

Član 1.

(Predmet Odluke)

- (1) Ovom Odlukom utvrđuje se Plan prijema kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini i to: Državnu agenciju za istrage i zaštitu.
- (2) Plan prijema kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini iz stava (1) ovog člana sastavni je dio ove Odluke.

Član 2.

(Sredstva za realizaciju Odluke)

- (1) Sredstva za isplatu naknade kadetima te za finansiranje zapošljavanja policijskih službenika osiguravaju se u Budžetu Državne agencije za istrage i zaštitu.
- (2) Ostala sredstva potrebna za školovanje kadeta osiguravaju se u Budžetu Agencije za školovanje i stručno usavršavanje kadrova.

Član 3.

(Stupanje na snagu)

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 136/19
15. oktobra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Vijeća ministara BiH
Dr. **Denis Zvizdić**, s. r.

PLAN

**PRIJEMA KADETA U POLICIJSKE AGENCIJE NA
NIVOU INSTITUCIJA BOSNE I HERCEGOVINE
U 2019. GODINI**

I

Ovim Planom utvrđuje se prijem kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini i to: Državnu agenciju za istrage i zaštitu, kao upravnu organizaciju u sastavu Ministarstva sigurnosti Bosne i Hercegovine.

II

Plan prijema kadeta, broj kadeta i dinamički plan zapošljavanja u navedenoj policijskoj agenciji iz tačke I ovog Plana prikazan je u tabeli:

Naziv policijske agencije	Broj kadeta (prema činu)		Datum početka školovanja		Dinamički plan zapošljavanja	
	Policijac	Mladi inspektor	Policijac	Mladi inspektor	Policijac	Mladi inspektor
Državna agencija za istrage i zaštitu	8	-	Septembar 2019. godine	-	Mart 2020. godine	-

III

Agencija za školovanje i stručno usavršavanje kadrova je nadležna za školovanje policijskih kadrova, odnosno kadeta iz tačke II ovog Plana.

IV

Nakon što se odobri Budžet za svaku fiskalnu godinu, izvršiće se zapošljavanje policijskih kadrova iz ovog Plana najkasnije u roku od 90 dana od datuma predviđenog dinamikom iz tačke II ovog Plana. Obavezuju se policijske agencije da prilikom zaključivanja pojedinačnih ugovora s kadetima obavezno u istim navede klauzulu propisanu ovom tačkom.

723

Temeljem članka 17. i članka 22. stavak 1. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. rujna 2019. godine, donijelo je

ODLUKU

O IZMJENI ODLUKE O OSNIVANJU RADNE SKUPINE ZA IZRADU NACRTA ZAKONA O SPRJEČAVANJU PRANJA NOVCA I FINANCIRANJA TERORISTIČKIH AKTIVNOSTI

Članak 1.

U Odluci o osnivanju Radne skupine za izradu Nacrta zakona o sprečavanju pranja novca i financiranja terorističkih aktivnosti ("Službeni glasnik BiH", broj 72/18), članak 6. mijenja se i glasi:

"Članak 6.

(Rok za izradu)

Radna skupina je u obvezi izvršiti zadatak iz članka 2. ove Odluke do 31. prosinca 2019. godine."

Članak 2.

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 141/19
19. rujna 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. **Denis Zvizdić**, v. r.

- (1) Nakon postavljanja sumnje da je životinja bijesna, veterinar, iz ovlaštene veterinarske organizacije, mora obaviti klinički pregled životinje, radi utvrđivanja opravdanosti sumnje na bjesnoću.

- (2) Ako veterinar iz mjerodavne, ovlaštene veterinarske organizacije, klinički potvrdi sumnju na bjesnoću, mjerodavni veterinarski inspektor mora odmah narediti eutanaziju životinje i slanje materijala na laboratorijsko pretraživanje u ovlaštenu veterinarsku dijagnostičku laboratoriju.
- (3) Pregledu iz stavka (1) ovog članka podliježe i svaka životinja koju je bolesna životinja mogla zaraziti.

Članak 6.

(Nadzor nad sumnjivim životinjama)

- (1) Klinički zdravi psi i mačke koji ozlijede ljude moraju se promatrati tijekom deset dana od strane mjerodavne ovlaštene veterinarske organizacije. U tom vremenu obaviti će se tri klinička pregleda: prvog, petog i desetog dana.
- (2) Nakon postavljanja sumnje na bjesnoću, glava ili lešina životinje moraju se poslati na laboratorijsko pretraživanje u ovlaštenu veterinarsku dijagnostičku laboratoriju.

Članak 7.

(Potvrda slučaja)

Životinja se smatra bijesnom ako se laboratorijskom pretragom, tehnikom imunofluorescentnih antitijela ili biološkim eksperimentom na miševima, utvrdi bjesnoća.

Članak 8.

(Mjere u slučaju utvrđivanja bjesnoće)

Kad se utvrdi bjesnoća i dok traje opasnost od bjesnoće, u zaraženom i ugroženom području moraju se narediti ove mjere:

- zatvaranje životinja za koje se sumnja da su bijesne;
- zatvaranje pasa mlađih od tri mjeseca;
- držanje pasa i mačaka pod kontrolom, pri čemu psi moraju biti označeni i držani na povocu i s brnjicom;
- zabrana prometa pasa i mačaka;
- provjera postupaka što ih je poduzeo držatelj životinja i utvrđivanje mogućeg kontakta zaražene životinje s drugim životinjama ili ljudima, na koje se bjesnoća može prenijeti;
- zaštitno cijepljenje pasa, a prema potrebi i drugih na bjesnoću primljivih životinja;
- eutanazija necijepljenih pasa i mačaka, te napuštenih pasa i mačaka;
- organizirano proredivanje populacije lisica, a po potrebi i drugih divljih životinja;
- eutanazija životinja oboljelih od bjesnoće i životinja koje je ugrizla bijesna životinja, a životinje cijepljene protiv bjesnoće koje je ugrizla bijesna životinja stavljaju se pod pojačani nadzor u trajanju od šest mjeseci, i u tom razdoblju je vlasnik životinje dužan veterinarskoj organizaciji prijaviti promjene zdravstvenog stanja nadziranih životinja;
- eutanazija životinja koje su bile u dodiru s bijesnom životinjom, tj. životinja sumnjivih na bjesnoću ili cijepljenje tih životinja, ako na njima nema ugriza (osim necijepljenih pasa i mačaka) i njihovo držanje u karanteni šest mjeseci;
- eutanazija životinja za koje se sumnja da su bijesne, a promijenile su ponašanje svojstveno svojoj vrsti;
- zabrana iznošenja životinjskih proizvoda, životinjskih sirovina i predmeta kojima se bjesnoća može prenijeti iz zaraženog dvorišta i drugih mjesta;
- zabrana skidanja kože s lešina pasa, mačaka, lisica, vukova i ostalih krznaša.

Članak 9.

(Iznimka za radne pse)

Iznimno od odredbe članka 8. točka c) ovog Pravilnika, izvan naseljenih mjesta mogu se slobodno kretati: psi čuvari

stada na ispaši uz stado, službeni psi policije i oružanih snaga, psi spasilačkih ekipa i psi vodiči slijepih osoba, ako je nakon cijepljenja proteklo vrijeme stvaranja imuniteta.

Članak 10.

(Zabrana lova)

Pri utvrđivanju bjesnoće divljači, lov te divljači može se zabraniti na određeno vrijeme.

Članak 11.

(Dezinfekcija)

Dezinfekcija prostorija i prostora u kojima se nalazi bijesna ili na bjesnoću sumnjiva životinja, te pribora koji je bio u dodiru s takvom životinjom, obavlja se svakodnevno, do ubijanja životinja ili do prestanka promatranja na bjesnoću sumnjive životinje, nakon čega se obavlja završna dezinfekcija.

Članak 12.

(Uvjeti za izložbe)

Na izložbama i svim drugim oblicima okupljanja pasa i mačaka mogu sudjelovati samo psi i mačke s potvrdom o obavljenom zaštitnom cijepljenju protiv bjesnoće, ako je nakon cijepljenja proteklo vrijeme stvaranja imuniteta.

Članak 13.

(Završne mjere)

Smatra se da je bjesnoća prestala ako su obavljene sve naredene mjere, ako je obavljena završna dezinfekcija i ako je od tada prošlo tri mjeseca, za koje vrijeme nije utvrđen ni jedan slučaj bjesnoće životinja na tom području.

Članak 14.

(Prestanak važenja)

Danom stupanja na snagu ovog Pravilnika prestaje važiti Pravilnik o mjerama za suzbijanje i iskorjenjivanje bjesnoće kod životinja ("Službeni list SFRJ", broj 39/88), koji je preuzet Uredbom sa zakonskom snagom o preuzimanju i primjenjivanju saveznih zakona koji se u Bosni i Hercegovini primjenjuju kao republički zakoni ("Službeni list BiH", br. 2/92 i 13/94).

Članak 15.

(Stupanje na snagu)

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

VM broj 133/19
19. rujna 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. **Denis Zvizdić**, v. r.

На основу члана 15. став 2. Закона о ветеринарству у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", број 34/02) и члана 17. Закона о Савјету министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 и 24/08), Савјет министара Босне и Херцеговине, на приједлог Канцеларије за ветеринарство Босне и Херцеговине, на 177. сједници, одржаној 19. септембра 2019. године, донио је

ПРАВИЛНИК О МЈЕРАМА ЗА СУЗБИЈАЊЕ И ИСКОРЈЕЊИВАЊЕ БЈЕСНИЛА КОД ЖИВОТИЊА

Члан 1.

(Предмет)

Овим Правилником се прописују мјере за сузбијање и искорјењивање бјеснила код животиња.

Члан 2.

(Дефиниције)

За потребе овог Правилника користе се следеће дефиниције:

- a) сумња на појаву бјеснила је случај када, до добијања резултата из лабораторије, резултат клиничког прегледа и епизоотиолошког испитивања указује да постоји опасност од појаве бјеснила,
- б) жариште је имање или друго мјесто гдје се налазе животиње и гдје је један или више случајева болести службено потврђен;
- ц) заражено подручје је подручје гдје је утврђено једно или више жаришта и гдје постоји могућност ширења заразе и обухвата подручје у полупречнику од најмање три километра од жаришта болести;
- д) угрожено подручје је подручје на које се зараза са зараженог подручја може пренијети и гдје постоји могућност ширења заразе и обухвата подручје у полупречнику од најмање десет километара од жаришта болести;
- е) надлежна тијела су Канцеларија за ветеринарство Босне и Херцеговине, Федерално министарство пољопривреде, водопривреде и шумарства, Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде Републике Српске и Одсјек за пољопривреду, шумарство и водопривреду Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Члан 3.

(Идентификација паса)

Ради сузбијања бјеснила код животиња обавезно је извршити идентификацију паса у складу с одредбама Правилника о идентификацији и вођењу евиденције паса, мачака и питомих вретига у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 96/16 и 34/19).

Члан 4.

(Вакцинација против бјеснила)

- (1) Сви пси старији од три мјесеца морају бити вакцинисани против бјеснила и бити у периоду имунитета.
- (2) Животиња се сматра заштићеном од бјеснила, у случају примарне вакцинације, када је протекао 21 дан од дана вакцинације, према упутству произвођача примарне вакцине.
- (3) Животиња се сматра заштићеном од бјеснила од дана ревакцинације, ако је ревакцинација извршена у року за вакцинацију, према упутству произвођача којим је извршена претходна вакцинација.
- (4) Канцеларија за ветеринарство Босне и Херцеговине, у сарадњи с надлежним тијелима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине, може наредити и вакцинацију других врста животиња, укључујући и оралну вакцинацију дивљих животиња.

Члан 5.

(Мјере у случају сумње на бјеснило)

- (1) Након постављања сумње да је животиња бијесна, ветеринар, из овлаштене ветеринарске организације, мора обавити клинички преглед животиње, ради утврђивања оправданости сумње на бјеснило.
- (2) Ако ветеринар из надлежне, овлаштене ветеринарске организације, клинички потврди сумњу на бјеснило, надлежни ветеринарски инспектор мора одмах наредити еутаназију животиње и слање материјала на лабораторијско претраживање у овлаштену ветеринарску дијагностичку лабораторију.
- (3) Прегледу из става (1) овог члана подлијеже и свака животиња коју је болесна животиња могла заразити.

Члан 6.

(Надзор над сумњивим животињама)

- (1) Клинички здрави пси и мачке који озлиједе људе морају се посматрати током десет дана од стране надлежне овлаштене ветеринарске организације. У том времену обавиће се три клиничка прегледа: првог, петог и десетог дана.
- (2) Након постављања сумње на бјеснило, глава или лешина животиње морају се послати на лабораторијско претраживање у овлаштену ветеринарску дијагностичку лабораторију.

Члан 7.

(Потврда случаја)

Животиња се сматра бијесном ако се лабораторијском претрагом, техником имунофлуоресцентних антителија или биолошким експериментом на мишевима, утврди бјеснило.

Члан 8.

(Мјере у случају утврђивања бјеснила)

Кад се утврди бјеснило и док траје опасност од бјеснила, у зараженом и угроженом подручју морају се наредити ове мјере:

- а) затварање животиња за које се сумња да су бијесне;
- б) затварање паса млађих од три мјесеца;
- ц) држање паса и мачака под контролом, при чему пси морају бити означени и држани на повоцу и с брњицом;
- д) забрана промета паса и мачака;
- е) провјера поступака које је предузео држалац животиња и утврђивање могућег контакта заражене животиње с другим животињама или људима, на које се бјеснило може пренијети;
- ф) заштитна вакцинација паса, а према потреби и других на бјеснило примљивих животиња;
- г) еутаназија невакцинисаних паса и мачака, те напуштених паса и мачака;
- х) организовано проређивање популације лисица, а по потреби и других дивљих животиња;
- и) еутаназија животиња обољелих од бјеснила и животиња које је угризла бијесна животиња, а животиње вакцинисане против бјеснила које је угризла бијесна животиња стављају се под појачани надзор у трајању од шест мјесеци, и у том периоду је власник животиње дужан ветеринарској организацији пријавити промјене здравственог стања надзираних животиња;
- ј) еутаназија животиња које су биле у додиру с бијесном животињом, тј. животиња сумњивих на бјеснило или вакцинација тих животиња, ако на њима нема угриза (осим невакцинисаних паса и мачака) и њихово држање у карантину шест мјесеци;
- к) еутаназија животиња за које се сумња да су бијесне, а промијениле су понашање својствено својој врсти;
- л) забрана изношења животињских производа, животињских сировина и предмета којима се бјеснило може пренијети из зараженог дворишта и других мјеста;
- м) забрана скидања коже с лешина паса, мачака, лисица, вукова и осталих крзнаша.

Члан 9.

(Изузетак за радне псе)

Изузетно од одредбе члана 8. тачка ц) овог Правилника, изван насељених мјеста могу се слободно

кретати: пси чувари стада на испашаи уз стадо, службени пси полиције и оружаних снага, пси спасилачких екипа и пси водичи слијепих особа, ако је након вакцинације протекло вријеме стварања имунитета.

Члан 10.

(Забрана лова)

При утврђивању бјеснила дивљачи, лов те дивљачи може се забранити на одређено вријеме.

Члан 11.

(Дезинфекција)

Дезинфекција просторија и простора у којима се налази бјесна или на бјеснило сумњива животиња, те прибора који је био у додиру с таквом животињом, обавља се свакодневно, до убијања животиња или до престанка посматрања на бјеснило сумњиве животиње, након чега се обавља завршна дезинфекција.

Члан 12.

(Услови за изложбе)

На изложбама и свим другим облицима окупљања паса и мачака могу учествовати само пси и мачке с потврдом о обављеној заштитној вакцинацији против бјеснила, ако је након вакцинације протекло вријеме стварања имунитета.

Члан 13.

(Завршне мјере)

Сматра се да је бјеснило престало ако су обављене све наређене мјере, ако је обављена завршна дезинфекција и ако је од тада прошло три мјесеца, за које вријеме није утврђен ни један случај бјеснила животиња на том подручју.

Члан 14.

(Престанак важења)

Даном ступања на снагу овог Правилника престаје важити Правилник о мјерама за сузбијање и искорјењивање бјеснила код животиња ("Службени лист СФРЈ", број 39/88), који је преузет Уредбом са законском снагом о преузимању и примјењивању савезних закона који се у Босни и Херцеговини примјењују као републички закони ("Службени лист БиХ", бр. 2/92 и 13/94).

Члан 15.

(Ступање на снагу)

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

СМ број 133/19

19. септембра 2019. године
Сарајево

Предсједавајући

Савјета министара БиХ
Др **Денис Звиздић**, с. р.

Na osnovu člana 15. stav 2. Zakona o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", broj 34/02) i člana 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na prijedlog Ureda za veterinarstvo Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici, održanoj 19. septembra 2019. godine, donijelo je

PRAVILNIK O MJERAMA ZA SUZBIJANJE I ISKORJENJIVANJE BJESNILA KOD ŽIVOTINJA

Члан 1.

(Предмет)

Ovim Pravilnikom se propisuju мјере за сузбијање и искорјењивање бјеснила код животиња.

Члан 2.

(Дефиниције)

Za potrebe ovog Pravilnika koriste se sljedeće definicije:

- sumnja na pojavu бјеснила је случај када, до добијања резултата из лабораторија, резултат клиничког прегледа и епизоотолошког испитивања указује да постоји опасност од појаве бјеснила,
- žarište је иманје или друго мјесто гдје се налазе животиње и гдје је један или више случајева болести службено потврђен;
- заражено подручје је подручје гдје је утврђено једно или више žarišta и гдје постоји могућност шirenja zaraze i obuhvata подручје у полупрећнику од најмање три километра од žarišta болести;
- угрожено подручје је подручје на које се зараза са зараженог подручја може пренијети и гдје постоји могућност шirenja zaraze i obuhvata подручје у полупрећнику од најмање десет километара од žarišta болести;
- nadležna tijela су Уред за ветеринарство Босне и Херцеговине, Федерално министарство пољопривреде, водопривреде и шумарства, Министарство пољопривреде, шумарства и водопривреде Републике Српске и Одјел за пољопривреду, шумарство и водопривреду Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Члан 3.

(Идентификација паса)

Radi suzbijanja бјеснила код животиња обавезно је извршити идентификацију паса у складу с одредбама Правилника о идентификацији и вођењу евиденције паса, мачака и питомих вретца у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 96/16 и 34/19).

Члан 4.

(Вакцинација против бјеснила)

- Svi psi stariji od tri mjeseca moraju biti vakcinirani protiv бјеснила и бити у периоду имунитета.
- Životinja се сматра заштићеном од бјеснила, у случају примарне вакцинације, када је protekao 21 дан од дана вакцинације, према упуту произвођача примарне вакцине.
- Životinja се сматра заштићеном од бјеснила од дана ревакцинације, ако је ревакцинација извршена у року за вакцинацију, према упуту произвођача којом је извршена претходна вакцинација.
- Уред за ветеринарство Босне и Херцеговине, у сарадњи с надлежним тијелима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине, може наредити и вакцинацију других врста животиња, укључујући и оралну вакцинацију дивљих животиња.

Члан 5.

(Мјере у случају сумње на бјеснило)

- Nakon postavljanja сумње да је животиња бјесна, ветеринар, из овлаштене ветеринарске организације, мора обавити клинички преглед животиње, ради утврђивања оправданости сумње на бјеснило.
- Ako ветеринар из надлежне, овлаштене ветеринарске организације, клинички потврди сумњу на бјеснило, надлежни ветеринарски инспектор мора одмах наредити еутаназу животиње и слање материјала на лабораторијско претраживање у овлашћени ветеринарски дијагностички лабораториј.
- Pregledu из става (1) овог члана подлијеже и свака животиња коју је болесна животиња могла заразити.

Члан 6.

(Надзор над сумњивим животињама)

- Klinički zdravi psi i mačke koji ozlijede ljude moraju се посматрати током десет дана од стране надлежне овлаштене

veterinarske organizacije. U tom vremenu obaviti će se tri klinička pregleda: prvog, petog i desetog dana.

- (2) Nakon postavljanja sumnje na bjesnilo, glava ili lešina životinje moraju se poslati na laboratorijsko pretraživanje u ovlaštenu veterinarsku dijagnostičku laboratoriju.

Član 7.

(Potvrda slučaja)

Životinja se smatra bjesnom ako se laboratorijskom pretragom, tehnikom imunofluorescentnih antitijela ili biološkim eksperimentom na miševima, utvrdi bjesnilo.

Član 8.

(Mjere u slučaju utvrđivanja bjesnila)

Kad se utvrdi bjesnilo i dok traje opasnost od bjesnila, u zaraženom i ugroženom području moraju se narediti ove mjere:

- zatvaranje životinja za koje se sumnja da su bjesne;
- zatvaranje pasa mlađih od tri mjeseca;
- držanje pasa i mačaka pod kontrolom, pri čemu psi moraju biti označeni i držani na povocu i s nprjicom;
- zabrana prometa pasa i mačaka;
- provjera postupaka što ih je poduzeo držalac životinja i utvrđivanje mogućeg kontakta zaražene životinje s drugim životinjama ili ljudima, na koje se bjesnilo može prenijeti;
- zaštitna vakcinacija pasa, a prema potrebi i drugih na bjesnilo primljivih životinja;
- eutanazija nevakciniranih pasa i mačaka, te napuštenih pasa i mačaka;
- organizirano proredivanje populacije lisica, a po potrebi i drugih divljih životinja;
- eutanazija životinja oboljelih od bjesnila i životinja koje je ugrizla bjesna životinja, a životinje vakcinirane protiv bjesnila koje je ugrizla bjesna životinja stavljaju se pod pojačani nadzor u trajanju od šest mjeseci, i u tom periodu je vlasnik životinje dužan veterinarskoj organizaciji prijaviti promjene zdravstvenog stanja nadziranih životinja;
- eutanazija životinja koje su bile u dodiru s bjesnom životinjom, tj. životinja sumnjivih na bjesnilo ili vakcinacija tih životinja, ako na njima nema ugriza (osim nevakciniranih pasa i mačaka) i njihovo držanje u karanteni šest mjeseci;
- eutanazija životinja za koje se sumnja da su bjesne, a promijenile su ponašanje svojstveno svojoj vrsti;
- zabrana iznošenja životinjskih proizvoda, životinjskih sirovina i predmeta kojima se bjesnilo može prenijeti iz zaraženog dvorišta i drugih mjesta;
- zabrana skidanja kože s lešina pasa, mačaka, lisica, vukova i ostalih krznaša.

