

Na temelju odredbe članka 14. Pravilnika o postupku i načinu davanja odobrenja za stavljanje u promet gotovog lijeka («Narodne novine», br. 143/98), Agencija za lijekove i medicinske proizvode objavljuje

## POPIS

### RJEŠENJA O ODUZIMANJU ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET GOTOVIH LIJEKOVA U REPUBLICI HRVATSKOJ U RAZDOBLJU OD 1. SIJEČNJA 2005. DO 31. PROSINCA 2006.

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
1	Accupro 10 mg tablete	quinaprilum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	Gödecke GmbH, dio Pfizer grupe, Karlsruhe, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	14. 7. 2005.	14. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-01/188	381-05-L/10514	1 tableta sadržava 10,832 mg kvinapril-hidroklorida (što odgovara 10 mg kvinaprila)	na recept, u ljekarnama
2	Accupro 20 mg tablete	quinaprilum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	Gödecke GmbH, dio Pfizer grupe, Karlsruhe, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	14. 7. 2005.	14. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-01/187	381-05-L/10515	1 tableta sadržava 21,664 mg kvinapril-hidroklorida (što odgovara 20 mg kvinaprila)	na recept, u ljekarnama
3	Accupro 5 mg tablete	quinaprilum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Gödecke GmbH, dio Pfizer grupe, Karlsruhe, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	14. 7. 2005.	14. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-01/189	381-05-L/10513	1 tableta sadržava 5,416 mg kvinapril-hidroklorida (što odgovara 5 mg kvinaprila)	na recept, u ljekarnama
4	Actilyse liofilizat za injekciju 50 mg	alteplazum	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju	50 mg liofilizata u bočici, 50 ml otapala (voda za injekcije) u bočici i transfer igla, u kutiji	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Biberach an der Riss, Njemačka	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 9. 2004	3. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/16	381-04-L/3749	bočica s liofilizatom sadržava 50 mg alteplaze	na recept
5	Actonel 30 mg tablete	acidum risedronicum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	30. 8. 2004	30. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/82	381-04-L/4962	1 tableta sadržava 30 mg risedronat natrija	na recept
6	Actonel 35 mg tablete	acidum risedronicum	tablete s film-ovojnicom	4 (1x4) tablete u blisteru, u kutiji	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	30. 8. 2004	30. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/83	381-04-L/4963	1 tableta sadržava 35 mg risedronat natrija	na recept
7	Actonel 5 mg tablete	acidum risedronicum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	30. 8. 2004	30. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/81	381-04-L/4961	1 tableta sadržava 5 mg risedronat natrija	na recept
8	Aerius sirup 0,5 mg/ml	desloratadine	sirup	60 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i mjerna žličica, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	17. 8. 2004.	17. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/56	381-04-L/4558	1 ml sirupa sadržava 0,5 mg desloratadina	na recept, u ljekarnama
9	Aerius sirup 0,5 mg/ml	desloratadine	sirup	120 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i mjerna žličica, u kutiji	Schering. Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	17. 8. 2004.	17. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-04/57	381-04-L/4559	1 ml sirupa sadržava 0,5 mg desloratadina	na recept, u ljekarnama
10	Aerius tablete s film-ovojnicom 5 mg	desloratadine	tablete s film-ovojnicom	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Schering. Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	17. 8. 2004.	17. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/55	381-04-L/4557	1 tableta sadržava 5 mg desloratadina	na recept, u ljekarnama
11	Aerius tablete s film-ovojnicom 5 mg	desloratadine	tablete s film-ovojnicom	10 (1x10) tableta u blisteru, u kutiji	Schering. Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	17. 8. 2004.	17. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/54	381-04-L/4556	1 tableta sadržava 5 mg desloratadina	na recept, u ljekarnama