Član 9.

(Izuzetak za radne pse)

Izuzetno od odredbe člana 8. tačka c) ovog Pravilnika, izvan naseljenih mjesta mogu se slobodno kretati: psi čuvari stada na ispaši uz stado, službeni psi policije i oružanih snaga, psi spasilačkih ekipa i psi vodiči slijepih osoba, ako je nakon vakcinacije proteklo vrijeme stvaranja imuniteta.

Član 10.

(Zabrana lova)

Pri utvrđivanju bjesnila divljači, lov te divljači može se zabraniti na određeno vrijeme.

Član 11.

(Dezinfekcija)

Dezinfekcija prostorija i prostora u kojima se nalazi bjesna ili na bjesnilo sumnjiva životinja, te pribora koji je bio u dodiru s takvom životinjom, obavlja se svakodnevno, do

ubijanja životinja ili do prestanka posmatranja na bjesnilo sumnjive životinje, nakon čega se obavlja završna dezinfekcija.

Član 12.

(Uvjeti za izložbe)

Na izložbama i svim drugim oblicima okupljanja pasa i mačaka mogu učestvovati samo psi i mačke s potvrdom o obavljenoj zaštitnoj vakcinaciji protiv bjesnila, ako je nakon vakcinacije proteklo vrijeme stvaranja imuniteta.

Član 13.

(Završne mjere)

Smatra se da je bjesnilo prestalo ako su obavljene sve naređene mjere, ako je obavljena završna dezinfekcija i ako je od tada prošlo tri mjeseca, za koje vrijeme nije utvrđen ni jedan slučaj bjesnila životinja na tom području.

Član 14.

(Prestanak važenja)

Danom stupanja na snagu ovog Pravilnika prestaje važiti Pravilnik o mjerama za suzbijanje i iskorjenjivanje bjesnila kod životinja ("Službeni list SFRJ", broj 39/88), koji je preuzet Uredbom sa zakonskom snagom o preuzimanju i primjenjivanju saveznih zakona koji se u Bosni i Hercegovini primjenjuju kao republički zakoni ("Službeni list BiH", br. 2/92 i 13/94).

Član 15.

(Stupanje na snagu)

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

VM broj 133/19

19. septembra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući

Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, s. r.

725

Temeljem članka 33. stavak 5. Zakona o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", broj 34/02) i članka 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na prijedlog Ureda za veterinarstvo Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. rujna 2019. godine, donijelo je

PRAVILNIK O MAKSIMALNO DOPUŠTENIM KOLIČINAMA KOKCIDIOSTATIKA U MESU PERADI KOJI SU POSLEDJICA PREHRANE PERADI HRANOM KOJA SADRŽI KOKCIDIOSTATIKE

Članak 1.

(Predmet)

Ovim Pravilnikom se propisuju maksimalno dopuštene količine kokcidiostatika u mesu peradi koji su posljedica prehrane peradi hranom koja sadrži kokcidiostatike, za koje je njihovo dodavanje u hrani namijenjeno.

Članak 2.

(Mjerodavna tijela)

- (1) Mjerodavna tijela za provedbu ovog Pravilnika u Bosni i Hercegovini su:

- Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa Bosne i Hercegovine - Ured za veterinarstvo Bosne i Hercegovine;
- Mjerodavna tijela entiteta i Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine: mjerodavna tijela definirana Zakonom o veterinarstvu u Federaciji Bosne i Hercegovine ("Službene novine Federacije BiH", broj 46/00), Zakonom o veterinarstvu u Republici Srpskoj ("Službeni glasnik RS", br. 42/08 i 06/12), Zakonom

o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", broj 34/02) u slučaju Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine, Zakonom o inspekcijama u Federaciji Bosne i Hercegovine ("Službene novine Federacije BiH", broj 69/05), Zakonom o inspekcijama u Republici Srpskoj ("Službeni glasnik RS", broj 74/10) i Zakonom o inspekcijama Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik Brčko Distrikta BiH", br. 24/08, 25/08, 20/13 i 16/18).

- (2) Mjerodavna tijela iz stavka (1) ovoga članka obavljaju svoje aktivnosti i izvršavaju svoje obveze sukladno svojim mjerodavnostima prema trenutačno važećim propisima.

Članak 3.

(Obujam primjene)

- (1) Meso peradi navedeno u Prilogu ovog Pravilnika ne smije se stavljati na tržište kada sadrži tvari iz Priloga ovog Pravilnika u količini koja prelazi maksimalno dopuštene količine navedene u istom Prilogu.
- (2) Nije dopušteno miješanje mesa peradi koje sadrži tvari sukladno maksimalno dopuštenim količinama navedenim u Prilogu ovog Pravilnika sa onim mesom peradi kod kojih su te maksimalno dopuštene količine prekoračene.
- (3) Maksimalno dopuštene količine propisane ovim Pravilnikom koriste se u svrhu osiguranja kontrole rezidua određenih kokcidiostatika kod peradi do donošenja posebnog propisa kojim se utvrđuje uporaba kokcidiostatika kao aditiva u hrani za životinje.
- (4) Maksimalno dopuštene količine navedene u Prilogu ovog Pravilnika primjenjuju se ne dovodeći u pitanje odredbe i maksimalno dopuštene količine propisane Pravilnikom o maksimalno dopuštenim količinama farmakološko aktivnih supstancija u proizvodima životinjskog podrijetla ("Službeni glasnik BiH", br. 61/11, 67/12 i 45/16).

Članak 4.

(Stupanje na snagu)

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

VM broj 137/19
19. rujna 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, v. r.

PRIOLOG MAKSIMALNO DOPUŠTENE KOLIČINE KOKCIDIOSTATIKA U MESU PERADI

Kokcidiostatik	Vrsta peradi	Maksimalno dozvoljena količina u µg/kg (ppb)
Nikarbazin (ostatak: 4,4'-dinitrokarbanilid (DNC))	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	200 200 200 200
Narazin	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - masno tkivo	15 50 15 50
Salinomycin natrij	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	15 150 40 150
Monenzin natrij	Pilići za tov i purice: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	8 8 8 25
Maduramicin amonijum	Pilići za tov:	

	- mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	30 150 100 150
Robenidin hidrohlorid	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo Purice: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	200 800 350 1 300 200 400 200 400
Dekokvinat	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	500 1 000 800 1 000

На основу члана 33. став 5. Закона о ветеринарству у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", број 34/02) и члана 17. Закона о Савјету министара Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 и 24/08), Савјет министара Босне и Херцеговине, на приједлог Канцеларије за ветеринарство Босне и Херцеговине, на 177. сједници одржаној 19. септембра 2019. године, донио је

ПРАВИЛНИК

О МАКСИМАЛНО ДОЗВОЉЕНИМ КОЛИЧИНАМА КОКЦИДИОСТАТИКА У МЕСУ ПЕРАДИ КОЈИ СУ ПОСЉЕДИЦА ИСХРАНЕ ПЕРАДИ ХРАНОМ КОЈА САДРЖИ КОКЦИДИОСТАТИКЕ

Члан 1.

(Предмет)

Овим Правилником се прописују максимално дозвољене количине кокцидиостатика у месу перади који су последица исхране перади храном која садржи кокцидиостатике, за које је њихово додавање у храни намијењено.

Члан 2.

(Надлежни органи)

- (1) Надлежни органи за провођење овог Правилника у Босни и Херцеговини су:
- Министарство спољне трговине и економских односа Босне и Херцеговине - Канцеларија за ветеринарство Босне и Херцеговине;
 - Надлежни органи ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине: надлежни органи дефинисани Законом о ветеринарству у Федерацији Босне и Херцеговине ("Службене новине Федерације БиХ", број 46/00), Законом о ветеринарству у Републици Српској ("Службени гласник РС", бр. 42/08 и 06/12), Законом о ветеринарству у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", број 34/02) у случају Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине, Законом о инспекцијама у Федерацији Босне и Херцеговине ("Службене новине Федерације БиХ", број 69/05), Законом о инспекцијама у Републици Српској ("Службени гласник РС", број 74/10) и Законом о инспекцијама Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине ("Службени гласник Брчко Дистрикта БиХ", бр. 24/08, 25/08, 20/13 и 16/18).

- (2) Надлежни органи из става (1) овога члана обављају своје активности и извршавају своје обавезе у складу са својим надлежностима према тренутно важећим прописима.

Члан 3.

(Обим примјене)

- (1) Месо перади наведено у Прилогу овог Правилника не смије се стављати на тржиште када садржи материје из Прилога овог Правилника у количини која прелази максимално дозвољене количине наведене у истом Прилогу.
- (2) Није дозвољено мијешање меса перади које садржи материје у складу са максимално дозвољеним количинама наведеним у Прилогу овог Правилника са оним месом перади код којих су те максимално дозвољене количине прекорачене.
- (3) Максимално дозвољене количине прописане овим Правилником користе се у сврху осигурања контроле резидуа одређених кокцидиостатика код перади до доношења посебног прописа којим се утврђује употреба кокцидиостатика као адитива у храни за животиње.
- (4) Максимално дозвољене количине наведене у Прилогу овог Правилника примјењују се не доводећи у питање одредбе и максимално дозвољене количине прописане Правилником о максимално дозвољеним количинама фармаколошко активних супстанци у производима животињског поријекла ("Службени гласник БиХ", бр. 61/11, 67/12 и 45/16).

Члан 4.

(Ступање на снагу)

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

СМ број 137/19
19. септембра 2019. године
Сарајево

Предсједавајући
Савјета министара БиХ
Др **Денис Звиздић**, с. р.

ПРИЛОГ МАКСИМАЛНО ДОЗВОЉЕНЕ КОЛИЧИНЕ КОКЦИДИОСТАТИКА У МЕСУ ПЕРАДИ

Кокцидиостатик	Врста перади	Максимално дозвољена количина у $\mu\text{g/kg}$ (ppb)
Никарбазин (остатак: 4,4'-динитрокарбанилид (DNC))	Пилићи за тов: - мишић - јетра - бубрег - кожа/масно ткиво	200 200 200 200
Наразин	Пилићи за тов: - мишић - јетра - бубрег - масно ткиво	15 50 15 50
Салиномицин натријум	Пилићи за тов: - мишић - јетра - бубрег - кожа/масно ткиво	15 150 40 150
Монензин натријум	Пилићи за тов и ћурке: - мишић - јетра - бубрег - кожа/масно ткиво	8 8 8 25
Мадурамицин амонијум	Пилићи за тов: - мишић - јетра - бубрег - кожа/масно ткиво	30 150 100 150
Робенидин хидрохлорид	Пилићи за тов: - мишић	200

	- јетра - бубрег - кожа/масно ткиво Ћурке: - мишић - јетра - бубрег - кожа/масно ткиво	800 350 1 300 200 400 200 400
Декоквинат	Пилићи за тов: - мишић - јетра - бубрег - кожа/масно ткиво	500 1 000 800 1 000

Na osnovu člana 33. stav 5. Zakona o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", broj 34/02) i člana 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na prijedlog Ureda za veterinarstvo Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. septembra 2019. godine, donijelo je

ПРАВИЛНИК О МАКСИМАЛНО ДОЗВОЉЕНИМ КОЛИЧИНАМА КОКЦИДИОСТАТИКА У МЕСУ ПЕРАДИ КОЈИ СУ ПОСЛЈЕДИЦА ИШРАНЕ ПЕРАДИ ХРАНОМ КОЈА САДРЖИ КОКЦИДИОСТАТИКЕ

Члан 1.

(Предмет)

Ovim Pravilnikom se propisuju maksimalno dozvoljene količine kokcidiostatika u mesu peradi koji su posljedica ishrane peradi hranom koja sadrži kokcidiostatike, za koje je njihovo dodavanje u hrani namijenjeno.

Члан 2.

(Надлежни органи)

- (1) Надлежни органи за provedbu ovog Pravilnika u Bosni i Hercegovini su:
- Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa Bosne i Hercegovine – Ured za veterinarstvo Bosne i Hercegovine;
 - Nadležni organi entiteta i Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine: nadležni organi definirani Zakonom o veterinarstvu u Federaciji Bosne i Hercegovine ("Službene novine Federacije BiH", broj 46/00), Zakonom o veterinarstvu u Republici Srpskoj ("Službeni glasnik RS", br. 42/08 i 06/12), Zakonom o veterinarstvu u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", broj 34/02) u slučaju Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine, Zakonom o inspekcijama u Federaciji Bosne i Hercegovine ("Službene novine Federacije BiH", broj 69/05), Zakonom o inspekcijama u Republici Srpskoj ("Službeni glasnik RS", broj 74/10) i Zakonom o inspekcijama Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik Brčko Distrikta BiH", br. 24/08, 25/08, 20/13 i 16/18).
- (2) Надлежни органи из става (1) овога члана обављају своје активности и извршавају своје обавезе у складу са својим надлежностима према тренутно важећим прописима.

Члан 3.

(Обим примјене)

- (1) Месо перади наведено у Прилогу овог Правилника не смије се стављати на тржиште када садржи материје из Прилога овог Правилника у количини која прелази максимално дозвољене количине наведене у истом Прилогу.

- (2) Nije dozvoljeno miješanje mesa peradi koje sadrži materije u skladu sa maksimalno dozvoljenim količinama navedenim u Prilogu ovog Pravilnika sa onim mesom peradi kod kojih su te maksimalno dozvoljene količine prekoračene.
- (3) Maksimalno dozvoljene količine propisane ovim Pravilnikom koriste se u svrhu osiguranja kontrole rezidua određenih kokcidiostatika kod peradi do donošenja posebnog propisa kojim se utvrđuje upotreba kokcidiostatika kao aditiva u hrani za životinje.
- (4) Maksimalno dozvoljene količine navedene u Prilogu ovog Pravilnika primjenjuju se ne dovodeći u pitanje odredbe i maksimalno dozvoljene količine propisane Pravilnikom o maksimalno dozvoljenim količinama farmakološko aktivnih supstanci u proizvodima životinjskog porijekla ("Službeni glasnik BiH", br. 61/11, 67/12 i 45/16).

Član 4.

(Stupanje na snagu)

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

VM broj 137/19
19. septembra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, s. r.

PRIOLOG
MAKSIMALNO DOZVOLJENE KOLIČINE
KOKCIDIOSTATIKA U MESU PERADI

Kokcidiostatik	Vrsta peradi	Maksimalno dozvoljena količina u µg/kg (ppb)
Nikarbazin (ostatak: 4,4'-dinitrokarbanilid (DNC))	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	200 200 200 200
Narazin	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - masno tkivo	15 50 15 50
Salinomycin natrij	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	15 150 40 150

Monenzin natrij	Pilići za tov i ćurke: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	8 8 8 25
Maduramicin amonijum	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	30 150 100 150
Robenidin hidrohlorid	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo Ćurke: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	200 800 350 1 300 200 400 200 400
Dekokvinat	Pilići za tov: - mišić - jetra - bubreg - koža/masno tkivo	500 1 000 800 1 000

726

Na temelju članka 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. rujna 2019. godine, donijelo je

ZAKLJUČAK

O DAVANJU SUGLASNOSTI PROCREDIT BANK D.D.
SARAJEVO ZA PODNOŠENJE KREDITNOG
ZAHTJEVA RAZVOJNOJ BANCII VIJEĆA EUROPE ZA
DJELOMIČNO FINANCIRANJE POTPROJEKATA ZA
PRODUKTIVNE INVESTITIJE U MALIM I SREDNJIM
PODUZEĆIMA

- Vijeće ministara Bosne i Hercegovine daje suglasnost ProCredit Bank d.d. Sarajevo da podnese kreditni zahtjev Razvojnoj bancii Vijeća Europe u iznosu od 10 milijuna EUR za djelomično financiranje potprojekata za produktivne investicije u malim i srednjim poduzećima koja su locirana širom Bosne i Hercegovine, a sukladno člancima II i VII Statuta (Articles of Agreement) Razvojne banke Vijeća Europe.
- Zadužuje se Ministarstvo financija i trezora Bosne i Hercegovine da o ovom Zaključku izvijesti Razvojnu banku Vijeća Europe i dostavi zahtjev za kredit banci.
- Ovaj Zaključak stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 140/19
19. rujna 2019. godine
Sarajevo

Predsjedatelj
Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, v. r.

Na osnovu člana 17. Zakona o Savjetu ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Savjet ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. septembra 2019. godine, donio je

ZAKLJUČAK

O DAVANJU SAGLASNOSTI PROKREDIT BANK D.D.
SARAJEVO ZA PODNOŠENJE KREDITNOG
ZAHTJEVA RAZVOJNOJ BANCII SAVJETA EVROPE
ZA DJELIMIČNO FINANCIRANJE
POTPROJEKATA ZA PRODUKTIVNE
INVESTITIJE U MALIM I SREDNJIM
PREDUZEĆIMA

- Savjet ministara Bosne i Hercegovine daje saglasnost Procredit Bank d.d. Sarajevo da podnese kreditni zahtjev Razvojnoj bancii Savjeta Evrope u iznosu od 10 miliona EUR-a za djelimično financiranje potprojekata za produktivne investicije u malim i srednjim preduzećima koja su locirana širom Bosne i Hercegovine, a u skladu sa članovima II i VII Statuta (Articles of Agreement) Razvojne banke Savjeta Evrope.
- Zadužuje se Ministarstvo finansija i trezora Bosne i Hercegovine da o ovom Zaključku obavijesti Razvojnu banku Savjeta Evrope i dostavi zahtjev za kredit banci.
- Ovaj Zaključak stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

CM broj 140/19
19. septembra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Savjeta ministara BiH
Dr Denis Zvizdić, s. r.

Na osnovu člana 17. Zakona o Vijeću ministara Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 30/03, 42/03, 81/06, 76/07, 81/07, 94/07 i 24/08), Vijeće ministara Bosne i Hercegovine, na 177. sjednici održanoj 19. septembra 2019. godine, donijelo je

ZAKLJUČAK

O DAVANJU SAGLASNOSTI PROCREDIT BANK D.D. SARAJEVO ZA PODNOŠENJE KREDITNOG ZAHTJEVA RAZVOJNOJ BANCII VIJEĆA EVROPE ZA DJELIMIČNO FINANSIRANJE POTPROJEKATA ZA PRODUKTIVNE INVESTICIJE U MALIM I SREDNJIM PREDUZEĆIMA

- Vijeće ministara Bosne i Hercegovine daje saglasnost ProCredit Bank d.d. Sarajevo da podnese kreditni zahtjev

- Razvojnoj bancii Vijeća Evrope u iznosu od 10 miliona EUR-a za djelimično finansiranje potprojekata za produktivne investicije u malim i srednjim preduzećima koja su locirana širom Bosne i Hercegovine, a u skladu sa članovima II i VII Statuta (Articles of Agreement) Razvojne banke Vijeća Evrope.
- Zadužuje se Ministarstvo finansija i trezora Bosne i Hercegovine da o ovom Zaključku obavijesti Razvojnu banku Vijeća Evrope i dostavi zahtjev za kredit bancii.
- Ovaj Zaključak stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

VM broj 140/19
19. septembra 2019. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Vijeća ministara BiH
Dr. Denis Zvizdić, s. r.

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE

727

Na temelju članka 122, a u skladu sa člankom 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 razdoblju od 01. srpnja do 30. rujna 2019. godine izdate su dozvole za upis u Registar sljedećih lijekova:

Rb	Naziv lijeka	Proizvođač	INN	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	BIEMPA-RIN	BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SİRKETİ, Turska	heparin	rastvor za injekciju	25000 i.j./5 mL	1 bočica sa 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji.	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-3007/19	26.07.2019	25.07.2024
2	AVARICON	PHARMANOVA d.o.o., Srbija	trokserutin	kapsula, tvrda	300 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5440/18	08.07.2019	07.07.2024
3	CRYPINEO	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	drospirenon, etinilestra-diol	film tableta	3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta	21 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 21 tabletom), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4047/18	03.07.2019	02.07.2024
4	OKTREOTID TEVA	TEVA B.V., Nizozemska	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem	20 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 mL rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-1708/18	26.07.2019	25.07.2024
5	OKTREOTID TEVA	TEVA B.V., Nizozemska	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem	30 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 mL rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-1709/18	26.07.2019	25.07.2024

6	OGIVRI	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	trastuzumab	prášak za koncentrat za otopinu za infuziju	150 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 15 ml, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-2492/19	26.07.2019	25.07.2024
7	RYDAPT	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	midostaurin	kapsula, meka	25 mg/1 kapsula	56 kapsula, (2 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji	SZU/Rp - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi; izuzetno se izdaje na recept uz napomenu, na receptu, da se radi o nastavku bolničkog liječenja	04-07.3-1-4485/18	26.07.2019	25.07.2024
8	RYDAPT	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	midostaurin	kapsula, meka	25 mg/1 kapsula	112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-4486/18	26.07.2019	25.07.2024
9	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2891/18	26.07.2019	25.07.2024
10	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2892/18	26.07.2019	25.07.2024
11	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2893/18	26.07.2019	25.07.2024
12	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	120 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	04-07.3-1-2894/18	26.07.2019	25.07.2024
13	GRILIF	SALVUS d.o.o, Hrvatska	chlorfenamin, paracetamol	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC/PVDC blister sa 14 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-2839/18	10.07.2019	09.07.2024
14	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	0,25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2600/18	26.07.2019	25.07.2024
15	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2612/18	26.07.2019	25.07.2024
16	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	0,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2613/18	26.07.2019	25.07.2024
17	SNUP D	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	dekspante-nol, ksilometa-zolin	sprej za nos, rastvor	0,5 mg/1 mL+ 50 mg/1 mL	10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5213/18	23.07.2019	22.07.2024

18	SNUP D	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	dekspante-nol, ksilometa-zolin	sprej za nos, rastvor	1 mg/1 mL+ 50 mg/1 mL	10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5214/18	23.07.2019	22.07.2024
19	FLUIMUKAN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	acetilcistein	oralni prašak	600 mg/1 vrećica	10 Al/papir vrećica sa po 1,6 g oralnog praška, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-4671/18	26.07.2019	25.07.2024
20	LOSPAM	SALVUS d.o.o, Hrvatska	doksilamin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-2836/18	10.07.2019	09.07.2024
21	DEFERASIROKS PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenziju	500 mg/1 tableta	30 tableta za oralnu suspenziju (10 PVC/PE/PVDC/PE/PVC-Al blistera sa po 3 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1707/18	08.07.2019	07.07.2024
22	Ozempic	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 3 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5703/19	29.08.2019	28.08.2024
23	OZEMPIC	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5704/19	29.08.2019	28.08.2024
24	OZEMPIC	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5705/19	29.08.2019	28.08.2024
25	JARAMERA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ezetimib	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6340/18	12.08.2019	11.08.2024
26	CRICEA	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	drosiprenon, etinilestra-diol	film tableta	3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta	28 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 24 aktivne tablete i 4 placebo tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4048/18	30.08.2019	29.08.2024
27	DUTAPROST Combo	LABORATORIOS LEON FARMA S.A, Španija	dutasterid, tamsulosin	kapsula, tvrda	0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-7861/18	29.08.2019	28.08.2024
28	LESTEDON	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	dutasterid	kapsula, meka	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3232/18	29.08.2019	28.08.2024
29	Pemetrexed Krka	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	pemetreksed	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	500 mg/1 bočica	1 bočica sa 500 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9047/18	20.08.2019	19.08.2024
30	Pemetrexed Krka	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	pemetreksed	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9048/18	20.08.2019	19.08.2024

31	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	50 mg/1 mL	2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine 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	04-07.3-1-7910/18	13.08.2019	12.08.2024
32	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	20 mg/0,4 mL	1 napunjena štrcaljka sa 0,4 ml otopine 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	04-07.3-1-7911/18	13.08.2019	12.08.2024
33	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	rastvor za injekciju u napunjenom peni	40 mg/0,8 mL	2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine 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	04-07.3-1-7912/18	13.08.2019	12.08.2024
34	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	2,5 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10458/18	29.08.2019	28.08.2024
35	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10459/18	29.08.2019	28.08.2024
36	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	15 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10460/18	29.08.2019	28.08.2024
37	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	20 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10461/18	29.08.2019	28.08.2024
38	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10462/18	29.08.2019	28.08.2024
39	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10463/18	29.08.2019	28.08.2024
40	REBONE	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	alendronska kiselina	tableta	70 mg/1 tableta+ 140 µg/1 tableta	4 tablete (1 Al/Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6891/18	12.08.2019	11.08.2024
41	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta	60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4570/18	13.08.2019	12.08.2024

42	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	20 mg/1 mtableta+ 10 mg/1 tableta	60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4571/18	13.08.2019	12.08.2024
43	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4569/18	13.08.2019	12.08.2024
44	DOPADEX	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	karbidopa, levodopa	tableta s produženim oslobađanjem	50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1363/18	29.08.2019	28.08.2024
45	DOPADEX	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	karbidopa, levodopa	tableta s produženim oslobađanjem	25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1362/18	29.08.2019	28.08.2024
46	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	25 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11070/18	29.08.2019	28.08.2024
47	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	100 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11071/18	29.08.2019	28.08.2024
48	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	200 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11072/18	29.08.2019	28.08.2024
49	SITAGLIPTIN PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	sitagliptin	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2639/18	06.09.2019	05.09.2024
50	SITAGLIPTIN PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	sitagliptin	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2640/18	06.09.2019	05.09.2024
51	ALFAZAN	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	tioktinska kiselina	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9839/17	27.09.2019	26.09.2024
52	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9044/18	27.09.2019	26.09.2024
53	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	2 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 2 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9045/18	27.09.2019	26.09.2024
54	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9046/18	27.09.2019	26.09.2024
55	DUTAPROST	LABORATORIOS LEON FARMA S.A, Španija	dutasterid	kapsula, meka	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10285/18	04.09.2019	03.09.2024

56	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 50 ml sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6253/18	02.09.2019	01.09.2024
57	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 25 ml sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6254/18	02.09.2019	01.09.2024
58	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 8 ml sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6255/18	02.09.2019	01.09.2024
59	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg/1 bočica	2 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 922/19	27.09.2019	26.09.2024
60	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg/1 bočica	3 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 923/19	27.09.2019	26.09.2024
61	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 ml sa 500 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 924/19	27.09.2019	26.09.2024
62	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	2 staklene bočice od 50 ml sa po 500 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 925/19	27.09.2019	26.09.2024
63	FELLEFEN	SALVUS d.o.o, Hrvatska	ibuprofen	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 2837/18	27.09.2019	26.09.2024
64	RALAGO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	rasagilin	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC// Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 9079/18	27.09.2019	26.09.2024
65	SEPTOLOR med i limun	SALVUS d.o.o, Hrvatska	benzokain, enoksolon, hlorheksidin	komprimirana pastila	5 mg/1 pastila+ 4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila	30 komprimirana pastila (3 Al/PVC blistera sa po 10 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1- 2401/18	30.09.2019	29.09.2024
66	AirBuFo Forspiro	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza	1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 6973/18	27.09.2019	26.09.2024
67	AirBuFo Forspiro	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza	2 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4930/19	27.09.2019	26.09.2024
68	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	500 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4781/18	02.09.2019	01.09.2024

69	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	250 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4782/18	02.09.2019	01.09.2024
70	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	125 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4783/18	02.09.2019	01.09.2024

Ukupan broj lijekova kojima je izdata dozvola za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. srpnja do 30. rujna 2019. godine je 70.

Broj 10-02.3-5553/19
04. studenoga 2019. godine
Banja Luka

Ravnatelj
Dr. Aleksandar Zolak, v. r.

На основу члана 122, а у складу са чланом 77. Закона о лијековима и медицинским средствима ("Службени гласник БиХ", број 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 2019. године издате су дозволе за упис у Регистар следећих лијекова:

Рб	Назив лијека	Произвођач	ИНН	Облик	Јачина	Паковање	Начин издавања	Број дозволе	Датум рјешења	Важи до
1	BIEMPA- RIN	BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	heparin	rastvor za injekciju	25000 i.j./5 mL	1 bočica sa 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji.	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 3007/19	26.07.2019	25.07.2024
2	AVARICON	PHARMANOVA d.o.o, Srbija	trokserutin	kapsula, tvrda	300 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrđih (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1- 5440/18	08.07.2019	07.07.2024
3	CRYPINEO	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	drospirenon, etinilestra-diol	film tableta	3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta	21 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 21 tabletom), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4047/18	03.07.2019	02.07.2024
4	OKTREOT- TID TEVA	TEVA B.V, Nizozemska	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem	20 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 mL rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 1708/18	26.07.2019	25.07.2024
5	OKTREOT- TID TEVA	TEVA B.V, Nizozemska	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem	30 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 mL rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 1709/18	26.07.2019	25.07.2024
6	OGIVRI	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	trastuzumab	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	150 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 15 mL, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog	04-07.3-1- 2492/19	26.07.2019	25.07.2024

							nivoa			
7	RYDAPT	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	midostaurin	kapsula, meka	25 mg/1 kapsula	56 kapsula, (2 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji	SZU/Rp - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi; izuzetno se izdaje na recept uz napomenu, na receptu, da se radi o nastavku bolničkog liječenja	04-07.3-1-4485/18	26.07.2019	25.07.2024
8	RYDAPT	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	midostaurin	kapsula, meka	25 mg/1 kapsula	112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz potrebu nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-4486/18	26.07.2019	25.07.2024
9	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2891/18	26.07.2019	25.07.2024
10	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2892/18	26.07.2019	25.07.2024
11	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2893/18	26.07.2019	25.07.2024
12	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	120 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	04-07.3-1-2894/18	26.07.2019	25.07.2024
13	GRILIF	SALVUS d.o.o, Hrvatska	hlorfenamin, paracetamol	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC/PVDC blister sa 14 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-2839/18	10.07.2019	09.07.2024
14	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	0,25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2600/18	26.07.2019	25.07.2024
15	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2612/18	26.07.2019	25.07.2024
16	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	0,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2613/18	26.07.2019	25.07.2024
17	SNUP D	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	dekspante-nol, ksilometa-zolin	sprej za nos, rastvor	0,5 mg/1 mL+ 50 mg/1 mL	10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5213/18	23.07.2019	22.07.2024
18	SNUP D	HEMOFARM A.D. Vršac,	dekspante-nol,	sprej za nos,	1 mg/1 mL+ 50	10 ml spreja za	BRp - Lijek se	04-07.3-1-	23.07.2019	22.07.2024

		Srbija	ksilometa-zolin	rastvor	mg/1 mL	nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji	izdaje bez ljekarskog recepta	5214/18		
19	FLUIMUKAN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	acetilcistein	oralni prašak	600 mg/1 vrećica	10 Al/papir vrećica sa po 1,6 g oralnog praška, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-4671/18	26.07.2019	25.07.2024
20	LOSPAM	SALVUS d.o.o, Hrvatska	doksilamin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-2836/18	10.07.2019	09.07.2024
21	DEFERASIROKS PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenziju	500 mg/1 tableta	30 tableta za oralnu suspenziju (10 PVC/PE/PVDC/PE/PVC-Al blistera sa po 3 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1707/18	08.07.2019	07.07.2024
22	Ozempic	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 3 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5703/19	29.08.2019	28.08.2024
23	OZEMPIC	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5704/19	29.08.2019	28.08.2024
24	OZEMPIC	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5705/19	29.08.2019	28.08.2024
25	JARAMERA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ezetimib	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6340/18	12.08.2019	11.08.2024
26	CRICEA	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	drosiprenon, etinilestra-diol	film tableta	3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta	28 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 24 aktivne tablete i 4 placebo tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4048/18	30.08.2019	29.08.2024
27	DUTAPROST Combo	LABORATORIOS LEON FARMA S.A, Španija	dutasterid, tamsulosin	kapsula, tvrda	0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-7861/18	29.08.2019	28.08.2024
28	LESTEDON	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	dutasterid	kapsula, meka	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3232/18	29.08.2019	28.08.2024
29	Pemetrexed Krka	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	pemetreksed	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	500 mg/1 bočica	1 bočica sa 500 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9047/18	20.08.2019	19.08.2024
30	Pemetrexed Krka	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	pemetreksed	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9048/18	20.08.2019	19.08.2024

31	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	50 mg/1 mL	2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine 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	04-07.3-1-7910/18	13.08.2019	12.08.2024
32	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	20 mg/0,4 mL	1 napunjena štrcaljka sa 0,4 ml otopine 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	04-07.3-1-7911/18	13.08.2019	12.08.2024
33	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	rastvor za injekciju u napunjenom peni	40 mg/0,8 mL	2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine 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	04-07.3-1-7912/18	13.08.2019	12.08.2024
34	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	2,5 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10458/18	29.08.2019	28.08.2024
35	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10459/18	29.08.2019	28.08.2024
36	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	15 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10460/18	29.08.2019	28.08.2024
37	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	20 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10461/18	29.08.2019	28.08.2024
38	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10462/18	29.08.2019	28.08.2024
39	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10463/18	29.08.2019	28.08.2024
40	REBONE	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	alendronska kiselina	tableta	70 mg/1 tableta+ 140 µg/1 tableta	4 tablete (1 Al/Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6891/18	12.08.2019	11.08.2024
41	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta	60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4570/18	13.08.2019	12.08.2024

42	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	20 mg/1 mtableta+ 10 mg/1 tableta	60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4571/18	13.08.2019	12.08.2024
43	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4569/18	13.08.2019	12.08.2024
44	DOPADEX	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	karbidopa, levodopa	tableta s produženim oslobađanjem	50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1363/18	29.08.2019	28.08.2024
45	DOPADEX	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	karbidopa, levodopa	tableta s produženim oslobađanjem	25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1362/18	29.08.2019	28.08.2024
46	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	25 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11070/18	29.08.2019	28.08.2024
47	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	100 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11071/18	29.08.2019	28.08.2024
48	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	200 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11072/18	29.08.2019	28.08.2024
49	SITAGLIPTIN PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	sitagliptin	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2639/18	06.09.2019	05.09.2024
50	SITAGLIPTIN PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	sitagliptin	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2640/18	06.09.2019	05.09.2024
51	ALFAZAN	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	tioktinska kiselina	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9839/17	27.09.2019	26.09.2024
52	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9044/18	27.09.2019	26.09.2024
53	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	2 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 2 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9045/18	27.09.2019	26.09.2024
54	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9046/18	27.09.2019	26.09.2024
55	DUTAPROST	LABORATORIOS LEON FARMA S.A, Španija	dutasterid	kapsula, meka	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10285/18	04.09.2019	03.09.2024

56	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 50 ml sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6253/18	02.09.2019	01.09.2024
57	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 25 ml sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6254/18	02.09.2019	01.09.2024
58	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 8 ml sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6255/18	02.09.2019	01.09.2024
59	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg/1 bočica	2 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 922/19	27.09.2019	26.09.2024
60	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg/1 bočica	3 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 923/19	27.09.2019	26.09.2024
61	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 ml sa 500 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 924/19	27.09.2019	26.09.2024
62	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	2 staklene bočice od 50 ml sa po 500 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 925/19	27.09.2019	26.09.2024
63	FELLEFEN	SALVUS d.o.o, Hrvatska	ibuprofen	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 2837/18	27.09.2019	26.09.2024
64	RALAGO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	rasagilin	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC// Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 9079/18	27.09.2019	26.09.2024
65	SEPTOLOR med i limun	SALVUS d.o.o, Hrvatska	benzokain, enoksolon, hlorheksidin	komprimirana pastila	5 mg/1 pastila+ 4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila	30 komprimirana pastila (3 Al/PVC blistera sa po 10 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1- 2401/18	30.09.2019	29.09.2024
66	AirBuFo Forspiro	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza	1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 6973/18	27.09.2019	26.09.2024
67	AirBuFo Forspiro	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza	2 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4930/19	27.09.2019	26.09.2024
68	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	500 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4781/18	02.09.2019	01.09.2024

69	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	250 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4782/18	02.09.2019	01.09.2024
70	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	125 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4783/18	02.09.2019	01.09.2024

Укупан број лијекова којима је издата дозвола за стављање лијекова у промет у Босни и Херцеговини од 01. јула до 30. септембра 2019. године је 70.

Број 10-02.3-5553/19
04. новембра 2019. године
Бања Лука

Директор
Др Александар Золак, с. р.

Na osnovu člana 122, a u skladu sa članom 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 2019. godine izdate su dozvole za upis u Registar slijedećih lijekova:

Rb	Naziv lijeka	Proizvođač	INN	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	BIEMPA-RIN	BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	heparin	rastvor za injekciju	25000 i.j./5 mL	1 bočica sa 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji.	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 3007/19	26.07.2019	25.07.2024
2	AVARICON	PHARMANOVA d.o.o, Srbija	trokserutin	kapsula, tvrda	300 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrđih (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1- 5440/18	08.07.2019	07.07.2024
3	CRYPINEO	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	drospirenon, etinilestra-diol	film tableta	3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta	21 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 21 tabletom), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4047/18	03.07.2019	02.07.2024
4	OKTREOTID TEVA	TEVA B.V, Nizozemska	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem	20 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 mL rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 1708/18	26.07.2019	25.07.2024
5	OKTREOTID TEVA	TEVA B.V, Nizozemska	oktreotid	prašak i rastvarač za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem	30 mg/1 bočica	1 bočica sa praškom za suspenciju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 mL rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 1709/18	26.07.2019	25.07.2024
6	OGIVRI	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	trastuzumab	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	150 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 15 mL, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog	04-07.3-1- 2492/19	26.07.2019	25.07.2024

							nivoa			
7	RYDAPT	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	midostaurin	kapsula, meka	25 mg/1 kapsula	56 kapsula, (2 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji	SZU/Rp - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi; izuzetno se izdaje na recept uz napomenu, na receptu, da se radi o nastavku bolničkog liječenja	04-07.3-1-4485/18	26.07.2019	25.07.2024
8	RYDAPT	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	midostaurin	kapsula, meka	25 mg/1 kapsula	112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz potrebu nastavka bolničkog liječenja	04-07.3-1-4486/18	26.07.2019	25.07.2024
9	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2891/18	26.07.2019	25.07.2024
10	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2892/18	26.07.2019	25.07.2024
11	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2893/18	26.07.2019	25.07.2024
12	ADEXA-NTIN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	febeksostat	filmom obložena tableta	120 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	04-07.3-1-2894/18	26.07.2019	25.07.2024
13	GRILIF	SALVUS d.o.o, Hrvatska	hlorfenamin, paracetamol	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC/PVDC blister sa 14 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-2839/18	10.07.2019	09.07.2024
14	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	0,25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2600/18	26.07.2019	25.07.2024
15	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2612/18	26.07.2019	25.07.2024
16	MAPRA-ZAX	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	alprazolam	tableta	0,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2613/18	26.07.2019	25.07.2024
17	SNUP D	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	dekspante-nol, ksilometa-zolin	sprej za nos, rastvor	0,5 mg/1 mL+ 50 mg/1 mL	10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-5213/18	23.07.2019	22.07.2024
18	SNUP D	HEMOFARM A.D. Vršac,	dekspante-nol,	sprej za nos,	1 mg/1 mL+ 50	10 ml spreja za	BRp - Lijek se	04-07.3-1-	23.07.2019	22.07.2024

		Srbija	ksilometa-zolin	rastvor	mg/1 mL	nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji	izdaje bez ljekarskog recepta	5214/18		
19	FLUIMUKAN	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	acetilcistein	oralni prašak	600 mg/1 vrećica	10 Al/papir vrećica sa po 1,6 g oralnog praška, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-4671/18	26.07.2019	25.07.2024
20	LOSPAM	SALVUS d.o.o, Hrvatska	doksilamin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-2836/18	10.07.2019	09.07.2024
21	DEFERASIROKS PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenziju	500 mg/1 tableta	30 tableta za oralnu suspenziju (10 PVC/PE/PVDC/PE/PVC-Al blistera sa po 3 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1707/18	08.07.2019	07.07.2024
22	Ozempic	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 3 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5703/19	29.08.2019	28.08.2024
23	OZEMPIC	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5704/19	29.08.2019	28.08.2024
24	OZEMPIC	NOVO NORDISK A/S, Danska	semaglutid	rastvor za injekciju u napunjenom penu	1,34 mg/1 mL	1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5705/19	29.08.2019	28.08.2024
25	JARAMERA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ezetimib	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6340/18	12.08.2019	11.08.2024
26	CRICEA	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	drosiprenon, etinilestra-diol	film tableta	3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta	28 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 24 aktivne tablete i 4 placebo tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4048/18	30.08.2019	29.08.2024
27	DUTAPROST Combo	LABORATORIOS LEON FARMA S.A, Španija	dutasterid, tamsulosin	kapsula, tvrda	0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-7861/18	29.08.2019	28.08.2024
28	LESTEDON	ALKALOID AD Skopje, Makedonija	dutasterid	kapsula, meka	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3232/18	29.08.2019	28.08.2024
29	Pemetrexed Krka	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	pemetreksed	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	500 mg/1 bočica	1 bočica sa 500 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9047/18	20.08.2019	19.08.2024
30	Pemetrexed Krka	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	pemetreksed	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	100 mg/1 bočica	1 bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1-9048/18	20.08.2019	19.08.2024

31	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	50 mg/1 mL	2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine 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	04-07.3-1-7910/18	13.08.2019	12.08.2024
32	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	20 mg/0,4 mL	1 napunjena štrcaljka sa 0,4 ml otopine 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	04-07.3-1-7911/18	13.08.2019	12.08.2024
33	AMGE-VITA	AMGEN (Europe) GmbH, Švajcarska	adalimumab	rastvor za injekciju u napunjenom peni	40 mg/0,8 mL	2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine 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	04-07.3-1-7912/18	13.08.2019	12.08.2024
34	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	2,5 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10458/18	29.08.2019	28.08.2024
35	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10459/18	29.08.2019	28.08.2024
36	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	15 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10460/18	29.08.2019	28.08.2024
37	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	20 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10461/18	29.08.2019	28.08.2024
38	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10462/18	29.08.2019	28.08.2024
39	LENALIDOMID ALVOGEN	LABORMED-PHARMA S.A, Rumunija	lenalidomid	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	3 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10463/18	29.08.2019	28.08.2024
40	REBONE	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	alendronska kiselina	tableta	70 mg/1 tableta+ 140 µg/1 tableta	4 tablete (1 Al/Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6891/18	12.08.2019	11.08.2024
41	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta	60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4570/18	13.08.2019	12.08.2024

42	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	20 mg/1 mtableta+ 10 mg/1 tableta	60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4571/18	13.08.2019	12.08.2024
43	OXYDON	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	nalokson, oksikodon	tableta s produženim oslobađanjem	5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-4569/18	13.08.2019	12.08.2024
44	DOPADEX	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	karbidopa, levodopa	tableta s produženim oslobađanjem	50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1363/18	29.08.2019	28.08.2024
45	DOPADEX	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	karbidopa, levodopa	tableta s produženim oslobađanjem	25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1362/18	29.08.2019	28.08.2024
46	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	25 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11070/18	29.08.2019	28.08.2024
47	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	100 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11071/18	29.08.2019	28.08.2024
48	KVEPIN	BOSNALIJEK d.d, Bosna i Hercegovina	kvetiapin	film tableta	200 mg/1 tableta	6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11072/18	29.08.2019	28.08.2024
49	SITAGLIPTIN PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	sitagliptin	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2639/18	06.09.2019	05.09.2024
50	SITAGLIPTIN PLIVA	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	sitagliptin	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2640/18	06.09.2019	05.09.2024
51	ALFAZAN	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	tioktinska kiselina	film tableta	600 mg/1 tableta	30 film tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9839/17	27.09.2019	26.09.2024
52	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9044/18	27.09.2019	26.09.2024
53	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	2 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 2 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9045/18	27.09.2019	26.09.2024
54	TADILECTO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	tadalafil	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 4 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9046/18	27.09.2019	26.09.2024
55	DUTAPROST	LABORATORIOS LEON FARMA S.A, Španija	dutasterid	kapsula, meka	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10285/18	04.09.2019	03.09.2024

56	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 50 ml sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6253/18	02.09.2019	01.09.2024
57	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 25 ml sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6254/18	02.09.2019	01.09.2024
58	ATAXIL	DEVA HOLDING A.S., Turska	paklitaksel	koncentrat za rastvor za infuziju	6 mg/1 mL	1 staklena bočica od 8 ml sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 6255/18	02.09.2019	01.09.2024
59	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg/1 bočica	2 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 922/19	27.09.2019	26.09.2024
60	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg/1 bočica	3 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 923/19	27.09.2019	26.09.2024
61	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica od 50 ml sa 500 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 924/19	27.09.2019	26.09.2024
62	RIXATHON	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	rituksimab	koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	2 staklene bočice od 50 ml sa po 500 mg rituksimaba, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-1- 925/19	27.09.2019	26.09.2024
63	FELLEFEN	SALVUS d.o.o, Hrvatska	ibuprofen	filmom obložena tableta	400 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 2837/18	27.09.2019	26.09.2024
64	RALAGO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	rasagilin	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC// Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 9079/18	27.09.2019	26.09.2024
65	SEPTOLOR med i limun	SALVUS d.o.o, Hrvatska	benzokain, enoksolon, hlorheksidin	komprimirana pastila	5 mg/1 pastila+ 4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila	30 komprimirana pastila (3 Al/PVC blistera sa po 10 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1- 2401/18	30.09.2019	29.09.2024
66	AirBuFo Forspiro	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza	1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 6973/18	27.09.2019	26.09.2024
67	AirBuFo Forspiro	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	budesonid, formoterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza	2 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4930/19	27.09.2019	26.09.2024
68	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	500 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1- 4781/18	02.09.2019	01.09.2024

69	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	250 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 4782/18	02.09.2019	01.09.2024
70	DEMYRAL	ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S, Turska	deferasiroks	tableta za oralnu suspenciju	125 mg/1 tableta	28 tableta za oralnu suspenciju (2 PVC/PE/PVDC /Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1- 4783/18	02.09.2019	01.09.2024

Ukupan broj lijekova kojima je izdata dozvola za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. jula do 30. septembra 2019. godine je 70.