12	Aglurab 500	metforminum	film-tablete	kutija s 60 tableta u staklenoj bočici	Medis d.o.o., Ljubljana, R Slovenija u suradnji s A/S GEA Farmaceutisk Fabrik, Danska	OTO d.o.o., Zagreb	23. 2. 2001	23. 2. 2006.	UP/I-530-10/01-01/38	534-02-19-01-2	1 tableta sadržava 500 mg metformin-klorida	na recept
13	Aglurab 850	metforminum	film-tablete	kutija s 36 tableta u staklenoj bočici	Medis d.o.o., Ljubljana, R Slovenija u suradnji s A/S GEA Farmaceutisk Fabrik, Danska	OTO d.o.o., Zagreb	23. 2. 2001	23. 2. 2006.	UP/I-530-10/01-01/39	534-02-19-01-2	1 tableta sadržava 850 mg metformin-klorida	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
14	Amerscan Hepatat II – prašak za pripremu injekcijske otopine koloidnog kositra obilježenog tehnecijem (99m Tc)	stanni (II) fluoridum	radionuklidni komplet, prašak za pripremu injekcijske otopine	5 bočica od bezbojnog stakla, u kutiji	Amersham Plc., Velika Britanija	Amersham Health (Central East Europe) Handelsgesellschaft m.b.H., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 5. 2005.	23. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-01/193	381-05-L/5475	1 bočica sadržava 0,125 mg kositar-fluorida	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
15	Amlox 200 mg tablete	amiodaronum	tablete	kutija sa 60 (4x15) tableta u blisteru	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	Belupo d.d., Koprivnica	27. 11. 2002.	21. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/342	534-02-19-02-2	1 tableta sadržava 200 mg amiodaron-klorida	na recept
16	Amlox 200 mg tablete	amiodaronum	tablete	kutija sa 30 (2x15) tableta u blisteru	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	Belupo d.d., Koprivnica	27. 11. 2002.	21. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/341	534-02-19-02-2	1 tableta sadržava 200 mg amiodaron-klorida	na recept
17	Arava 10 mg tablete	leflunomidum	film-tablete	kutija s 30 tableta u plastičnoj bočici	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	12. 11. 2003.	18. 12. 2006.	UP/I-530-09/03-03/115	534-03-01-01-02/5/03-02	1 tableta sadržava 10 mg leflunomida	izdaje se na liječnički recept
18	Arava 100 mg tablete	leflunomidum	film-tablete	kutija s 3 tablete (blister pakiranje)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	12. 11. 2003.	18. 12. 2006.	UP/I-530-09/03-03/126	534-03-01-01-02/5/03-02	1 tableta sadržava 100 mg leflunomida	izdaje se na liječnički recept
19	Arava 20 mg tablete	leflunomidum	film-tablete	kutija s 30 tableta u plastičnoj bočici	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	12. 11. 2003.	18. 12. 2006.	UP/I-530-09/03-03/127	534-03-01-01-02/5/03-02	1 tableta sadržava 20 mg leflunomida	izdaje se na liječnički recept
20	Arimidex	anastrozolum	film-tablete	kutija s 28 tableta (blister pakiranje, 2x14 tableta)	AstraZeneca Pharmaceuticals LP, Delaware, SAD za AstraZeneca UK Ltd., Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	AstraZeneca UK Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 1. 2002.	24. 1. 2006.	UP/I-530-10/02-01/15	534-02-19-02-2	1 tableta sadržava 1 mg anastrozola	na recept
21	Atoris tablete 10 mg	atorvastatinum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	30. 9. 2004	30. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/132	381-04-L/5782	1 tableta sadržava 10 mg atorvastatina u obliku kalcijeve soli	na recept
22	Atoris tablete 20 mg	atorvastatinum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	30. 9. 2004	30. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/133	381-04-L/5883	1 tableta sadržava 20 mg atorvastatina u obliku kalcijeve soli	na recept
23	Atrovent N aerosol za inhalaciju	ipratropii bromidum	aerosol	200 inhalacijskih doza u metalnom spremniku s dozirnim ventilom i plastičnim nastavkom za usta, u kutiji	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Ingelheim am Rhein, Njemačka	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/155	381-04-2112	1 inhalacijska doza sadržava 20 µg ipratropij-bromida	na recept
24	Augmentin sirup 475 mg/5 ml	amoxicillinum, acidum clavulanicum	prašak za oralnu suspenziju	kutija sa staklenom bočicom s 12,6 g praška za pripremu 70 ml suspenzije	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing, Velika Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	19. 6. 2005.	UP/I-530-10/02-01/312	534-02-05-02-0002	5 ml suspenzije sadržava 400 mg amoksicilina u obliku trihidrata i 57 mg klavulanske kiseline u obliku kalijeve soli	na recept