Broj 10-02.3-5553/19
04. novembra 2019. godine
Banja Luka

Direktor
Dr. Aleksandar Zolak, s. r.

728

Na temelju članka 122., a u skladu sa člankom 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 razdoblju od 01. srpnja do 30. rujna 2019. godine izdate su Dozvole za obnovu dozvole u Registar u sljedećih lijekova:

Rb	Naziv lijeka	Proizvođač	INN	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	XARELTO	BAYER AKTIENGESELLS CHAFT, Njemačka	rivaroksaban	film tableta	2.5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PP/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10479/18	17.07.2019.	26.06.2024.
2	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	250 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10484/18	12.07.2019.	29.09.2024.
3	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10485/18	12.07.2019.	29.09.2024.
4	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10486/18	12.07.2019.	29.09.2024.
5	ALBUNORM 20%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	200 g/1 L	1 bočicom sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9282/18	04.07.2019.	19.05.2024.
6	ALBUNORM 20%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	200 g/1 L	1 bočica sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9281/18	04.07.2019.	19.05.2024.
7	ALBUNORM 5%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	50 g/1 L	1 staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj	04-07.3-2- 9284/18	04.07.2019.	19.05.2024.

							ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa			
8	ALBUNORM 5%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	50 g/1 L	1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9283/18	04.07.2019.	19.05.2024.
9	DETRALEX	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	diosmin, hesperidin	filmom obložena tableta	450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-5860/18	04.07.2019.	23.01.2024.
10	DETRALEX	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	diosmin, hesperidin	filmom obložena tableta	450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-5859/18	04.07.2019.	23.01.2024.
11	TENSEC	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	bisoprolol	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11037/18	30.07.2019.	03.07.2024.
12	TENSEC	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	bisoprolol	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11036/18	30.07.2019.	03.07.2024.
13	BERLIPRIL 10	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9875/18	09.07.2019.	16.06.2024.
14	BERLIPRIL 20	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9874/18	09.07.2019.	16.06.2024.
15	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	10 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10543/18	26.07.2019.	22.06.2024.
16	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10542/18	26.07.2019.	22.06.2024.
17	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10532/18	26.07.2019.	22.06.2024.
18	BERLIPRIL PLUS	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10457/18	31.07.2019.	01.07.2024.
19	ATORIS	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 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	04-07.3-2-10248/18	16.07.2019.	11.06.2024.
20	ATORIS	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 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	04-07.3-2-10249/18	16.07.2019.	11.06.2024.
21	MYCOCUR	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	terbinafin	sprej za kožu, otopina	10 mg/1 g	30 mL otopine u HDPE - bočici sa HDPE - poklopcem, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10419/18	29.07.2019.	03.07.2024.
22	DEXASON	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	deksametazon	rastvor za injekciju	4 mg/1 mL	25 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (5 blistera po 5 ampula) u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9842/18	17.07.2019.	02.06.2024.
23	FROMILID UNO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	klaritromicin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	5 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC//Al	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10209/18	26.07.2019.	11.06.2024.

						blister), u kutiji				
24	FROMILID UNO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	klaritromicin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	14 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVDC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10211/18	26.07.2019.	11.06.2024.
25	ALVOBAC	XELLIA PHARMACEUTICALS ApS, Danska	kolistin	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	2000000 i.j./1 viala	10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10692/18	05.07.2019.	23.06.2024.
26	ALVOBAC	XELLIA PHARMACEUTICALS ApS, Danska	kolistin	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1000000 i.j./1 viala	10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10797/18	05.07.2019.	23.06.2024.
27	VIDAZA	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	azacitidin	prašak za suspenziju za injekciju	100 mg/1 bočica	1 staklena (tip I) bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10877/18	19.07.2019.	26.06.2024.
28	PERJETA	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	pertuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	420 mg/14 mL	1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-8175/18	09.07.2019.	29.05.2024.
29	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11095/18	18.07.2019.	03.07.2024.
30	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11096/18	18.07.2019.	03.07.2024.
31	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	15 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11042/18	18.07.2019.	03.07.2024.
32	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11097/18	18.07.2019.	03.07.2024.
33	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	0.5 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3927/18	08.07.2019.	22.09.2023.
34	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	1 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3928/18	08.07.2019.	22.09.2023.
35	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	2 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3929/18	08.07.2019.	22.09.2023.
36	YASNAL	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	donepezil	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10244/18	12.07.2019.	11.06.2024.
37	YASNAL	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	donepezil	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10245/18	12.07.2019.	11.06.2024.
38	MEXIA	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	memantin	film tableta	10 mg/1 tableta	50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10796/18	16.07.2019.	22.06.2024.
39	MEXIA	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	memantin	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10700/18	16.07.2019.	22.06.2024.

40	STREPSILS mentol i eukaliptus	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol , levomentol	pastila	0,6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1,2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 6324/18	22.07.2019.	19.03.2024.
41	STREPSILS narandža sa vitaminom C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol , askorbinska kiselina	pastila	0,6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1,2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 6325/18	22.07.2019.	18.03.2024.
42	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u napunjenom penu	100 jedinica/1 mL	5 napunjenih penova (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10495/18	22.08.2019.	29.07.2024.
43	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u napunjenom penu	200 jedinica/1 mL	3 napunjena pena (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10496/18	22.08.2019.	29.07.2024.
44	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u ulošku	100 jedinica/1 mL	5 uložaka po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10497/18	22.08.2019.	29.07.2024.
45	COBALAMIN	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	mekobalamin	filmom obložena tableta	500 µg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 7504/18	02.08.2019.	19.03.2024.
46	AMLOPIN 10 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	10 mg/1 tableta	20 tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 6639/18	06.08.2019.	27.07.2024.
47	AMLOPIN 10 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 6640/18	06.08.2019.	27.07.2024.
48	AMLOPIN 5 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 6638/18	06.08.2019.	27.07.2024.
49	AMLOPIN 5 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 6637/18	06.08.2019.	27.07.2024.
50	KONVERIL	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	enalapril	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 5727/18	16.08.2019.	15.01.2024.
51	KONVERIL	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 5728/18	16.08.2019.	15.01.2024.
52	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	ramipril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10476/18	01.08.2019.	18.06.2024.
53	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	ramipril	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10477/18	01.08.2019.	18.06.2024.
54	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	ramipril	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10475/18	01.08.2019.	18.06.2024.
55	GOPTEN	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	trandolapril	kapsula, tvrda	4 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 7346/18	08.08.2019.	19.03.2024.
56	PRILINDA PLUS	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10544/18	08.08.2019.	03.07.2024.
57	PRILINDA PLUS	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	2,5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10533/18	08.08.2019.	03.07.2024.
58	GENOTROPIN	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	somatropin	prašak i otopalo za otopinu za injekciju	12 mg/1 mL	5 dvodjeljnih staklenih uložaka sa praškom i po 1,15 ml otapala za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU/Rp – Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno	04-07.3-2- 11123/18	14.08.2019.	28.10.2024.

							se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja			
59	ZINACEF	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	750 mg/1 viala	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10851/18	27.08.2019.	01.09.2024.
60	ZINACEF	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1.5 g/1 viala	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10852/18	27.08.2019.	01.09.2024.
61	DEPRIM	REMEDICA Ltd, Kipar	sulfametoksazol, trimetoprim	tableta	400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7436/18	05.08.2019.	20.03.2024.
62	HERCEPTIN	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	trastuzumab	rastvor za injekciju	600 mg/5 mL	1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9952/18	02.08.2019.	30.06.2024.
63	ESCEPRAN	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	eksemestan	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	90 filmom obloženih tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4025/18	09.08.2019.	10.12.2023.
64	ESCEPRAN	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	eksemestan	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4024/18	09.08.2019.	10.12.2023.
65	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	480 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3209/18	26.08.2019.	31.10.2023.
66	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	480 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3208/18	26.08.2019.	31.10.2023.
67	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	300 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3206/18	26.08.2019.	31.10.2023.
68	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	300 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3207/18	26.08.2019.	31.10.2023.
69	IMIGRAN	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	sumatriptan	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11219/18	27.08.2019.	01.09.2024.
70	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10884/18	02.08.2019.	26.06.2024.
71	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	56 kapsula , tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10881/18	02.08.2019.	26.06.2024.
72	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10880/18	02.08.2019.	26.06.2024.
73	VALDOXAN	LES LABORATOIRES SERVIER,	agomelatin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9848/17	05.08.2019.	12.06.2023.

		Francuska				tableta) u kutiji				
74	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10850/18	06.08.2019.	09.07.2024.
75	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10811/18	06.08.2019.	09.07.2024.
76	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	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 liješkarski recept	04-07.3-2- 10849/18	06.08.2019.	09.07.2024.
77	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 10810/18	06.08.2019.	09.07.2024.
78	STREPSILS limun bez šećera	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 6323/18	13.08.2019.	19.03.2024.
79	STREPSILS med i limun	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 6200/18	13.08.2019.	19.03.2024.
80	STREPSILS original	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 6322/18	14.08.2019.	19.03.2024.
81	RELVAR ELLIPTA	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	flutikazon, vilanterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	92 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza	1 inhalator od 30 doza, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 11203/18	13.08.2019.	06.07.2024.
82	RELVAR ELLIPTA	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	flutikazon, vilanterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	184 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza	1 inhalator od 30 doza, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 11204/18	13.08.2019.	06.07.2024.
83	MONKASTA	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	montelukast	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 4026/18	06.08.2019.	19.12.2023.
84	FLUIMUKAN za djecu	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	acetilcistein	oralni rastvor	20 mg/1 mL	staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, mjerna čaša ili brizgalica, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 6566/18	27.08.2019.	03.07.2024.
85	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11226/18	07.08.2019.	03.07.2024.
86	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11227/18	07.08.2019.	03.07.2024.
87	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11228/18	07.08.2019.	03.07.2024.
88	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	6 polipropilenskih bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11229/18	07.08.2019.	03.07.2024.
89	PEPTICAID CONTROL	HEMOFARM proizvodnja	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	7 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07.3-2- 1192/19	24.09.2019.	12.08.2024.

		farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina				blister) u kutiji	ljekarskog recepta			
90	ROWACHOL	ROWA PHARMACEUTIC ALS Ltd, Irska	alfa pinen, beta pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton	želučanooporna kapsula, meka	13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 2 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula+ 32 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula	50 želučanoopornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 10737/18	17.09.2019.	11.08.2024.
91	ACENOKU- MAROL Replek Farm	REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, Makedonija	acenokumarol	tableta	4 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 7628/18	13.09.2019.	20.03.2024.
92	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	250 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10487/18	27.09.2019.	29.09.2024.
93	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10488/18	27.09.2019.	29.09.2024.
94	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10489/18	27.09.2019.	29.09.2024.
95	NITROGLICE RINA BIOINDUSTRI A L.I.M.	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A, Italija	gliceril trinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1.5 mL	10 ampula po 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9488/18	19.09.2019.	20.05.2024.
96	NITROGLI- CERINA BIOINDU- STRIA L.I.M.	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A, Italija	gliceril trinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	50 mg/50 mL	1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9487/18	19.09.2019.	20.05.2024.
97	PREDUCTAL MR	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	trimetazidin	tableta s prilagođenim oslobađanjem	35 mg/1 tableta	60 tableta s prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 30 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 9946/18	10.09.2019.	04.06.2024.
98	ROWATINEX	ROWA PHARMACEUTIC ALS Ltd, Irska	alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen	želučanooporna kapsula, meka	24,8 mg/1 kapsula+ 6,2 mg/1 kapsula+ 15 mg/1 kapsula+ 3 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula	50 želučanoopornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 10738/18	16.09.2019.	29.06.2024.
99	ERITROMI- CIN HEMOFARM	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	eritromicin	film tableta	500 mg/1 tableta	20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 1043/19	30.09.2019.	11.08.2024.
100	TETAGAM P	CSL BEHRING GmbH, Njemačka	tetanus imunoglobulin	rastvor za injekciju	250 i.j./1 mL	1 napunjeni injekcioni špic od bezbojnog stakla (tip	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj	04-07.3-2- 10455/18	19.09.2019.	07.08.2024.

						l) sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa			
101	TETAVAX	SANOPI PASTEUR, Francuska	tetanus toksoid	suspencija za injekciju u napunjenom špricu	≥ 40 i.j./0.5 mL	0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjenom špricu, u kutiji	ZU - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-10709/18	11.09.2019.	13.09.2024.
102	IMOVAX DT ADULT	SANOPI PASTEUR, Francuska	tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom	suspencija za injekciju u napunjenom špricu	2 i.j./0.5 mL+ 20 i.j./0.5 mL	1 napunjena šprica (staklo) sa 0,5 ml (1 doza) suspencije za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10979/18	12.09.2019.	13.09.2024.
103	ROTATEQ	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	rota virus, petovalentni, živi, "reassorted"	oralni rastvor	≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.8 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.3 megainfektivna jedinica/1 doza	1 napunjena tuba sa dozom od 2 ml, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10985/18	06.09.2019.	22.09.2024.
104	ZALTRAP	SANOPI-AVENTIS Groupe, Francuska	afibercept	koncentrat za rastvor za infuziju	25 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11029/18	26.09.2019.	03.07.2024.
105	ZALTRAP	SANOPI-AVENTIS Groupe, Francuska	afibercept	koncentrat za rastvor za infuziju	25 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11028/18	26.09.2019.	03.07.2024.
106	PANCURONIUM Panpharma	PANPHARMA S.A., Francuska	pankuronijum	rastvor za injekciju	4 mg/2 mL	10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10971/18	25.09.2019.	01.07.2024.
107	ZOLEDRONSKA kiselina Lek	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	zoledronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju	4 mg/5 mL	1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-6565/18	30.09.2019.	30.06.2024.
108	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11034/18	06.09.2019.	03.07.2024.
109	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11032/18	06.09.2019.	03.07.2024.
110	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11061/18	06.09.2019.	03.07.2024.
111	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11033/18	06.09.2019.	03.07.2024.
112	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	36 pastila (3 PVC/PVdC/Al blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-3569/18	17.09.2019.	05.11.2023.

		LIMITED, Velika Britanija								
113	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-3571/18	17.09.2019.	05.11.2023.
114	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	24 pastile (3 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-3570/18	17.09.2019.	05.11.2023.
115	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/250 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10408/18	10.09.2019.	17.06.2024.
116	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/50 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3829/19	10.09.2019.	22.10.2024.
117	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/125 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3830/19	10.09.2019.	22.10.2024.
118	PROSPAN	ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG, Njemačka	suhi ekstrakt lista bršljena	pastila	26 mg/1 pastila	20 pastila (2 PVC/Al folija blister po 10 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10978/18	24.09.2019.	29.06.2024.

Ukupan broj lijekova kojima je izvršena obnova dozvole za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. srpnja do 30. rujna 2019. godine je 118.

Broj 10-02.3-5554/19
04. studenoga 2019. godine
Banja Luka

Ravnatelj
Dr. Aleksandar Zolak, v. r.

На основу члана 122, а у складу са чланом 77. Закона о лијековима и медицинским средствима ("Службени гласник БиХ", број 58/08), Агенција за лијекове и медицинска средства Босне и Херцеговине објављује

СПИСАК

ЛИЈЕКОВА КОЈИМА ЈЕ ИЗДАТА ДОЗВОЛА (У ОБНОВЉЕНОМ ПОСТУПКУ) ЗА СТАВЉАЊЕ У ПРОМЕТ НА ТРЖИШТЕ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

У периоду од 01. јула до 30. септембра 2019. године издате су Дозволе за обнову дозволе у Регистру слједећих лијекова:

Рб	Назив лијека	Произвођач	ИНН	Облик	Јачина	Паковање	Начин издавања	Број дозволе	Датум рјешења	Важи до
1	XARELTO	BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Njemačka	rivaroksaban	film tableta	2,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PP/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10479/18	17.07.2019.	26.06.2024.
2	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	250 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10484/18	12.07.2019.	29.09.2024.
3	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili	04-07.3-2-10485/18	12.07.2019.	29.09.2024.

						sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	tercijarnog nivoa			
4	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10486/18	12.07.2019.	29.09.2024.
5	ALBUNORM 20%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	200 g/1 L	1 bočicom sa 100 mL rastvora za infuziju ,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9282/18	04.07.2019.	19.05.2024.
6	ALBUNORM 20%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	200 g/1 L	1 bočica sa 50 mL rastvora za infuziju,u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9281/18	04.07.2019.	19.05.2024.
7	ALBUNORM 5%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	50 g/1 L	1 staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9284/18	04.07.2019.	19.05.2024.
8	ALBUNORM 5%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	50 g/1 L	1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9283/18	04.07.2019.	19.05.2024.
9	DETRALEX	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	diosmin, hesperidin	filmom obložena tableta	450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-5860/18	04.07.2019.	23.01.2024.
10	DETRALEX	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	diosmin, hesperidin	filmom obložena tableta	450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-5859/18	04.07.2019.	23.01.2024.
11	TENSEC	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	bisoprolol	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11037/18	30.07.2019.	03.07.2024.
12	TENSEC	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	bisoprolol	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11036/18	30.07.2019.	03.07.2024.
13	BERLIPRIL 10	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9875/18	09.07.2019.	16.06.2024.
14	BERLIPRIL 20	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril	tableta	20 mg/1 tableta	30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9874/18	09.07.2019.	16.06.2024.
15	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	10 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10543/18	26.07.2019.	22.06.2024.
16	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10542/18	26.07.2019.	22.06.2024.
17	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda	ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10532/18	26.07.2019.	22.06.2024.

		d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina								
18	BERLIPRIL PLUS	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril, hidrohlorotiazid	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10457/18	31.07.2019.	01.07.2024.
19	ATORIS	KRKA, tovarna zdravlil, d.d, Slovenija	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 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	04-07.3-2-10248/18	16.07.2019.	11.06.2024.
20	ATORIS	KRKA, tovarna zdravlil, d.d, Slovenija	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 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	04-07.3-2-10249/18	16.07.2019.	11.06.2024.
21	MYCOCUR	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	terbinafin	sprej za kožu, otopina	10 mg/1 g	30 mL otopine u HDPE - bočici sa HDPE - poklopcem, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10419/18	29.07.2019.	03.07.2024.
22	DEXASON	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	deksametazon	rastvor za injekciju	4 mg/1 mL	25 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (5 blistera po 5 ampula) u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9842/18	17.07.2019.	02.06.2024.
23	FROMILID UNO	KRKA, tovarna zdravlil, d.d, Slovenija	klaritromicin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	5 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10209/18	26.07.2019.	11.06.2024.
24	FROMILID UNO	KRKA, tovarna zdravlil, d.d, Slovenija	klaritromicin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	14 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVDC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10211/18	26.07.2019.	11.06.2024.
25	ALVOBAC	XELLIA PHARMACEUTICALS ApS, Danska	kolistin	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	2000000 i.j./1 viala	10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10692/18	05.07.2019.	23.06.2024.
26	ALVOBAC	XELLIA PHARMACEUTICALS ApS, Danska	kolistin	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1000000 i.j./1 viala	10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10797/18	05.07.2019.	23.06.2024.
27	VIDAZA	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	azacitidin	prašak za suspenziju za injekciju	100 mg/1 bočica	1 staklena (tip I) bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10877/18	19.07.2019.	26.06.2024.
28	PERJETA	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	pertuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	420 mg/14 mL	1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-8175/18	09.07.2019.	29.05.2024.
29	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11095/18	18.07.2019.	03.07.2024.
30	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11096/18	18.07.2019.	03.07.2024.
31	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	15 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11042/18	18.07.2019.	03.07.2024.
32	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11097/18	18.07.2019.	03.07.2024.
33	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG	alprazolam	tableta sa produženim	0.5 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-3927/18	08.07.2019.	22.09.2023.