26	Augmentin tablete 1 g	amoxicillinum, acidum clavulanicum	film-tablete	kutija s 14 tableta, blister pakiranje	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing, Velika Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	19. 6. 2005.	UP/I-530-10/02-01/311	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 875 mg amoksicilina u obliku trihidrata i 125 mg klavulanske kiseline u obliku kalijeve soli	na recept
27	Augmentin tablete 625 mg	amoxicillinum, acidum clavulanicum	film-tablete	kutija s 14 tableta, blister pakiranje	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing, Velika Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	19. 6. 2005.	UP/I-530-10/02-01/310	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 500 mg amoksicilina u obliku trihidrata i 125 mg klavulanske kiseline u obliku kalijeve soli	na recept
28	Avandia 2 mg film-tablete	rosiglitazonum	film-tablete	56 (4x14) tableta u blisteru, u kutiji	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	5. 2. 2007.	UP/I-530-10/02-01/313	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 2 mg rosiglitazona u obliku rosiglitazon-maleata	na recept, u ljekarnama
29	Avandia 4 mg film-tablete	rosiglitazonum	film-tablete	kutija s 56 (4x14) tableta u blisteru, u kutiji	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	5. 2. 2007.	UP/I-530-10/02-01/315	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 4 mg rosiglitazona u obliku rosiglitazon-maleata	na recept, u ljekarnama
30	Avandia 4 mg film-tablete	rosiglitazonum	film-tablete	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	5. 2. 2007.	UP/I-530-10/02-01/314	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 4 mg rosiglitazona u obliku rosiglitazon-maleata	na recept, u ljekarnama
31	Avandia 8 mg film-tablete	rosiglitazonum	film-tablete	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	5. 2. 2007.	UP/I-530-10/02-01/316	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 8 mg rosiglitazona u obliku rosiglitazon-maleata	na recept, u ljekarnama
32	Avelox 400 mg tablete	moxifloxacinum	tablete s film-ovojnicom	kutija s 5 tableta u blisteru	Bayer Pharma d.o.o., Ljubljana, R Slovenija u suradnji s Bayer AG, Njemačka	Bayer Pharma d.o.o., Zagreb	27. 11. 2001.	27. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/328	534-02-19-01-2	1 tableta sadržava 400 mg moksifloksacina u obliku moksifloksacin hidroklorida	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
33	Azopt kapi za oči	brinzolamid	kapi za oči	kutija s 5 ml suspenzije u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje	s.a. Alcon Couvreur n.v., Puurs, Belgija	Alcon Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	20. 10. 2003.	4. 2. 2007.	UP/I-530-09/03-03/111	534-03-01-01-02/5/03-02	1 ml suspenzije sadržava 10 mg brinzolamida	na recept
34	Baralgin M	metamizolum natricum	film-tablete	20 (2x10) tableta u blisteru, u kutiji	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2003.	10. 5. 2006.	UP/I-530-09/03-03/116	534-03-01-01-02/5/03-02	1 tableta sadržava 500 mg metamizol-natrija, monohidrata	na recept
35	Betaferon injekcije	interferonum beta	liofilizat za pripremu otopine za injekciju	15 bočica liofilizata i 15 šprica s 1,2 ml otapala (0,54%-tna otopina natrij klorida)	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Biberach, Njemačka i Chiron Corporation, Emeryville, SAD za Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	20. 10. 2003.	20. 10. 2008.	UP/I-530-09/03-01/101	534-03-01-01-02/5-03-02	1 bočica sadržava 0,3 mg (9,6 mil. IU) rekombinantnog interferona beta 1b	na recept
36	Brufen 400 film-tablete	ibuprofenum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	20. 10. 2003.	30. 10. 2007.	UP/I-530-09/03-03/103	534-03-01-01-02/5/03-02	1 film-tableta sadržava 400 mg ibuprofena	na recept
37	Brufen 600 film-tablete	ibuprofenum	filmom obložene tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	20. 10. 2003.	30. 10. 2007.	UP/I-530-09/03-03/119	534-03-01-01-02/5/03-02	1 film-tableta sadržava 600 mg ibuprofena	na recept
38	Campto 100 mg/5 ml	irinotecanum	koncentrat za pripremu otopine za infuziju	1 bočica (od smeđeg stakla) s 5 ml otopine, u kutiji	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Aventis Pharma d.o.o. Predstavništvo u Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	1. 7. 2005.	1. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/314	381-05-L/9410	1 bočica sadržava 100 mg irinotekan-klorida trihidrata	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
39	CAMPTO 100 mg/5 ml	irinotecanum	koncentrat za pripremu otopine za infuziju	1 bočica (od smeđeg stakla) s 5 ml otopine, u kutiji	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	5. 7. 2005.	1. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-03/199	381-05-L/10154	1 bočica sadržava 100 mg irinotekan-klorida trihidrata	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
40	Campto 40 mg/2 ml	irinotecanum	koncentrat za pripremu otopine za infuziju	1 bočica (od smeđeg stakla) s 2 ml otopine, u kutiji	Aventis Pharma Dagenham, Essex, Velika Britanija	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	1. 7. 2005.	1. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/313	381-05-L/9409	1 bočica sadržava 40 mg irinotekan-klorida trihidrata	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
41	CAMPTO 40 mg/2 ml	irinotecanum	koncentrat za pripremu otopine za infuziju	1 bočica (od smeđeg stakla) s 2 ml otopine, u kutiji	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	5. 7. 2005.	1. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-03/200	381-05-L/10153	1 bočica sadržava 40 mg irinotekan-klorida trihidrata	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
42	Cedax kapsule 400 mg	ceftibutenum	kapsule	5 kapsula u strip-pakiranju, u kutiji	SIFI S.p.A., Acì S. Antonio, Catania, Italija	Schering-Plough CE AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, Hrvatska	3. 6. 2005.	3. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-02/14	381-05-L/7983	1 kapsula sadržava 400 mg ceftibutena	na recept, u ljekarnama
43	Cedax prašak za pripremu suspenzije za oralnu primjenu 180 mg/5 ml	ceftibutenum	prašak za pripremu suspenzije za oralnu primjenu	15 g praška za pripremu 60 ml suspenzije za oralnu primjenu	SIFI S.p.A., Acì S. Antonio, Catania, Italija	Schering-Plough CE AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, Hrvatska	3. 6. 2005.	3. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-02/15	381-05-L/7984	5 ml suspenzije za oralnu primjenu sadržava 180 mg ceftibutena	na recept, u ljekarnama
44	Cefotaksim injekcije 1 g	cefotaximum	prašak za pripremu otopine za injekcije	1 staklena bočica s 1,0 g praška, u kutiji	Razvitak d.d., Frankopanska 64, Ludbreg, R Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, R Slovenija	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	8. 7. 2005.	8. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/203	381-05-L/9606	1 bočica sadržava 1,0 g cefotaksima u obliku natrijeve soli	na recept, u ljekarnama
45	Cefotaksim injekcije 2 g	cefotaximum	prašak za pripremu otopine za injekcije	1 staklena bočica s 2,0 g praška, u kutiji	Razvitak d.d., Frankopanska 64, Ludbreg, R Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, R Slovenija	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	8. 7. 2005.	8. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/204	381-05-L/9607	1 bočica sadržava 2,0 g cefotaksima u obliku natrijeve soli	na recept, u ljekarnama
46	Celebrex kapsule 200 mg	celecoxibum	kapsule	kutija s 10 kapsula u blisteru	Pharmacia Limited, Morpeth, Velika Britanija	Pharmacia Enterprises S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 12. 2002.	11. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/352	534-02-19-02-2	1 kapsula sadržava 200 mg celekoksiba	na recept
47	Cetrotide 0,25 mg	cetrorelixum	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	1 bočica s praškom i 1 šprica s otapalom, u kutiji	Baxter Oncology GmbH, Frankfurt, Njemačka	Ares Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	22. 4. 2005.	22. 4. 2010.	UP/I-530-09/05-01/385	381-05-L/3409	1 bočica s 55,7 mg praška sadržava 0,26 – 0,27 mg cetroreliks-acetata, što odgovara 0,25 mg cetroreliksa; 1 šprica s otapalom sadrži 1 ml vode za injekcije	na recept, u ljekarnama
48	Cetrotide 3 mg	cetrorelixum	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	1 bočica s praškom i 1 šprica s otapalom, u kutiji	Baxter Oncology GmbH, Frankfurt, Njemačka	Serono d.o.o., Zagreb, Nova ves 50, Hrvatska	2. 8. 2005.	22. 4. 2010.	UP/I-530-09/05-03/398	381-05-L/12249	1 bočica s 167,7 mg praška sadržava 3,12 – 3,24 mg cetroreliks-acetata, što odgovara 3 mg cetroreliksa; 1 šprica s otapalom sadržava 3 ml vode za injekcije	na recept, u ljekarnama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