		SARL, Luksemburg		oslobađanjem		oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	ljekarski recept			
34	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	1 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3928/18	08.07.2019.	22.09.2023.
35	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	2 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3929/18	08.07.2019.	22.09.2023.
36	YASNAL	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	donepezil	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10244/18	12.07.2019.	11.06.2024.
37	YASNAL	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	donepezil	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10245/18	12.07.2019.	11.06.2024.
38	MEXIA	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	memantin	film tableta	10 mg/1 tableta	50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10796/18	16.07.2019.	22.06.2024.
39	MEXIA	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	memantin	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10700/18	16.07.2019.	22.06.2024.
40	STREPSILS mentol i eukaliptus	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol	pastila	0,6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1,2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6324/18	22.07.2019.	19.03.2024.
41	STREPSILS narandža sa vitaminom C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina	pastila	0,6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1,2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6325/18	22.07.2019.	18.03.2024.
42	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u napunjenom penu	100 jedinica/1 mL	5 napunjenih penova (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10495/18	22.08.2019.	29.07.2024.
43	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u napunjenom penu	200 jedinica/1 mL	3 napunjena pena (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10496/18	22.08.2019.	29.07.2024.
44	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u ulošku	100 jedinica/1 mL	5 uložaka po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10497/18	22.08.2019.	29.07.2024.
45	COBALAMIN	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	mekobalamin	filmom obložena tableta	500 µg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7504/18	02.08.2019.	19.03.2024.
46	AMLOPIN 10 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	10 mg/1 tableta	20 tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6639/18	06.08.2019.	27.07.2024.
47	AMLOPIN 10 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6640/18	06.08.2019.	27.07.2024.
48	AMLOPIN 5 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6638/18	06.08.2019.	27.07.2024.
49	AMLOPIN 5 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6637/18	06.08.2019.	27.07.2024.
50	KONVERIL	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	enalapril	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5727/18	16.08.2019.	15.01.2024.
51	KONVERIL	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5728/18	16.08.2019.	15.01.2024.
52	PRILEN	PLIVA	ramipril	tableta	10 mg/1	30 tableta (3 Al/Al	Rp - Lijek se	04-07.3-2-	01.08.2019.	18.06.2024.

		HRVATSKA d.o.o., Hrvatska			tableta	blistera po 10 tableta), u kutiji	izdaje uz ljekarski recept	10476/18		
53	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	ramipril	tableta	5 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- 10477/18	01.08.2019.	18.06.2024.
54	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	ramipril	tableta	2.5 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- 10475/18	01.08.2019.	18.06.2024.
55	GOPTEN	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	trandolapril	kapsula, tvrda	4 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 7346/18	08.08.2019.	19.03.2024.
56	PRILINDA PLUS	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	hidrohlorotia- zid, ramipril	tableta	5 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- 10544/18	08.08.2019.	03.07.2024.
57	PRILINDA PLUS	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	hidrohlorotia- zid, ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 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- 10533/18	08.08.2019.	03.07.2024.
58	GENOTRO- PIN	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	somatropin	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	12 mg/1 mL	5 dvodjeljnih staklenih uložaka sa praškom i po 1,15 ml otapala za otopinu 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- 11123/18	14.08.2019.	28.10.2024.
59	ZINACEF	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	750 mg/1 viala	1 bočica 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- 10851/18	27.08.2019.	01.09.2024.
60	ZINACEF	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1.5 g/1 viala	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10852/18	27.08.2019.	01.09.2024.
61	DEPRIM	REMEDICA Ltd, Kipar	sulfametoksazo l, trimetoprim	tableta	400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 7436/18	05.08.2019.	20.03.2024.
62	HERCEPTIN	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	trastuzumab	rastvor za injekciju	600 mg/5 mL	1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9952/18	02.08.2019.	30.06.2024.
63	ESCEPRAN	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	eksemestan	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	90 filmom obloženih tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 4025/18	09.08.2019.	10.12.2023.
64	ESCEPRAN	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	eksemestan	filmom obložena tableta	25 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- 4024/18	09.08.2019.	10.12.2023.
65	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	480 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2- 3209/18	26.08.2019.	31.10.2023.
66	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	480 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2- 3208/18	26.08.2019.	31.10.2023.
67	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	300 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj	04-07.3-2- 3206/18	26.08.2019.	31.10.2023.

						kutiji	zdravstvenoj ustanovi			
68	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	300 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3207/18	26.08.2019.	31.10.2023.
69	IMIGRAN	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	sumatriptan	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11219/18	27.08.2019.	01.09.2024.
70	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10884/18	02.08.2019.	26.06.2024.
71	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	56 kapsula , tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10881/18	02.08.2019.	26.06.2024.
72	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10880/18	02.08.2019.	26.06.2024.
73	VALDOXAN	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	agomelatin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9848/17	05.08.2019.	12.06.2023.
74	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10850/18	06.08.2019.	09.07.2024.
75	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10811/18	06.08.2019.	09.07.2024.
76	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	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	04-07.3-2-10849/18	06.08.2019.	09.07.2024.
77	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tablete (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10810/18	06.08.2019.	09.07.2024.
78	STREPSILS limun bez šećera	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6323/18	13.08.2019.	19.03.2024.
79	STREPSILS med i limun	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6200/18	13.08.2019.	19.03.2024.
80	STREPSILS original	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6322/18	14.08.2019.	19.03.2024.
81	RELVAR ELLIPTA	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	flutikazon, vilanterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	92 µg/1 doza+ 22 ug/1 doza	1 inhalator od 30 doza, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11203/18	13.08.2019.	06.07.2024.
82	RELVAR ELLIPTA	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	flutikazon, vilanterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	184 µg/1 doza+ 22 ug/1 doza	1 inhalator od 30 doza, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11204/18	13.08.2019.	06.07.2024.
83	MONKASTA	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	montelukast	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4026/18	06.08.2019.	19.12.2023.
84	FLUIMUKAN za djecu	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	acetilcistein	oralni rastvor	20 mg/1 mL	staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, mjerna čaša	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog	04-07.3-2-6566/18	27.08.2019.	03.07.2024.

						ili brizgalica, u kutiji	recepta			
85	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11226/18	07.08.2019.	03.07.2024.
86	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11227/18	07.08.2019.	03.07.2024.
87	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11228/18	07.08.2019.	03.07.2024.
88	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	6 polipropilenskih bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11229/18	07.08.2019.	03.07.2024.
89	PEPTICAID CONTROL	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	7 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-1192/19	24.09.2019.	12.08.2024.
90	ROWACHOL	ROWA PHARMACEUTICALS Ltd, Irska	alfa pinen, beta pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton	želučanootporna kapsula, meka	13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 2 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula+ 32 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula	50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10737/18	17.09.2019.	11.08.2024.
91	ACENOKUMAROL Replek Farm	REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, Makedonija	acenokumarol	tableta	4 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7628/18	13.09.2019.	20.03.2024.
92	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	250 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10487/18	27.09.2019.	29.09.2024.
93	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10488/18	27.09.2019.	29.09.2024.
94	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10489/18	27.09.2019.	29.09.2024.
95	NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A, Italija	gliceril trinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1.5 mL	10 ampula po 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9488/18	19.09.2019.	20.05.2024.
96	NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A, Italija	gliceril trinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	50 mg/50 mL	1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili	04-07.3-2-9487/18	19.09.2019.	20.05.2024.

							tercijarnog nivoa			
97	PREDUCTAL MR	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	trimetazidin	tableta s prilagođenim oslobađanjem	35 mg/1 tableta	60 tableta s prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 30 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 9946/18	10.09.2019.	04.06.2024.
98	ROWATINEX	ROWA PHARMACEUTIC ALS Ltd, Irska	alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen	želučanootporna kapsula, meka	24,8 mg/1 kapsula+ 6,2 mg/1 kapsula+ < 15 mg/1 kapsula+ 3 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula	50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liješkarskog recepta	04-07.3-2- 10738/18	16.09.2019.	29.06.2024.
99	ERITROMICI N HEMOFARM	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	eritromicin	film tableta	500 mg/1 tableta	20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-2- 1043/19	30.09.2019.	11.08.2024.
100	TETAGAM P	CSL BEHRING GmbH, Njemačka	tetanus imunoglobulin	rastvor za injekciju	250 i.j./1 mL	1 napunjeni injekcioni špric od bezbojnog stakla (tip I) sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10455/18	19.09.2019.	07.08.2024.
101	TETAVAX	SANOFI PASTEUR, Francuska	tetanus toksoid	suspenzija za injekciju u napunjenom špricu	≥ 40 i.j./0.5 mL	0,5 ml (1 doza) vaccine u napunjenom špricu, u kutiji	ZU - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2- 10709/18	11.09.2019.	13.09.2024.
102	IMOVAX DT ADULT	SANOFI PASTEUR , Francuska	tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom	suspenzija za injekciju u napunjenom špricu	2 i.j./0.5 mL+ 20 i.j./0.5 mL	1 napunjena šprica (staklo) sa 0,5 ml (1 doza) suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10979/18	12.09.2019.	13.09.2024.
103	ROTATEQ	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	rota virus, petovalentni, živi, "reassorted"	oralni rastvor	≥ 2.2 megainfektiv na jedinica/1 doza+ ≥ 2.8 megainfektiv na jedinica/1 doza+ ≥ 2.2 megainfektiv na jedinica/1 doza+ ≥ 2 megainfektiv na jedinica/1 doza+ ≥ 2.3 megainfektiv na jedinica/1 doza	1 napunjena tuba sa 1 dozom od 2 ml, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10985/18	06.09.2019.	22.09.2024.
104	ZALTRAP	SANOFI-AVENTIS Groupe, Francuska	aflibercept	koncentrat za rastvor za infuziju	25 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11029/18	26.09.2019.	03.07.2024.
105	ZALTRAP	SANOFI-AVENTIS Groupe, Francuska	aflibercept	koncentrat za rastvor za infuziju	25 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11028/18	26.09.2019.	03.07.2024.
106	PANCURONI UM Panpharma	PANPHARMA S.A., Francuska	pankuronijum	rastvor za injekciju	4 mg/2 mL	10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10971/18	25.09.2019.	01.07.2024.
107	ZOLEDRONS KA kiselina	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	zoleđronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju	4 mg/5 mL	1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za	SZU - Lijek se upotrebljava u	04-07.3-2- 6565/18	30.09.2019.	30.06.2024.

	Lek					rastvor za infuziju, u kutiji	stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi			
108	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11034/18	06.09.2019.	03.07.2024.
109	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11032/18	06.09.2019.	03.07.2024.
110	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11061/18	06.09.2019.	03.07.2024.
111	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11033/18	06.09.2019.	03.07.2024.
112	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	36 pastila (3 PVC/PVdC/Al blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-3569/18	17.09.2019.	05.11.2023.
113	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-3571/18	17.09.2019.	05.11.2023.
114	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	24 pastile (3 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-3570/18	17.09.2019.	05.11.2023.
115	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/250 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10408/18	10.09.2019.	17.06.2024.
116	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/50 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3829/19	10.09.2019.	22.10.2024.
117	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/125 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3830/19	10.09.2019.	22.10.2024.
118	PROSPAN	ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG, Njemačka	suhi ekstrakt lista bršljena	pastila	26 mg/1 pastila	20 pastila (2 PVC/Al folija blister po 10 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10978/18	24.09.2019.	29.06.2024.

Укупан број лијекова којима је извршена обнова дозволе за стављање лијека у промет у Босни и Херцеговини од 01. јула до 30. септембра 2019. године је 118.

Број 10-02.3-5554/19
04. новембра 2019. године
Бања Лука

Директор
Др Александар Золак, с. р.

Na osnovu člana 122, a u skladu sa članom 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 2019. godine izdate su Dozvole za obnovu dozvole u Registaru sljedećih lijekova:

Rb	Naziv lijeka	Proizvođač	INN	Oblik	Jačina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	XARELTO	BAYER AKTIEN-GESELLSCHAFT, Njemačka	rivaroksaban	film tableta	2,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PP/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10479/18	17.07.2019.	26.06.2024.
2	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	250 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10484/18	12.07.2019.	29.09.2024.
3	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10485/18	12.07.2019.	29.09.2024.
4	ReFacto AF	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	moroktokog alfa	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompres od gaze, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10486/18	12.07.2019.	29.09.2024.
5	ALBUNORM 20%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	200 g/1 L	1 bočicom sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9282/18	04.07.2019.	19.05.2024.
6	ALBUNORM 20%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	200 g/1 L	1 bočica sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9281/18	04.07.2019.	19.05.2024.
7	ALBUNORM 5%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	50 g/1 L	1 staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9284/18	04.07.2019.	19.05.2024.
8	ALBUNORM 5%	OCTAPHARMA AG, Švajcarska	albumin	rastvor za infuziju	50 g/1 L	1 staklena boca sa 250 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9283/18	04.07.2019.	19.05.2024.
9	DETRALEX	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	diosmin, hesperidin	filmom obložena tableta	450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-5860/18	04.07.2019.	23.01.2024.
10	DETRALEX	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	diosmin, hesperidin	filmom obložena tableta	450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-5859/18	04.07.2019.	23.01.2024.
11	TENSEC	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih	bisoprolol	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11037/18	30.07.2019.	03.07.2024.

		proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina				tableta), u kutiji				
12	TENSEC	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	bisoprolol	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11036/18	30.07.2019.	03.07.2024.
13	BERLIPRIL 10	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril	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- 9875/18	09.07.2019.	16.06.2024.
14	BERLIPRIL 20	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril	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- 9874/18	09.07.2019.	16.06.2024.
15	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	10 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10543/18	26.07.2019.	22.06.2024.
16	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10542/18	26.07.2019.	22.06.2024.
17	PRILINDA	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10532/18	26.07.2019.	22.06.2024.
18	BERLIPRIL PLUS	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	enalapril, hidrohloro- tiazid	tableta	10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10457/18	31.07.2019.	01.07.2024.
19	ATORIS	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	atorvastatin	filmom obložena tableta	10 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- 10248/18	16.07.2019.	11.06.2024.
20	ATORIS	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	atorvastatin	filmom obložena tableta	20 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- 10249/18	16.07.2019.	11.06.2024.
21	MYCOCUR	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	terbinafin	sprej za kožu, otopina	10 mg/1 g	30 mL otopine u HDPE - bočici sa HDPE - poklopcem, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 10419/18	29.07.2019.	03.07.2024.
22	DEXASON	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	deksametazon	rastvor za injekciju	4 mg/1 mL	25 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (5 blistera po 5 ampula) u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 9842/18	17.07.2019.	02.06.2024.
23	FROMILID UNO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	klaritromicin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	5 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10209/18	26.07.2019.	11.06.2024.
24	FROMILID UNO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	klaritromicin	tableta sa modifikovanim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	14 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVDC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10211/18	26.07.2019.	11.06.2024.
25	ALVOBAC	XELLIA PHARMACEUTIC ALS ApS, Danska	kolistin	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	2000000 i.j./1 viala	10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10692/18	05.07.2019.	23.06.2024.
26	ALVOBAC	XELLIA PHARMACEUTIC ALS ApS, Danska	kolistin	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1000000 i.j./1 viala	10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10797/18	05.07.2019.	23.06.2024.
27	VIDAZA	CELGENE	azacitidin	prašak za suspenziju	100 mg/1	1 staklena (tip I)	ZU – Lijek se	04-07.3-2-	19.07.2019.	26.06.2024.

		EUROPE LIMITED, Velika Britanija		za injekciju	bočica	bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji	primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	10877/18		
28	PERJETA	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	pertuzumab	koncentrat za rastvor za infuziju	420 mg/14 mL	1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-8175/18	09.07.2019.	29.05.2024.
29	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11095/18	18.07.2019.	03.07.2024.
30	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11096/18	18.07.2019.	03.07.2024.
31	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	15 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11042/18	18.07.2019.	03.07.2024.
32	REVLIMID	CELGENE EUROPE LIMITED, Velika Britanija	lenalidomid	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11097/18	18.07.2019.	03.07.2024.
33	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	0.5 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3927/18	08.07.2019.	22.09.2023.
34	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	1 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3928/18	08.07.2019.	22.09.2023.
35	XANAX SR	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	alprazolam	tableta sa produženim oslobađanjem	2 mg/1 tableta	30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3929/18	08.07.2019.	22.09.2023.
36	YASNAL	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	donepezil	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10244/18	12.07.2019.	11.06.2024.
37	YASNAL	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	donepezil	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10245/18	12.07.2019.	11.06.2024.
38	MEXIA	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	memantin	film tableta	10 mg/1 tableta	50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10796/18	16.07.2019.	22.06.2024.
39	MEXIA	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., Turska	memantin	film tableta	10 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 14 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10700/18	16.07.2019.	22.06.2024.
40	STREPSILS mentol i eukaliptus	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6324/18	22.07.2019.	19.03.2024.
41	STREPSILS narandža sa vitaminom C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6325/18	22.07.2019.	18.03.2024.
42	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u napunjenom penu	100 jedinica/1 mL	5 napunjenih penova (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10495/18	22.08.2019.	29.07.2024.
43	TRESIBA	NOVO NORDISK	insulin	rastvor za injekciju u	200	3 napunjena pena	Rp - Lijek se	04-07.3-2-	22.08.2019.	29.07.2024.

		A/S, Danska	degludek	napunjenom penu	jedinica/1 mL	(Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	izdaje uz ljekarski recept	10496/18		
44	TRESIBA	NOVO NORDISK A/S, Danska	insulin degludek	rastvor za injekciju u ulošku	100 jedinica/1 mL	5 uložaka po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10497/18	22.08.2019.	29.07.2024.
45	COBALAMIN	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	mekobalamin	filmom obložena tableta	500 µg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7504/18	02.08.2019.	19.03.2024.
46	AMLOPIN 10 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	10 mg/1 tableta	20 tableta (2 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6639/18	06.08.2019.	27.07.2024.
47	AMLOPIN 10 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6640/18	06.08.2019.	27.07.2024.
48	AMLOPIN 5 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6638/18	06.08.2019.	27.07.2024.
49	AMLOPIN 5 mg	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	amlodipin	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-6637/18	06.08.2019.	27.07.2024.
50	KONVERIL	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	enalapril	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5727/18	16.08.2019.	15.01.2024.
51	KONVERIL	NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S, Turska	enalapril	tableta	10 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5728/18	16.08.2019.	15.01.2024.
52	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	ramipril	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10476/18	01.08.2019.	18.06.2024.
53	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	ramipril	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10477/18	01.08.2019.	18.06.2024.
54	PRILEN	PLIVA HRVATSKA d.o.o, Hrvatska	ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10475/18	01.08.2019.	18.06.2024.
55	GOPTEN	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	trandolapril	kapsula, tvrda	4 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7346/18	08.08.2019.	19.03.2024.
56	PRILINDA PLUS	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	5 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	04-07.3-2-10544/18	08.08.2019.	03.07.2024.
57	PRILINDA PLUS	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	hidrohlorotiazid, ramipril	tableta	2.5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10533/18	08.08.2019.	03.07.2024.
58	GENOTROPIN	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	somatropin	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	12 mg/1 mL	5 dvodjeljnih staklenih uložaka sa praškom i po 1,15 ml otapala za otopinu 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	04-07.3-2-11123/18	14.08.2019.	28.10.2024.
59	ZINACEF	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	750 mg/1 viala	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10851/18	27.08.2019.	01.09.2024.
60	ZINACEF	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	cefuroksim	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju	1.5 g/1 viala	1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10852/18	27.08.2019.	01.09.2024.
61	DEPRIM	REMEDICA Ltd, Kipar	sulfametoksazol, trimetoprim	tableta	400 mg/1 tableta+ 80	20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-7436/18	05.08.2019.	20.03.2024.

					mg/1 tableta	(tableta), u kutiji	ljekarski recept			
62	HERCEPTIN	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, Švajcarska	trastuzumab	rastvor za injekciju	600 mg/5 mL	1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9952/18	02.08.2019.	30.06.2024.
63	ESCEPRAN	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	eksemestan	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	90 filmom obloženih tableta (9 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4025/18	09.08.2019.	10.12.2023.
64	ESCEPRAN	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	eksemestan	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4024/18	09.08.2019.	10.12.2023.
65	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	480 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3209/18	26.08.2019.	31.10.2023.
66	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	480 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3208/18	26.08.2019.	31.10.2023.
67	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	300 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3206/18	26.08.2019.	31.10.2023.
68	ZARZIO	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	filgrastim	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici	300 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-3207/18	26.08.2019.	31.10.2023.
69	IMIGRAN	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	sumatriptan	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11219/18	27.08.2019.	01.09.2024.
70	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10884/18	02.08.2019.	26.06.2024.
71	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	75 mg/1 kapsula	56 kapsula , tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10881/18	02.08.2019.	26.06.2024.
72	PAGAMAX	NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti, Turska	pregabalin	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10880/18	02.08.2019.	26.06.2024.
73	VALDOXAN	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	agomelatin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9848/17	05.08.2019.	12.06.2023.
74	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10850/18	06.08.2019.	09.07.2024.
75	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10811/18	06.08.2019.	09.07.2024.
76	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10849/18	06.08.2019.	09.07.2024.
77	MEMANDO	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	memantin	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tablete (2 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10810/18	06.08.2019.	09.07.2024.
78	STREPSILS	RECKITT	2,4-	pastila	0.6 mg/1	24 pastile (2	BRp - Lijek se	04-07.3-2-	13.08.2019.	19.03.2024.

	limun bez šećera	BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol		Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	izdaje bez ljekarskog recepta	6323/18		
79	STREPSILS med i limun	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6200/18	13.08.2019.	19.03.2024.
80	STREPSILS original	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1.2 mg/1 Pastila, Lozenga	24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6322/18	14.08.2019.	19.03.2024.
81	RELVAR ELLIPTA	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	flutikazon, vilanterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	92 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza	1 inhalator od 30 doza, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11203/18	13.08.2019.	06.07.2024.
82	RELVAR ELLIPTA	WELLCOME LIMITED, Velika Britanija	flutikazon, vilanterol	prašak za inhalaciju, podijeljeni	184 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza	1 inhalator od 30 doza, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11204/18	13.08.2019.	06.07.2024.
83	MONKASTA	KRKA, tovarna zdravil, d.d, Slovenija	montelukast	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4026/18	06.08.2019.	19.12.2023.
84	FLUIMUKAN za djecu	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	acetilcistein	oralni rastvor	20 mg/1 mL	staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, mjerna čaša ili brizgalica, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-6566/18	27.08.2019.	03.07.2024.
85	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11226/18	07.08.2019.	03.07.2024.
86	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11227/18	07.08.2019.	03.07.2024.
87	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	10 polipropilenskih bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11228/18	07.08.2019.	03.07.2024.
88	VISIPAQUE	GE HEALTHCARE AS, Norveška	jodiksanol	otopina za injekciju	652 mg/1 mL	6 polipropilenskih bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-11229/18	07.08.2019.	03.07.2024.
89	PEPTICAID CONTROL	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	20 mg/1 tableta	7 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-1192/19	24.09.2019.	12.08.2024.
90	ROWACHOL	ROWA PHARMACEUTICALS Ltd, Irska	alfa pinen, beta pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton	želučanooporna kapsula, meka	13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 2 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula+ 32 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula	50 želučanoopornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10737/18	17.09.2019.	11.08.2024.
91	ACENOKUMAROL Replek Farm	REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, Makedonija	acenokumarol	tableta	4 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-7628/18	13.09.2019.	20.03.2024.
92	BeneFIX	Pfizer LUXEMBOURG	nonakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	250 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1	ZU - Lijek se primjenjuje u	04-07.3-2-10487/18	27.09.2019.	29.09.2024.

		SARL, Luksemburg				napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa			
93	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	monakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	500 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10488/18	27.09.2019.	29.09.2024.
94	BeneFIX	PFIZER LUXEMBOURG SARL, Luksemburg	monakog alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	1000 i.j./1 bočica	1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10489/18	27.09.2019.	29.09.2024.
95	NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A, Italija	gliceril trinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	5 mg/1.5 mL	10 ampula po 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9488/18	19.09.2019.	20.05.2024.
96	NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A, Italija	gliceril trinitrat	koncentrat za rastvor za infuziju	50 mg/50 mL	1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-9487/18	19.09.2019.	20.05.2024.
97	PREDUCTAL MR	LES LABORATOIRES SERVIER, Francuska	trimetazidin	tableta s prilagođenim oslobađanjem	35 mg/1 tableta	60 tableta s prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 30 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9946/18	10.09.2019.	04.06.2024.
98	ROWATINEX	ROWA PHARMACEUTICALS Ltd, Irska	alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen	želučanootporna kapsula, meka	24,8 mg/1 kapsula+ 6,2 mg/1 kapsula+ < 15 mg/1 kapsula+ 3 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula	50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10738/18	16.09.2019.	29.06.2024.
99	ERITROMICIN HEMOFARM	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	eritromicin	film tableta	500 mg/1 tableta	20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-1043/19	30.09.2019.	11.08.2024.
100	TETAGAM P	CSL BEHRING GmbH, Njemačka	tetanus imunoglobulin	rastvor za injekciju	250 i.j./1 mL	1 napunjeni injekcioni špric od bezbojnog stakla (tip I) sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10455/18	19.09.2019.	07.08.2024.
101	TETAVAX	SANOPI PASTEUR, Francuska	tetanus toksoid	suspenzija za injekciju u napunjenom špricu	≥ 40 i.j./0.5 mL	0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjenom špricu, u kutiji	ZU - Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2-10709/18	11.09.2019.	13.09.2024.
102	IMOVAX DT ADULT	SANOPI PASTEUR, Francuska	tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom	suspenzija za injekciju u napunjenom špricu	2 i.j./0.5 mL+ 20 i.j./0.5 mL	1 napunjena šprica (staklo) sa 0,5 ml (1 doza) suspenzije za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10979/18	12.09.2019.	13.09.2024.
103	ROTATEQ	MERCK SHARP & DOHME BV, Nizozemska	rota virus, petovalentni, živi, "reassorted"	oralni rastvor	≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.8 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza	1 napunjena tuba sa 1 dozom od 2 ml, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2-10985/18	06.09.2019.	22.09.2024.

					na jedinica/1 doza+ ≥ 2 megainfektiv na jedinica/1 doza+ ≥ 2.3 megainfektiv na jedinica/1 doza					
104	ZALTRAP	SANOFI-AVENTIS Groupe, Francuska	aflibercept	koncentrat za rastvor za infuziju	25 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11029/18	26.09.2019.	03.07.2024.
105	ZALTRAP	SANOFI-AVENTIS Groupe, Francuska	aflibercept	koncentrat za rastvor za infuziju	25 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 11028/18	26.09.2019.	03.07.2024.
106	PANCURONI UM Panpharma	PANPHARMA S.A., Francuska	pankuronijum	rastvor za injekciju	4 mg/2 mL	10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	ZU – Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa	04-07.3-2- 10971/18	25.09.2019.	01.07.2024.
107	ZOLEDRONS KA kiselina Lek	LEK farmacevtska družba d.d, Slovenija	zoledronska kiselina	koncentrat za rastvor za infuziju	4 mg/5 mL	1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	SZU - Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi	04-07.3-2- 6565/18	30.09.2019.	30.06.2024.
108	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11034/18	06.09.2019.	03.07.2024.
109	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11032/18	06.09.2019.	03.07.2024.
110	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11061/18	06.09.2019.	03.07.2024.
111	TREGONA D	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o.Banja Luka, Bosna i Hercegovina	donepezil	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 11033/18	06.09.2019.	03.07.2024.
112	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	36 pastila (3 PVC/PVdC/Al blistera po 12 pastila) u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 3569/18	17.09.2019.	05.11.2023.
113	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	16 pastila (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 3571/18	17.09.2019.	05.11.2023.
114	STREPSILS Cool	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, Velika Britanija	2,4- dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol	pastila	0,6 mg/1 pastila+ 1,2 mg/1 pastila	24 pastile (3 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2- 3570/18	17.09.2019.	05.11.2023.
115	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspenzija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 250 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon , 25/250 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2- 10408/18	10.09.2019.	17.06.2024.

116	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspencija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/50 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3829/19	10.09.2019.	22.10.2024.
117	RESPIRO	DEVA HOLDING A.S, Turska	flutikazon, salmeterol	suspencija za inhaliranje pod pritiskom	25 µg/1 doza+ 125 µg/1 doza	120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/125 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-3830/19	10.09.2019.	22.10.2024.
118	PROSPAN	ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG, Njemačka	suhi ekstrakt lista bršljana	pastila	26 mg/1 pastila	20 pastila (2 PVC/Al folija blister po 10 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-10978/18	24.09.2019.	29.06.2024.

Ukupan broj lijekova kojima je izvršena obnova dozvole za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. jula do 30. septembra 2019. godine je 118.

Broj 10-02.3-5554/19
04. novembra 2019. godine
Banja Luka

Direktor
Dr. Aleksandar Zolak, s. r.

USTAVNI SUD BOSNE I HERCEGOVINE

729

Ustavni sud Bosne i Hercegovine u plenarnom sazivu, u predmetu broj U 5/19, rješavajući zahtjev **petnaest članova Zastupničkog doma Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine**, na temelju članka VI/3.(a) Ustava Bosne i Hercegovine, članka 57. stavak (2) alineja b), članka 59. st. (1) i (3) Pravila Ustavnog suda Bosne i Hercegovine – prečišćeni tekst ("Službeni glasnik Bosne i Hercegovine" broj 94/14), u sastavu:

Zlatko M. Knežević, predsjednik
Mato Tadić, dopredsjednik
Mirsad Čeman, dopredsjednik
Margarita Caca-Nikolovska, dopredsjednica
Tudor Pantiru, sudac
Valerija Galić, sutkinja
Miodrag Simović, sudac
Seada Palavrić, sutkinja
Giovanni Grasso, sudac
na sjednici održanoj 4. listopada 2019. godine donio je

ODLUKU O DOPUSTIVOSTI I MERITUMU

Odlučujući o zahtjevu **petnaest članova Zastupničkog doma Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine** za ocjenu ustavnosti odredbe članka 9. stavak 7. Zakona o prijevozu u cestovnom prometu ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17),

utvrđuje se da je odredba članka 9. stavak 7. Zakona o prijevozu u cestovnom prometu ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17) u skladu sa člankom III/1.(h) i (i) Ustava Bosne i Hercegovine.

Odluku objaviti u "Službenom glasniku Bosne i Hercegovine", "Službenim novinama Federacije Bosne i Hercegovine", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Distrikta Brčko Bosne i Hercegovine".

OBRAZLOŽENJE

I. Uvod

1. Petnaest članova Zastupničkog doma Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: podnositelji zahtjeva) podnijelo je 15. travnja 2019. godine Ustavnom sudu

Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Ustavni sud) zahtjev za ocjenu ustavnosti odredbe članka 9. stavak 7. Zakona o prijevozu u cestovnom prometu ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17; u daljnjem tekstu: osporena odredba).

II. Postupak pred Ustavnim sudom

2. Na temelju članka 23. stavak (2) Pravila Ustavnog suda, od Narodne skupštine Republike Srpske (u daljnjem tekstu: NSRS) zatraženo je 18. travnja 2019. godine da dostavi odgovor na zahtjev.

3. Narodna skupština Republike Srpske je odgovor dostavila 16. svibnja 2019. godine.

III. Zahtjev

a) Navodi iz zahtjeva

4. Podnositelji zahtjeva smatraju da osporena odredba entitetskog zakona nije u skladu sa člankom III/1.(h) i (i) Ustava Bosne i Hercegovine kojim su propisane nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine jer je na taj način entitetskim zakonom regulirano pitanje koje spada u nadležnost institucija Bosne i Hercegovine, tj. međunarodni prijevoz i izdavanje licencija za njegovo vršenje.

5. U zahtjevu je istaknuto da su Zakonom o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu Bosne i Hercegovine (čl. 4. i 5.) propisani uvjeti za dobivanje licencije domaćeg prijevoznika, te je jasno određeno da licenciju za obavljanje međunarodnog prijevoza izdaje Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine kao nadležno ministarstvo.

6. Podnositelji zahtjeva smatraju da je osporenim odredbom propisano: "Licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine."

7. Na temelju navedenog, podnositelji zahtjeva su predložili da Ustavni sud donese odluku kojom utvrđuje da osporena odredba nije u skladu s Ustavom Bosne i Hercegovine.

b) Odgovor na zahtjev

8. U odgovoru NSRS je istaknuto da se Zakonom o prijevozu u cestovnom prometu Republike Srpske regulira prijevoz isključivo na teritoriju Republike Srpske, što je nedvosmisleno utvrđeno člankom 1. ovog Zakona. Prema tome,

neutemeljen je navod podnositelja zahtjeva da je osporenim odredbom preuzeta nadležnost Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine. Člankom 9. Zakona o prijevozu u cestovnom prometu propisano je da, pored općih uvjeta, prijevoznik mora ispunjavati i određene posebne uvjete za prijevoz osoba i stvari. Propisano je da prijevoznik ispunjavanjem posebnih uvjeta stječe pravo na licenciju prijevoznika, koja se izdaje na deset godina, kao i pravo na odgovarajući broj izvoda iz licencije, razmjerno broju vozila kojim prijevoznik raspolaže. Osporena odredba propisuje da odgovarajuće licencije za prijevoz osoba i stvari u međunarodnom cestovnom prometu izdane od Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine zamjenjuju licencije prijevoznika koje izdaje Ministarstvo saobraćaja i veza Republike Srpske. Ovo znači da prijevoznici koji već posjeduju licencije za međunarodni prijevoz koje je izdalo Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine mogu vršiti prijevoz i na teritoriju Republike Srpske, odnosno ne moraju dodatno pribavljati i licenciju prijevoznika koju izdaje Ministarstvo saobraćaja i veza Republike Srpske. Na taj način prijevoznicima je olakšan pristup tržištu.

9. Na kraju odgovora NSRS predloženo je da se zahtjev odbije, odnosno da se utvrdi da je osporena odredba u skladu s Ustavom Bosne i Hercegovine.

IV. Relevantni propisi

10. **Ustav Bosne i Hercegovine** u relevantnom dijelu glasi:

Članak III/1.h) i i)

1. Nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine

Sljedeći poslovi su u nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine:

h) Postavljanje i rad zajedničkih i međunarodnih komunikacijskih uređaja.

i) Donošenje propisa o transportu među entitetima.

Članak III/3.

3. Pravni sustav i nadležnosti entiteta i institucija

(a) Sve vladine funkcije i ovlasti, koje po ovom Ustavu nisu izričito dodijeljene institucijama Bosne i Hercegovine, pripadaju entitetima.

(b) Entiteti i sve njihove niže jedinice u potpunosti će se pokoravati ovome Ustavu, koji dokida one odredbe zakona Bosne i Hercegovine i ustava i zakona entiteta koje su protivne Ustavu, kao i odlukama institucija Bosne i Hercegovine. Opća načela međunarodnog prava su sastavni dio pravnog sustava Bosne i Hercegovine i entiteta.

11. **Zakon o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu** ("Službeni glasnik Bosne i Hercegovine" br. 1/02 i 14/03). Za potrebe ove odluke koristi se neslužbeni prečišćeni tekst sačinjen u Ustavnom sudu BiH koji glasi:

Članak 1.

Ovim zakonom uređuju se način i uvjeti obavljanja prijevoza osoba i stvari vozilima u međunarodnom cestovnom prijevozu [...].

Članak 4.

Pojedini izrazi upotrebljeni u ovom zakonu imaju sljedeća značenja:

[...]

8. "**licenca**" je odobrenje za obavljanje međunarodnog ili međuentitetskog cestovnog prijevoza osoba ili stvari;

[...]

Članak 5.

Domaći prijevoznik može obavljati međunarodni prijevoz ako posjeduje licencu za obavljanje te vrste prijevoza.

Licencu za obavljanje prijevoza iz stavka 1 izdaje Ministarstvo komunikacija i prometa (u daljnjem tekstu: nadležno ministarstvo), ako domaći prijevoznik, između ostalog, ispunjava i uvjete europskih propisa glede:

1. tehničke opremljenosti,

2. stručne osposobljenosti,

3. financijske sposobnosti u koju ne ulaze vrijednosti osnovnih sredstava,

4. nepostojanja pravomoćno izrečene zabrane obavljanja djelatnosti,

5. drugih uvjeta utvrđenih zakonom i međunarodnim ugovorima.

[...]

12. U **Zakonu o prijevozu u cestovnom prometu Republike Srpske** ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17) relevantne odredbe glase:

Članak 1.

Ovim zakonom uređuju se uvjeti za vršenje prijevoza osoba i stvari u cestovnom prometu kao javni prijevoz i prijevoz za vlastite potrebe i način vršenja prijevoza, registracija redova vožnje, rad autobusnih stajališta i terminala gradskog, odnosno prigradskog prijevoza osoba, rad stanica tehničkog pregleda vozila na teritoriju Republike Srpske i inspekcijski nadzor.

Članak 3.

(1) Jedinica lokalne samouprave posebnim propisom, sukladno ovom zakonu i propisima donesenim na temelju njega, uređuje prijevoz osoba i stvari na svojem teritoriju, a posebno: [...]

(4) Prije donošenja propisa iz stavka 1. ovoga članka jedinica lokalne samouprave dužna je da pribavi mišljenje Ministarstva saobraćaja i veza (u daljnjem tekstu: Ministarstvo) i postupi po naputcima danim u njemu.

Članak 5.

(1) Prijevoznik je pravna osoba ili poduzetnik koji posjeduje odgovarajuću licenciju prijevoznika i obavlja prijevoz osoba, odnosno stvari.

(2) Za pristup tržištu i vršenje djelatnosti cestovnog prijevoza prijevoznik je dužan da ispunja opće i posebne uvjete propisane ovim zakonom i aktima donesenim na temelju zakona.

Članak 9.

(1) Pored općih uvjeta iz članka 6. ovoga zakona, prijevoznik je obavezan da ispunja i sljedeće posebne uvjete za vršenje prijevoza osoba i stvari:

1) tehničke uvjete, odnosno da ima u vlasništvu ili drži po temelju lizinga motorno vozilo koje ispunja tehničko-eksploatacijske i ekološke uvjete za pojedine vrste prijevoza, i to najmanje:

1. dva autobusa za vršenje javnog linijskog prijevoza osoba,

2. jedan autobus za vršenje javnog vanlinijskog prijevoza osoba,

3. jedno teretno motorno vozilo za vršenje prijevoza stvari;

2) uvjete koji se odnose na dobar ugled;

3) uvjete u svezi sa financijskim položajem i

4) uvjete u svezi sa stručnom osposobljenošću.

(2) Ispunjavanjem uvjeta iz stavka 1. ovoga članka prijevoznik stječe pravo na licenciju prijevoznika.

(3) Licencija prijevoznika je odobrenje koje se izdaje za vršenje određene vrste prijevoza.

(4) Licencije iz stavka 2. ovoga članka izdaje Ministarstvo, na razdoblje od deset godina.

(5) Na zahtjev prijevoznika Ministarstvo izdaje i odgovarajući broj izvadaka iz licencije čiji broj odgovara broju vozila sa kojima prijevoznik raspolaže, na razdoblje važenja licencije prijevoznika iz stavka 3. ovoga članka.

(6) Izvadak iz licencije je odobrenje za vozilo kojim se vrši prijevoz osoba ili stvari.

(7) Odgovarajuće licencije za prijevoz osoba i stvari u međunarodnom cestovnom prometu izdane od Ministarstva komunikacija i transporta BiH zamjenjuju licencije iz stavka 2. ovoga članka.

(8) Ministar donosi pravilnik kojim se razrađuju uvjeti i postupak izdavanja licencije prijevoznika, izvatka iz licencije i način označavanja vozila.

V. Dopustivost

13. Pri ispitivanju dopustivosti zahtjeva Ustavni sud je pošao od odredbi članka VI/3.(a) Ustava Bosne i Hercegovine.

14. Članak VI/3.(a) Ustava Bosne i Hercegovine glasi:

(a) Ustavni sud ima isključivu nadležnost odlučivanja o svim sporovima koji proisteknu iz ovog Ustava između entiteta, ili između Bosne i Hercegovine i jednog ili oba entiteta, ili između institucija Bosne i Hercegovine, uključujući, ali ne ograničavajući se na to:

- Je li odluka nekog entiteta da uspostavi posebne paralelne odnose sa susjednom državom sukladna ovom Ustavu, uključujući i odredbe koje se tiču suvereniteta i teritorijalnog integriteta Bosne i Hercegovine.

- Je li neka odredba ustava ili zakona jednog entiteta sukladna ovom Ustavu.

Spor može pokrenuti član Predsjedništva, predsjedavajući Vijeća ministara, predsjedavajući ili dopredsjedavajući jednog od domova Parlamentarne skupštine; jedna četvrtina članova/delegata jednog od domova Parlamentarne skupštine, ili jedna četvrtina jednog od domova zakonodavnog tijela jednog entiteta.

15. U konkretnom slučaju, u smislu navedenih odredbi članka VI/3.(a) Ustava Bosne i Hercegovine, nesporno je da je Ustavni sud nadležan za odlučivanje o ustavnosti entitetskih zakona, odnosno odredbi entitetskih zakona, konkretno osporenog članka 9. stavak 7. Zakona o prijevozu u cestovnom prometu. Osim toga, zahtjev za ocjenu ustavnosti podnijelo je petnaest članova Zastupničkog doma Parlamentarne skupštine BiH, koji ukupno broji 42 člana, što čini jednu četvrtinu članova bilo kojeg zakonodavnog organa entiteta, što znači da je zahtjev podnio ovlašten subjekt u smislu članka VI/3.(a) Ustava Bosne i Hercegovine. Imajući u vidu odredbe članka VI/3.(a) Ustava Bosne i Hercegovine i članka 19. Pravila Ustavnog suda, Ustavni sud je utvrdio da je zahtjev dopustiv zato što ga je podnio ovlašten subjekt, a da ne postoji nijedan razlog za nedopustivost zahtjeva iz članka 19. Pravila Ustavnog suda.

VI. Meritum

16. Podnositelji zahtjeva smatraju da osporena odredba entitetskog zakona nije u skladu sa člankom III/1.(h) i (i) Ustava Bosne i Hercegovine kojim su propisane nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine. Ovu tvrdnju podnositelji zahtjeva su argumentirali svojim tumačenjem osporene odredbe prema kojem je osporenim odredbom propisano: "Licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine."

17. Ustavni sud podsjeća da je na razini Bosne i Hercegovine donesen Zakon o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu. Navedenim zakonom propisani su način i uvjeti izdavanja odobrenja (licencija) za obavljanje međunarodnog ili međuentitetskog cestovnog

prijevoza putnika i roba, te je propisano da licencije izdaje Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine.

18. Dalje, Republika Srpska je, u okviru svoje ustavne nadležnosti, donijela Zakon o prijevozu u cestovnom prometu Republike Srpske. U članku 1. ovog Zakona je navedeno: "Ovim zakonom uređuju se uvjeti za vršenje prijevoza osoba i stvari u cestovnom prometu kao javni prijevoz i prijevoz za vlastite potrebe i način vršenja prijevoza, registracija redova vožnje, rad autobusnih stajališta i terminala gradskog, odnosno prigradskog prijevoza osoba, rad stanica tehničkog pregleda vozila na teritoriju Republike Srpske i inspeksijski nadzor." U istom zakonu osporenim odredbom je propisano: "Odgovarajuće licencije za prijevoz osoba i stvari u međunarodnom cestovnom prometu izdane od Ministarstva komunikacija i transporta BiH zamjenjuju licencije iz stavka 2. ovoga članka."

19. Narodna skupština Republike Srpske je u odgovoru na predmetni zahtjev navela da osporena odredba znači da prijevoznici koji već posjeduju licencije za međunarodni prijevoz koje je izdalo Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine mogu vršiti prijevoz i na teritoriju Republike Srpske, odnosno ne moraju dodatno pribavljati i licenciju prijevoznika koju izdaje Ministarstvo saobraćaja i veza Republike Srpske. Također, da osporena odredba predstavlja pogodnost prijevoznicima i olakšava im pristup tržištu.

20. Imajući u vidu navedeno, Ustavni sud, prihvatajući navode iz odgovora NSRS, koji imaju osnova u jezičnom i logičkom tumačenju teksta osporene odredbe, zaključuje da osporena odredba ima značenje da licencije izdate prema Zakonu o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu od strane Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine zamjenjuju licencije koje se izdaju prema Zakonu o prijevozu u cestovnom prometu Republike Srpske od strane Ministarstva saobraćaja i veza Republike Srpske, dakle suprotno tumačenju podnositelja zahtjeva da "licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine".

21. Ustavni sud zaključuje da je osporena odredba u skladu sa člankom III/1.(i) Ustava Bosne i Hercegovine.

22. Glede navoda iz zahtjeva da je osporena odredba suprotna članku III/1.(h) Ustava Bosne i Hercegovine, Ustavni sud podsjeća da je ovom ustavnom odredbom utvrđena nadležnost institucija Bosne i Hercegovine za "postavljanje i rad zajedničkih i međunarodnih komunikacijskih uređaja". Kako je osporenim odredbom regulirano izdavanje i važenje licencija za prijevoz, dakle jedno posve drugo pitanje, očigledno je da se ne pokreće pitanje njezine usklađenosti s navedenom ustavnom odredbom.

23. Ustavni sud zaključuje da je osporena odredba u skladu sa člankom III/1.(h) Ustava Bosne i Hercegovine.

VII. Zaključak

24. Ustavni sud zaključuje da osporena odredba ima značenje da licencije izdate prema Zakonu o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu od strane Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine zamjenjuju licencije koje se izdaju prema Zakonu o prijevozu u cestovnom prometu Republike Srpske od strane Ministarstva saobraćaja i veza Republike Srpske, dakle suprotno tumačenju podnositelja zahtjeva da "licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine". Prema tome, osporena odredba je u skladu sa člankom III/1.(h) i (i) Ustava

Bosne i Hercegovine kojim su utvrđene nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine.

25. Na temelju članka 59. st. (1) i (3) Pravila Ustavnog suda, Ustavni sud je odlučio kao u dispozitivu ove odluke.

26. Prema članku VI/5. Ustava Bosne i Hercegovine, odluke Ustavnog suda su konačne i obvezujuće.

Predsjednik

Ustavnog suda Bosne i Hercegovine

Zlatko M. Knežević, v. r.

Уставни суд Босне и Херцеговине у пленарном сазиву, у предмету број **У 5/19**, рјешавајући захтјев **петнаест чланова Представничког дома Парламентарне скупштине Босне и Херцеговине**, на основу члана VI/3а) Устава Босне и Херцеговине, члана 57 став (2) алинеја б), члана 59 ст. (1) и (3) Правила Уставног суда Босне и Херцеговине – пречишћени текст ("Службени гласник Босне и Херцеговине" број 94/14), у саставу:

Златко М. Кнежевић, председник

Мато Тадић, потпредседник

Мирсад Ђеман, потпредседник

Маргарита Цаца Николовска, потпредседница

Tudor Pantiru, судија

Валерија Галић, судија

Миодраг Симовић, судија

Сеада Палаврић, судија

Giovanni Grasso, судија

на сјединици одржаној 4. октобра 2019. године донио је

ОДЛУКУ О ДОПУСТИВОСТИ И МЕРИТУМУ

Одлучујући о захтјеву **петнаест чланова Представничког дома Парламентарне скупштине Босне и Херцеговине** за оцјену уставности одредбе члана 9 став 7 Закона о превозу у друмском саобраћају ("Службени гласник Републике Српске" број 47/17),

утврђује се да је одредба члана 9 став 7 Закона о превозу у друмском саобраћају ("Службени гласник Републике Српске" број 47/17) у складу са чланом III/1x) и и) Устава Босне и Херцеговине.

Одлуку објавити у "Службеном гласнику Босне и Херцеговине", "Службеним новинама Федерације Босне и Херцеговине", "Службеном гласнику Републике Српске" и "Службеном гласнику Дистрикта Брчко Босне и Херцеговине".

ОБРАЗЛОЖЕЊЕ

I. Увод

1. Петнаест чланова Представничког дома Парламентарне скупштине Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: подносиоци захтјева) поднијело је 15. априла 2019. године Уставном суду Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Уставни суд) захтјев за оцјену уставности одредбе члана 9 став 7 Закона о превозу у друмском саобраћају ("Службени гласник Републике Српске" број 47/17; у даљњем тексту: оспорена одредба).

II. Поступак пред Уставним судом

2. На основу члана 23 став (2) Правила Уставног суда, од Народне скупштине Републике Српске (у даљњем тексту: НСРС) затражено је 18. априла 2019. године да достави одговор на захтјев.

3. Народна скупштина Републике Српске је одговор доставила 16. маја 2019. године.

III. Захтјев

а) Наводи из захтјева

4. Подносиоци захтјева сматрају да оспорена одредба ентитетског закона није у складу са чланом III/1x) и и) Устава Босне и Херцеговине којим су прописане надлежности институција Босне и Херцеговине јер је на тај начин ентитетским законом регулисано питање које спада у надлежност институција Босне и Херцеговине, тј. међународни превоз и издавање лиценци за његово вршење.

5. У захтјеву је истакнуто да су Законом о међународном и међуентитетском друмском превозу Босне и Херцеговине (чл. 4 и 5) прописани услови за добијање лиценце домаћег превозника, те је јасно одређено да лиценцу за обављање међународног превоза издаје Министарство комуникација и транспорта Босне и Херцеговине као надлежно министарство.

6. Подносиоци захтјева сматрају да је оспореном одредбом прописано: "Лиценце које издаје Министарство РС замјењују лиценце издате од државног министарства, Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине."

7. На основу наведеног, подносиоци захтјева су предложили да Уставни суд донесе одлуку којом утврђује да оспорена одредба није у складу с Уставом Босне и Херцеговине.

б) Одговор на захтјев

8. У одговору НСРС је истакнуто да се Законом о превозу у друмском саобраћају Републике Српске регулише превоз искључиво на територији Републике Српске, што је недвосмислено утврђено чланом 1 овог закона. Према томе, неоснован је навод подносилаца захтјева да је оспореном одредбом преузета надлежност Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине. Чланом 9 Закона о превозу у друмском саобраћају прописано је да, поред општих услова, превозник мора да испуњава и одређене посебне услове за превоз лица и ствари. Прописано је да превозник испуњавањем посебних услова стиче право на лиценцу превозника, која се издаје на десет година, као и право на одговарајући број извода из лиценце, сразмјерно броју возила којим превозник располаже. Оспорена одредба прописује да одговарајуће лиценце за превоз лица и ствари у међународном друмском саобраћају издате од Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине замјењују лиценце превозника које издаје Министарство саобраћаја и веза Републике Српске. Ово значи да превозници који већ посједују лиценце за међународни превоз које је издало Министарство комуникација и транспорта Босне и Херцеговине могу да врше превоз и на територији Републике Српске, односно не морају додатно прибављати и лиценцу превозника коју издаје Министарство саобраћаја и веза Републике Српске. На тај начин превозницима је олакшан приступ тржишту.

9. На крају одговора НСРС предложено је да се захтјев одбије, односно да се утврди да је оспорена одредба у складу с Уставом Босне и Херцеговине.

IV. Релевантни прописи

10. Устав Босне и Херцеговине у релевантном дијелу гласи:

Члан III/1.x) и и)

1. Надлежности институција Босне и Херцеговине

Сљедећа питања спадају у надлежност институција Босне и Херцеговине:

х) Успостављање и функционисање заједничких и међународних комуникација.

и) Регулисање саобраћаја између ентитета.

Члан III/3.

3. Правни поредак и надлежности институција

а) Све владине функције и овлашћења, која нису овим Уставом изричито дата институцијама Босне и Херцеговине, припадају ентитетима.

б) Ентитети и њихове ниже јединице у потпуности ће поштовати овај Устав, којим се стављају ван снаге одредбе закона Босне и Херцеговине и одредбе устава и закона ентитета које су у супротности с њим, као и одлуке институција Босне и Херцеговине. Општи принципи међународног права представљају интегрални дио правног поретка Босне и Херцеговине и ентитета.

11. Закон о међународном и међуентитетском друмском превозу ("Службени гласник Босне и Херцеговине" бр. 1/02 и 14/03). За потребе ове одлуке користи се неслужбени пречишћени текст сачињен у Уставном суду БиХ који гласи:

Члан 1.

Овим законом уређују се начин и услови обављања превоза путника и роба возилима у међународном друмском превозу [...].

Члан 4.

Поједини изрази употребљени у овом закону имају сљедећа значења:

[...]

8. "лиценца" је одобрење за обављање међународног или међуентитетског друмског превоза путника или роба;

[...]

Члан 5.

Домаћи превозник може обављати међународни превоз ако посједује лиценцу за обављање те врсте превоза.

Лиценцу за обављање превоза из става 1. издаје Министарство комуникација и промета (у даљем тексту: надлежно министарство), ако домаћи превозник, између осталог, испуњава и услове европских прописа у погледу:

1. техничке опремљености,

2. стручне оспособљености,

3. финансијске способности у коју не улазе вриједности основних средстава,

4. непостојања правоснажно изречене забране обављања дјелатности,

5. других услова утврђених законом и међународним уговорима.

[...]

12. У Закону о превозу у друмском саобраћају Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске" број 47/17) релевантне одредбе гласе:

Члан 1.

Овим законом уређују се услови за вршење превоза лица и ствари у друмском саобраћају као јавни превоз и превоз за властите потребе и начин вршења превоза, регистрација редова возње, рад аутобуских станица и терминала градског, односно приградског превоза лица, рад станица техничког прегледа возила на територији Републике Српске и инспекцијски надзор.

Члан 3.

(1) Јединица локалне самоуправе посебним прописом, у складу са овим законом и прописима донесеним на основу

њег, уређује превоз лица и ствари на својој територији, а посебно: [...].

(4) Прије доношења прописа из става 1. овог члана јединица локалне самоуправе дужна је да прибави мишљење Министарства саобраћаја и веза (у даљем тексту: Министарство) и поступи по упутствима датим у њему.

Члан 5.

(1) Превозник је правно лице или предузетник који посједује одговарајућу лиценцу превозника и обавља превоз лица, односно ствари.

(2) За приступ тржишту и вршење дјелатности друмског превоза превозник је дужан да испуњава опште и посебне услове прописане овим законом и актима донесеним на основу закона.

Члан 9.

(1) Поред општих услова из члана 6. овог закона, превозник је обавезан да испуњава и сљедеће посебне услове за вршење превоза лица и ствари:

1) техничке услове, односно да има у власништву или држи по основу лизинга моторно возило које испуњава техничко-експлоатационе и еколошке услове за поједине врсте превоза, и то најмање:

1. два аутобуса за вршење јавног линијског превоза лица,

2. један аутобус за вршење јавног ванлинијског превоза лица,

3. једно теретно моторно возило за вршење превоза ствари;

2) услове који се односе на добар углед;

3) услове у вези са финансијским положајем и

4) услове у вези са стручном оспособљеношћу.

(2) Испуњавањем услова из става 1. овог члана превозник стиче право на лиценце превозника.

(3) Лиценца превозника је одобрење које се издаје за вршење одређене врсте превоза.

(4) Лиценце из става 2. овог члана издаје Министарство, на период од десет година.

(5) На захтјев превозника Министарство издаје и одговарајући број извода из лиценце чији број одговара броју возила са којима превозник располаже, на период важења лиценце превозника из става 3. овог члана.

(6) Извод из лиценце је одобрење за возило којим се врши превоз лица или ствари.

(7) Одговарајуће лиценце за превоз лица и ствари у међународном друмском саобраћају издате од Министарства комуникација и транспорта БиХ замјењују лиценце из става 2. овог члана.

(8) Министар доноси правилник којим се разрађују услови и поступак издавања лиценце превозника, извода из лиценце и начин означавања возила.

V. Допустивост

13. При испитивању допустивости захтјева Уставни суд је пошао од одредби члана VI/3а) Устава Босне и Херцеговине.

14. Члан VI/3а) Устава Босне и Херцеговине гласи:

а) Уставни суд има искључиву надлежност да одлучује у споровима који по овом Уставу настају између ентитета, или између Босне и Херцеговине и једног или оба ентитета, или између институција Босне и Херцеговине, укључујући, али се не ограничавајући само на то:

- Да ли је одлука неког ентитета да успостави специјални паралелни однос са неком од сусједних држава сагласна овом Уставу, укључујући и одредбе које се односе

на суверенитет и територијални интегритет Босне и Херцеговине.

- Да ли је неки члан устава или закона ентитета у сагласности са овим Уставом.

Спорове могу покретати само чланови Предсједништва, председавајући Министарског савјета, председавајући или замјеник председавајућег било којег вијећа Парламентарне скупштине, једна четвртина чланова било којег вијећа Парламентарне скупштине или једна четвртина било ког законодавног вијећа неког ентитета.

15. У конкретном случају, у смислу наведених одредби члана VI/3а) Устава Босне и Херцеговине, неспорно је да је Уставни суд надлежан за одлучивање о уставности ентитетских закона, односно одредби ентитетских закона, конкретно оспореног члана 9 став 7 Закона о превозу у друмском саобраћају. Осим тога, захтјев за оцјену уставности поднијело је петнаест чланова Представничког дома Парламентарне скупштине БиХ, који укупно броји 42 члана, што чини једну четвртину чланова било којег законодавног органа ентитета, што значи да је захтјев поднио овлашћени субјекат у смислу члана VI/3а) Устава Босне и Херцеговине. Имајући у виду одредбе члана VI/3а) Устава Босне и Херцеговине и члана 19 Правила Уставног суда, Уставни суд је утврдио да је захтјев допуштив зато што га је поднио овлашћени субјекат, а да не постоји ниједан разлог за недопустивост захтјева из члана 19 Правила Уставног суда.

VI. Меритум

16. Подносиоци захтјева сматрају да оспорена одредба ентитетског закона није у складу са чланом III/1х) и и) Устава Босне и Херцеговине којим су прописане надлежности институција Босне и Херцеговине. Ову тврдњу подносиоци захтјева су аргументовали својим тумачењем оспорене одредбе према којем је оспореном одредбом прописано: "Лиценце које издаје Министарство РС замјењују лиценце издате од државног министарства, Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине."

17. Уставни суд подсјећа да је на нивоу Босне и Херцеговине донесен Закон о међународном и међуентитетском друмском превозу. Наведеним законом прописани су начин и услови издавања одобрења (лиценци) за обављање међународног или међуентитетског друмског превоза путника и роба, те је прописано да лиценце издаје Министарство комуникација и транспорта Босне и Херцеговине.

18. Даље, Република Српска је, у оквиру своје уставне надлежности, донијела Закон о превозу у друмском саобраћају Републике Српске. У члану 1 овог закона је наведено: "Овим законом уређују се услови за вршење превоза лица и ствари у друмском саобраћају као јавни превоз и превоз за властите потребе и начин вршења превоза, регистрација редова вожње, рад аутобуских станица и терминала градског, односно приградског превоза лица, рад станица техничког прегледа возила на територији Републике Српске и инспекцијски надзор." У истом закону оспореном одредбом је прописано: "Одговарајуће лиценце за превоз лица и ствари у међународном друмском саобраћају издате од Министарства комуникација и транспорта БиХ замјењују лиценце из става 2. овог члана."

19. Народна скупштина Републике Српске је у одговору на предметни захтјев навела да оспорена одредба значи да превозници који већ посједују лиценце за

међународни превоз које је издало Министарство комуникација и транспорта Босне и Херцеговине могу да врше превоз и на територији Републике Српске, односно не морају додатно прибављати и лиценцу превозника коју издаје Министарство саобраћаја и веза Републике Српске. Такође, да оспорена одредба представља погодност превозницима и олакшава им приступ тржишту.

20. Имајући у виду наведено, Уставни суд, прихватајући наводе из одговора НСПС, који имају основ у језичком и логичком тумачењу текста оспорене одредбе, закључује да оспорена одредба има значење да лиценце издате према Закону о међународном и међуентитетском друмском превозу од стране Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине замјењују лиценце које се издају према Закону о превозу у друмском саобраћају Републике Српске од стране Министарства саобраћаја и веза Републике Српске, дакле супротно тумачењу подносилаца захтјева да "лиценце које издаје Министарство РС замјењују лиценце издате од државног министарства, Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине".

21. Уставни суд закључује да је оспорена одредба у складу са чланом III/1и) Устава Босне и Херцеговине.

22. У погледу навода из захтјева да је оспорена одредба супротна члану III/1х) Устава Босне и Херцеговине, Уставни суд подсјећа да је овом уставном одредбом утврђена надлежност институција Босне и Херцеговине за "успостављање и функционисање заједничких и међународних комуникација". Како је оспореном одредбом регулисано издавање и важење лиценци за превоз, дакле једно посве друго питање, очигледно је да се не покреће питање њене усклађености с наведеном уставном одредбом.

23. Уставни суд закључује да је оспорена одредба у складу са чланом III/1х) Устава Босне и Херцеговине.

VII. Закључак

24. Уставни суд закључује да оспорена одредба има значење да лиценце издате према Закону о међународном и међуентитетском друмском превозу од стране Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине замјењују лиценце које се издају према Закону о превозу у друмском саобраћају Републике Српске од стране Министарства саобраћаја и веза Републике Српске, дакле супротно тумачењу подносилаца захтјева да "лиценце које издаје Министарство РС замјењују лиценце издате од државног министарства, Министарства комуникација и транспорта Босне и Херцеговине". Према томе, оспорена одредба је у складу са чланом III/1х) и и) Устава Босне и Херцеговине којим су утврђене надлежности институција Босне и Херцеговине.

25. На основу члана 59 ст. (1) и (3) Правила Уставног суда, Уставни суд је одлучио као у диспозитиву ове одлуке.

26. Према члану VI/5 Устава Босне и Херцеговине, одлуке Уставног суда су коначне и обавезујуће.

Предсједник

Уставног суда Босне и Херцеговине
Златко М. Кнежевић, с. р.

Ustavni sud Bosne i Hercegovine u plenarnom sazivu, u predmetu broj U 5/19, rješavajući zahtjev **petnaest članova Predstavničkog doma Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine**, na osnovu člana VI/3.a) Ustava Bosne i Hercegovine, člana 57. stav (2) alineja b), člana 59. st. (1) i (3)

Pravila Ustavnog suda Bosne i Hercegovine – prečišćeni tekst ("Službeni glasnik Bosne i Hercegovine" broj 94/14), u sastavu:

Zlatko M. Knežević, predsjednik
Mato Tadić, potpredsjednik
Mirsad Čeman, potpredsjednik
Margarita Caca-Nikolovska, potpredsjednica
Tudor Pantiru, sudija
Valerija Galić, sutkinja
Miodrag Simović, sudija
Seada Palavrić, sutkinja
Giovanni Grasso, sudija
na sjednici održanoj 4. oktobra 2019. godine donio je

ODLUKU O DOPUSTIVOSTI I MERITUMU

Odlučujući o zahtjevu **petnaest članova Predstavničkog doma Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine** za ocjenu ustavnosti odredbe člana 9. stav 7. Zakona o prijevozu u cestovnom saobraćaju ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17),

utvrđuje se da je odredba člana 9. stav 7. Zakona o prijevozu u cestovnom saobraćaju ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17) u skladu sa članom III/1.h) i i) Ustava Bosne i Hercegovine.

Odluku objaviti u "Službenom glasniku Bosne i Hercegovine", "Službenim novinama Federacije Bosne i Hercegovine", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Distrikta Brčko Bosne i Hercegovine".

OBRAZLOŽENJE

I. Uvod

1. Petnaest članova Predstavničkog doma Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: podnosioci zahtjeva) podnijelo je 15. aprila 2019. godine Ustavnom sudu Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Ustavni sud) zahtjev za ocjenu ustavnosti odredbe člana 9. stav 7. Zakona o prijevozu u cestovnom saobraćaju ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17; u daljnjem tekstu: osporena odredba).

II. Postupak pred Ustavnim sudom

2. Na osnovu člana 23. stav (2) Pravila Ustavnog suda, od Narodne skupštine Republike Srpske (u daljnjem tekstu: NSRS) zatraženo je 18. aprila 2019. godine da dostavi odgovor na zahtjev.

3. Narodna skupština Republike Srpske je odgovor dostavila 16. maja 2019. godine.

III. Zahtjev

a) Navodi iz zahtjeva

4. Podnosioci zahtjeva smatraju da osporena odredba entitetskog zakona nije u skladu sa članom III/1.h) i i) Ustava Bosne i Hercegovine kojim su propisane nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine jer je na taj način entitetskim zakonom regulirano pitanje koje spada u nadležnost institucija Bosne i Hercegovine, tj. međunarodni prijevoz i izdavanje licenci za njegovo vršenje.

5. U zahtjevu je istaknuto da su Zakonom o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu Bosne i Hercegovine (čl. 4. i 5) propisani uvjeti za dobivanje licence domaćeg prijevoznika, te je jasno određeno da licencu za obavljanje međunarodnog prijevoza izdaje Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine kao nadležno ministarstvo.

6. Podnosioci zahtjeva smatraju da je osporenim odredbom propisano: "Licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine."

7. Na osnovu navedenog, podnosioci zahtjeva su predložili da Ustavni sud donese odluku kojom utvrđuje da osporena odredba nije u skladu s Ustavom Bosne i Hercegovine.

b) Odgovor na zahtjev

8. U odgovoru NSRS je istaknuto da se Zakonom o prijevozu u cestovnom saobraćaju Republike Srpske regulira prijevoz isključivo na teritoriji Republike Srpske, što je nedvosmisleno utvrđeno članom 1. ovog zakona. Prema tome, neosnovan je navod podnosilaca zahtjeva da je osporenim odredbom preuzeta nadležnost Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine. Članom 9. Zakona o prijevozu u cestovnom saobraćaju propisano je da, pored općih uvjeta, prijevoznik mora da ispunjava i određene posebne uvjete za prijevoz lica i stvari. Propisano je da prijevoznik ispunjavanjem posebnih uvjeta stječe pravo na licencu prijevoznika, koja se izdaje na deset godina, kao i pravo na odgovarajući broj izvoda iz licence, srazmjerno broju vozila kojim prijevoznik raspolaže. Osporena odredba propisuje da odgovarajuće licence za prijevoz lica i stvari u međunarodnom cestovnom saobraćaju izdate od Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine zamjenjuju licence prijevoznika koje izdaje Ministarstvo saobraćaja i veza Republike Srpske. Ovo znači da prijevoznici koji već posjeduju licence za međunarodni prijevoz koje je izdalo Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine mogu da vrše prijevoz i na teritoriji Republike Srpske, odnosno ne moraju dodatno pribavljati i licencu prijevoznika koju izdaje Ministarstvo saobraćaja i veza Republike Srpske. Na taj način prijevoznicima je olakšan pristup tržištu.

9. Na kraju odgovora NSRS predloženo je da se zahtjev odbije, odnosno da se utvrdi da je osporena odredba u skladu s Ustavom Bosne i Hercegovine.

IV. Relevantni propisi

10. **Ustav Bosne i Hercegovine** u relevantnom dijelu glasi:

Član III/1.h) i i)

1. Nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine

Sljedeća pitanja su u nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine:

h) Uspostavljanje i funkcionisanje zajedničkih i međunarodnih komunikacijskih sredstava.

i) Regulisanje međuentitetskog transporta.

Član III/3.

3. Pravni poredak i nadležnosti institucija

a) Sve vladine funkcije i ovlaštenja koja nisu ovim Ustavom izričito povjerena institucijama Bosne i Hercegovine pripadaju entitetima.

b) Entiteti i sve njihove administrativne jedinice će se u potpunosti pridržavati ovog Ustava, kojim se stavljaju van snage zakonske odredbe Bosne i Hercegovine i ustavne i zakonske odredbe entiteta koje mu nisu saglasne, kao i odluka institucija Bosne i Hercegovine. Opšta načela međunarodnog prava su sastavni dio pravnog poretka Bosne i Hercegovine i entiteta.

11. Zakon o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu ("Službeni glasnik Bosne i Hercegovine" br. 1/02 i 14/03). Za potrebe ove odluke koristi se neslužbeni prečišćeni tekst sačinjen u Ustavnom sudu BiH koji glasi:

Član 1.

Ovim zakonom uređuju se način i uvjeti obavljanja prijevoza putnika i roba vozilima u međunarodnom cestovnom prijevozu [...].

Član 4.

Pojedini izrazi upotrebljeni u ovom zakonu imaju sljedeća značenja:

[...]

8. "**licenca**" je odobrenje za obavljanje međunarodnog ili međuentitetskog cestovnog prijevoza putnika ili roba;

[...]

Član 5.

Domaći prijevoznik može obavljati međunarodni prijevoz ako posjeduje licencu za obavljanje te vrste prijevoza.

Licencu za obavljanje prijevoza iz stava 1. izdaje Ministarstvo komunikacija i prometa (u daljem tekstu: nadležno ministarstvo), ako domaći prijevoznik, između ostalog, ispunjava i uvjete evropskih propisa u pogledu:

1. tehničke opremljenosti;

2. stručne osposobljenosti;

3. finansijske sposobnosti u koju ne ulaze vrijednosti osnovnih sredstava;

4. nepostojanja pravomoćno izrečene zabrane obavljanja djelatnosti;

5. drugih uvjeta utvrđenih zakonom i međunarodnim ugovorima.

[...].

12. U **Zakonu o prijevozu u cestovnom saobraćaju Republike Srpske** ("Službeni glasnik Republike Srpske" broj 47/17) relevantne odredbe glase:

Član 1.

Ovim zakonom uređuju se uvjeti za vršenje prijevoza lica i stvari u cestovnom saobraćaju kao javni prijevoz i prijevoz za vlastite potrebe i način vršenja prijevoza, registracija redova vožnje, rad autobuskih stanica i terminala gradskog, odnosno prigradskog prijevoza lica, rad stanica tehničkog pregleda vozila na teritoriji Republike Srpske i inspekcijski nadzor.

Član 3.

(1) Jedinica lokalne samouprave posebnim propisom, u skladu sa ovim zakonom i propisima donesenim na osnovu njega, uređuje prijevoz lica i stvari na svojoj teritoriji, a posebno: [...]

(4) Prije donošenja propisa iz stava 1. ovog člana jedinica lokalne samouprave dužna je da pribavi mišljenje Ministarstva saobraćaja i veza (u daljem tekstu: Ministarstvo) i postupi po uputstvima datim u njemu.

Član 5.

(1) Prijevoznik je pravno lice ili preduzetnik koji posjeduje odgovarajuću licencu prijevoznika i obavlja prijevoz lica, odnosno stvari.

(2) Za pristup tržištu i vršenje djelatnosti cestovnog prijevoza prijevoznik je dužan da ispunjava opće i posebne uvjete propisane ovim zakonom i aktima donesenim na osnovu zakona.

Član 9.

(1) Pored općih uvjeta iz člana 6. ovog zakona, prijevoznik je obavezan da ispunjava i sljedeće posebne uvjete za vršenje prijevoza lica i stvari:

1) tehničke uvjete, odnosno da ima u vlasništvu ili drži po osnovu lizinga motorno vozilo koje ispunjava tehničko-eksploatacione i ekološke uvjete za pojedine vrste prijevoza, i to najmanje:

1. dva autobusa za vršenje javnog linijskog prijevoza lica,

2. jedan autobus za vršenje javnog vanlinijskog prijevoza lica,

3. jedno teretno motorno vozilo za vršenje prijevoza stvari;

2) uvjete koji se odnose na dobar ugled;

3) uvjete u vezi sa finansijskim položajem i

4) uvjete u vezi sa stručnom osposobljenošću.

(2) Ispunjavanjem uvjeta iz stava 1. ovog člana prijevoznik stiče pravo na licencu prijevoznika.

(3) Licenca prijevoznika je odobrenje koje se izdaje za vršenje određene vrste prijevoza.

(4) Licence iz stava 2. ovog člana izdaje Ministarstvo, na period od deset godina.

(5) Na zahtjev prijevoznika Ministarstvo izdaje i odgovarajući broj izvoda iz licence čiji broj odgovara broju vozila sa kojima prijevoznik raspolaže, na period važenja licence prijevoznika iz stava 3. ovog člana.

(6) Izvod iz licence je odobrenje za vozilo kojim se vrši prijevoz lica ili stvari.

(7) Odgovarajuće licence za prijevoz lica i stvari u međunarodnom cestovnom saobraćaju izdate od Ministarstva komunikacija i transporta BiH zamjenjuju licence iz stava 2. ovog člana.

(8) Ministar donosi pravilnik kojim se razrađuju uvjeti i postupak izdavanja licence prijevoznika, izvoda iz licence i način označavanja vozila.

V. Dopustivost

13. Pri ispitivanju dopustivosti zahtjeva Ustavni sud je pošao od odredbi člana VI/3.a) Ustava Bosne Hercegovine.

14. Član VI/3.a) Ustava Bosne i Hercegovine glasi:

a) Ustavni sud je jedini nadležan da odlučuje o bilo kojem sporu koji se javlja po ovom Ustavu između dva entiteta, ili između Bosne i Hercegovine i jednog ili oba entiteta, te između institucija Bosne i Hercegovine, uključujući ali ne ograničavajući se na to:

- Da li je odluka entiteta da uspostavi poseban paralelan odnos sa susjednom državom u skladu sa ovim Ustavom, uključujući i odredbe koje se odnose na suverenitet i teritorijalni integritet Bosne i Hercegovine.

- Da li je bilo koja odredba ustava ili zakona jednog entiteta u skladu sa ovim Ustavom.

Sporove može pokrenuti član Predsjedništva, predsjedavajući Vijeća ministara, predsjedavajući, ili njegov zamjenik, bilo kojeg doma Parlamentarne skupštine; jedna četvrtina članova/delegata bilo kojeg doma Parlamentarne skupštine, ili jedna četvrtina članova bilo kojeg doma zakonodavnog organa jednog entiteta.

15. U konkretnom slučaju, u smislu navedenih odredbi člana VI/3.a) Ustava Bosne i Hercegovine, nesporno je da je Ustavni sud nadležan za odlučivanje o ustavnosti entitetskih zakona, odnosno odredbi entitetskih zakona, konkretno osporenog člana 9. stav 7. Zakona o prijevozu u cestovnom saobraćaju. Osim toga, zahtjev za ocjenu ustavnosti podnijelo je petnaest članova Predstavničkog doma Parlamentarne skupštine BiH, koji ukupno broji 42 člana, što čini jednu četvrtinu članova bilo kojeg zakonodavnog organa entiteta, što znači da je zahtjev podnio ovlašteni subjekt u smislu člana VI/3.a) Ustava Bosne i Hercegovine. Imajući u vidu odredbe člana VI/3.a) Ustava Bosne i Hercegovine i člana 19. Pravila Ustavnog suda, Ustavni sud je utvrdio da je zahtjev dopustiv zato što ga je podnio ovlašteni subjekt, a da ne postoji nijedan razlog za nedopustivost zahtjeva iz člana 19. Pravila Ustavnog suda.

VI. Meritum

16. Podnosioci zahtjeva smatraju da osporena odredba entitetskog zakona nije u skladu sa članom III/1.h) i i) Ustava Bosne i Hercegovine kojim su propisane nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine. Ovu tvrdnju podnosioci zahtjeva su argumentirali svojim tumačenjem osporene odredbe prema kojem je osporenom odredbom propisano: "Licence koje izdaje

Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine."

17. Ustavni sud podsjeća da je na nivou Bosne i Hercegovine donesen Zakon o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu. Navedenim zakonom propisani su način i uvjeti izdavanja odobrenja (licenci) za obavljanje međunarodnog ili međuentitetskog cestovnog prijevoza putnika i roba, te je propisano da licence izdaje Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine.

18. Dalje, Republika Srpska je, u okviru svoje ustavne nadležnosti, donijela Zakon o prijevozu u cestovnom saobraćaju Republike Srpske. U članu 1. ovog zakona je navedeno: "Ovim zakonom uređuju se uvjeti za vršenje prijevoza lica i stvari u cestovnom saobraćaju kao javni prijevoz i prijevoz za vlastite potrebe i način vršenja prijevoza, registracija redova vožnje, rad autobuskih stanica i terminala gradskog, odnosno prigradskog prijevoza lica, rad stanica tehničkog pregleda vozila na teritoriji Republike Srpske i inspekcijски nadzor." U istom zakonu osporenim odredbom je propisano: "Odgovarajuće licence za prijevoz lica i stvari u međunarodnom cestovnom saobraćaju izdate od Ministarstva komunikacija i transporta BiH zamjenjuju licence iz stava 2. ovog člana."

19. Narodna skupština Republike Srpske je u odgovoru na predmetni zahtjev navela da osporena odredba znači da prijevoznici koji već posjeduju licence za međunarodni prijevoz koje je izdalo Ministarstvo komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine mogu da vrše prijevoz i na teritoriji Republike Srpske, odnosno ne moraju dodatno pribavljati i licencu prijevoznika koju izdaje Ministarstvo saobraćaja i veza Republike Srpske. Također, da osporena odredba predstavlja pogodnost prijevoznicima i olakšava im pristup tržištu.

20. Imajući u vidu navedeno, Ustavni sud, prihvatajući navode iz odgovora NSRS, koji imaju osnov u jezičkom i logičkom tumačenju teksta osporene odredbe, zaključuje da osporena odredba ima značenje da licence izdate prema Zakonu o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu od strane Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine zamjenjuju licence koje se izdaju prema Zakonu o prijevozu u cestovnom saobraćaju Republike Srpske od strane

Ministarstva saobraćaja i veza Republike Srpske, dakle suprotno tumačenju podnosilaca zahtjeva da "licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine".

21. Ustavni sud zaključuje da je osporena odredba u skladu sa članom III/1.i) Ustava Bosne i Hercegovine.

22. U pogledu navoda iz zahtjeva da je osporena odredba suprotna članu III/1.h) Ustava Bosne i Hercegovine, Ustavni sud podsjeća da je ovom ustavnom odredbom utvrđena nadležnost institucija Bosne i Hercegovine za "uspostavljanje i funkcionisanje zajedničkih i međunarodnih komunikacijskih sredstava". Kako je osporenim odredbom regulirano izdavanje i važenje licenci za prijevoz, dakle jedno posve drugo pitanje, očigledno je da se ne pokreće pitanje njene usklađenosti s navedenom ustavnom odredbom.

23. Ustavni sud zaključuje da je osporena odredba u skladu sa članom III/1.h) Ustava Bosne i Hercegovine.

VII. Zaključak

24. Ustavni sud zaključuje da osporena odredba ima značenje da licence izdate prema Zakonu o međunarodnom i međuentitetskom cestovnom prijevozu od strane Ministarstva komunikacija i prometa Bosne i Hercegovine zamjenjuju licence koje se izdaju prema Zakonu o prijevozu u cestovnom saobraćaju Republike Srpske od strane Ministarstva saobraćaja i veza Republike Srpske, dakle suprotno tumačenju podnosilaca zahtjeva da "licence koje izdaje Ministarstvo RS zamjenjuju licence izdate od državnog ministarstva, Ministarstva komunikacija i transporta Bosne i Hercegovine". Prema tome, osporena odredba je u skladu sa članom III/1.h) i i) Ustava Bosne i Hercegovine kojim su utvrđene nadležnosti institucija Bosne i Hercegovine.

25. Na osnovu člana 59. st. (1) i (3) Pravila Ustavnog suda, Ustavni sud je odlučio kao u dispozitivu ove odluke.

26. Prema članu VI/5. Ustava Bosne i Hercegovine, odluke Ustavnog suda su konačne i obavezujuće.

Predsjednik

Ustavnog suda Bosne i Hercegovine
Zlatko M. Knežević, s. r.

K A Z A L O

**VIJEĆE MINISTARA
BOSNE I HERCEGOVINE**

719	Odluka o odobravanju sredstava tekuće pričuve (hrvatski jezik)			
	Odluka o odobravanju sredstava tekuće rezerve (srpski jezik)	1		
	Odluka o odobravanju sredstava tekuće rezerve (bosanski jezik)	1		
720	Odluka o visini regresa za godišnji odmor u institucijama Bosne i Hercegovine za 2020. godinu (hrvatski jezik)	2		
	Odluka o visini regresa za godišnji odmor u institucijama Bosne i Hercegovine za 2020. godinu (srpski jezik)	2		
	Odluka o visini regresa za godišnji odmor u institucijama Bosne i Hercegovine za 2020. godinu (bosanski jezik)	2		
721	Odluka o ponavljanju količina tarifnih kvota u 2019. godini koje se odnose na uvoz sirovog šećera od šećerne trske za rafiniranje (hrvatski jezik)	3		
	Odluka o ponavljanju količina tarifnih kvota u 2019. godini koje se odnose na uvoz sirovog šećera od šećerne trske za rafiniranje (bosanski jezik)	3		
722	Odluka o utvrđivanju Plana prijema kadeta u policijske agencije na razini institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini (hrvatski jezik)	3		
	Odluka o utvrđivanju Plana prijema kadeta u policijske agencije na nivou institucija Bosne i Hercegovine u 2019. godini (bosanski jezik)	4		
723	Odluka o izmjeni Odluke o osnivanju Radne skupine za izradu Nacrta zakona o sprječavanju pranja novca i finansiranja terorističkih aktivnosti (hrvatski jezik)	4		
	Odluka o izmjeni Odluke o osnivanju Radne skupine za izradu Nacrta zakona o sprečavanju pranja novca i finansiranja terorističkih aktivnosti (bosanski jezik)	4		
724	Pravilnik o mjerama za suzbijanje i iskorjenjivanje bjesnoće kod životinja (hrvatski jezik)	4		
	Pravilnik o mjerama za suzbijanje i iskorjenjivanje bjesnila kod životinja (srpski jezik)	4		
	Pravilnik o mjerama za suzbijanje i iskorjenjivanje bjesnila kod životinja (bosanski jezik)	4		
725	Pravilnik o maksimalno dopuštenim količinama kokcidiostatitka u mesu peradi koji su posljedica prehrane peradi hranom koja sadrži kokcidiostatitke (hrvatski jezik)	11		
	Pravilnik o maksimalno dozvoljenim količinama kokcidiostatitka u mesu peradi koji su posljedica ishrane peradi hranom koja sadrži kokcidiostatitke (srpski jezik)	12		
	Pravilnik o maksimalno dozvoljenim količinama kokcidiostatitka u mesu peradi koji su posljedica ishrane peradi hranom koja sadrži kokcidiostatitke (bosanski jezik)	13		
726	Zaključak o davanju suglasnosti ProCredit Bank d.d. Sarajevo za podnošenje kreditnog zahtjeva Razvojnoj banci Vijeća Europe za djelimično financiranje potprojekata za produktivne investicije u malim i srednjim poduzećima (hrvatski jezik)	14		
	Zaključak o davanju saglasnosti ProCredit Bank d.d. Sarajevo za podnošenje kreditnog zahtjeva Razvojnoj banci Vijeća Europe za djelimično financiranje potprojekata za produktivne investicije u malim i srednjim poduzećima (bosanski jezik)	14		
	Zaključak o davanju saglasnosti ProCredit Bank d.d. Sarajevo za podnošenje kreditnog zahtjeva Razvojnoj banci Vijeća Europe za djelimično financiranje potprojekata za produktivne investicije u malim i srednjim poduzećima (bosanski jezik)	15		
	AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE			
727	Spisak lijekova za koje su izdate dozvole za stavljanje lijekova u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik)	15		
	Spisak lijekova kojima su izdate dozvole za stavljanje u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (srpski jezik)	21		
	Spisak lijekova za koje su izdate dozvole za stavljanje lijekova u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (bosanski jezik)	27		
728	Spisak lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik)	33		
	Spisak lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (srpski jezik)	41		
	Spisak lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (bosanski jezik)	50		
	USTAVNI SUD BOSNE I HERCEGOVINE			
729	Odluka broj U 5/19 (hrvatski jezik)	58		
	Odluka broj U 5/19 (srpski jezik)	61		
	Odluka broj U 5/19 (bosanski jezik)	63		

TIN MATIĆ

GLOBALNA UNIFIKACIJA PRAVA ELEKTRONIČKE TRGOVINE KONVENCIJA UN-a O ELEKTRONIČKOJ KOMUNIKACIJI



Nakladnik: Ovlaštena služba Doma naroda Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine, Trg BiH 1, Sarajevo - Za nakladnika: tajnik Doma naroda Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine Gordana Živković - Priprema i distribucija: JP NIO Službeni list BiH Sarajevo, Džemala Bijedića 39/III - Ravnatelj: Dragan Prusina - Telefoni: Centrala: 722-030 - Ravnatelj: 722-061 - Pretplata: 722-054, faks: 722-071 - Oglasni odjel: 722-049, 722-050 faks: 722-074 - Služba za pravne i opće poslove: 722-051 - Računovodstvo: 722-044, 722-046 - Komercijala: 722-042 - Pretplata se utvrđuje polugodišnje, a uplata se vrši UNAPRIJED u korist računa: UNICREDIT BANK d.d. 338-320-22000052-11, VAKUFСКА BANKA d.d. Sarajevo 160-200-00005746-51, HYPO-ALPE-ADRIA-BANK A.D. Banja Luka, filijala Brčko 552-000-00000017-12, RAIFFEISEN BANK d.d. BiH Sarajevo 161-000-00071700-57 - Tisak: "Unioninvestplastika" d.d. Sarajevo - Za tiskaru: Jasmin Muminović - Reklamacije za neprimljene brojeve primaju se 20 dana od izlaska glasila.

"Službeni glasnik BiH" je upisan u evidenciju javnih glasila pod rednim brojem 731.

Upis u sudski registar kod Kantonalnog suda u Sarajevu, broj UF/1 - 2168/97 od 10.07.1997. godine. - Identifikacijski broj 4200226120002. - Porezni broj 01071019. - PDV broj 200226120002. Molimo pretplatnike da obavezno dostave svoj PDV broj radi izdavanja poreske fakture.

Pretplata za II polugodište 2019. za "Službeni glasnik BiH" i "Međunarodne ugovore" 120,00 KM, "Službene novine Federacije BiH" 110,00 KM.

Web izdanje: <http://www.sluzbenilist.ba> - godišnja pretplata 240,00 KM