49	Chirocaine 2,5 mg/ml otopina za injekcije	levobupivacaine	otopina za injekcije/koncentrat za pripremu otopine za infuziju	10 polipropilenskih ampula s po 10 ml otopine za injekcije, u kutiji	Abbott S.p.A., Campoverde di Aprilia, Latina, Italija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/48	381-04-L/5704	1 ml otopine sadržava 2,5 mg levobupivakaina u obliku levobupivakain hidroklorida	na recept
50	Chirocaine 5 mg/ml otopina za injekcije	levobupivacaine	otopina za injekcije/koncentrat za pripremu otopine za infuziju	10 polipropilenskih ampula s po 10 ml otopine za injekcije, u kutiji	Abbott S.p.A., Campoverde di Aprilia, Latina, Italija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/49	381-04-L/5746	1 ml otopine sadržava 5 mg levobupivakaina u obliku levobupivakain hidroklorida	na recept
51	Chirocaine 7,5 mg/ml otopina za injekcije	levobupivacaine	otopina za injekcije/koncentrat za pripremu otopine za infuziju	10 polipropilenskih ampula s po 10 ml otopine za injekcije, u kutiji	Abbott S.p.A., Campoverde di Aprilia, Latina, Italija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/50	381-04-L/3593	1 ml otopine sadržava 7,5 mg levobupivakaina u obliku levobupivakain hidroklorida	na recept
52	Cisplatin Pliva 10	cisplatinum	koncentrat otopine za infuziju	kutija s 10 smeđih staklenih bočica s 20 ml otopine	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	12. 12. 2003.	14. 2. 2005.	UP/I-530-09/03-03/172	534-01-01-02/5/03-02	20 ml koncentrata otopine (1 bočica) sadržava 10 mg cisplatina	na recept
53	Cisplatin Pliva 50	cisplatinum	otopina za pripremu infuzije	kutija s 1 smeđom staklenom bočicom s 100 ml otopine	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	12. 12. 2003.	14. 2. 2005.	UP/I-530-09/03-03/173	534-03-01-01-02/5/03-02	100 ml otopine sadržava 50 mg cisplatina	na recept
54	Clinavir 1750	reviparinum natricum	otopina za injekcije za s.c. primjenu	10 (5x2) šprica s iglom s po 0,25 ml otopine u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2003.	12. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-02/134	534-03-02/5-03-2	1 šprica (0,25 ml otopine) sadržava 11,3 – 17,9 mg reviparin-natrija (niskomolekularni heparin prosječne molekularne mase 3150 – 5150) što odgovara 1432 i.j. anti Xa aktivnosti prema BRP (Ph. Eur.)	na recept
55	Clivarin Multi	reviparinum natricum	otopina za injekcije za s.c. primjenu	5 staklenih bočica s po 6 ml otopine, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2003.	12. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-02/142	534-03-02/5-03-2	1 bočica (6 ml otopine) sadržava 271 – 430 mg reviparin-natrija (niskomolekularni heparin prosječne molekulske mase 3150 – 5150) što odgovara 34356 i.j. anti Xa aktivnosti prema BRP (Ph. Eur.)	na recept
56	Coaxil	tianeptinum	obložene tablete	30 (1x30) tableta u PVC/Alu blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, Gidy, Francuska	J.D.C. d.o.o., Zagreb	20. 9. 2005.	29. 9. 2010.	UP/I-530-09/05-02/586	381-05-L/16190	1 obložena tableta sadržava 12,5 mg tianeptin-natrija	na recept, u ljekarnama
57	CO-Diovan film-tablete 160/12,5 mg	valsartanum, hydrochlorothiazidum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc, Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 8. 2004.	31. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/88	381-04-L/5001	1 tableta sadržava 160 mg valsartana i 12,5 mg hidroklorotiazida	na recept
58	CO-Diovan film-tablete 160/25 mg	valsartanum, hydrochlorothiazidum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc, Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 8. 2004.	31. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/89	381-04-L/5002	1 tableta sadržava 160 mg valsartana i 25 mg hidroklorotiazida	na recept
59	CO-Diovan film-tablete 80/12,5 mg	valsartanum, hydrochlorothiazidum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma GmbH, Wehr, Njemačka	Novartis Pharma Services Inc, Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 8. 2004.	31. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-01/87	381-04-L/5000	1 tableta sadržava 80 mg valsartana i 12,5 mg hidroklorotiazida	na recept
60	Coldrex HotRem Blackcurrant	paracetamolom, acidum ascorbicum, phenylephrinum	prašak za izradu otopine za oralnu primjenu	10 vrećica s 5 grama praška, u kutiji	SmithKline Beecham S.A., Alcalá De Henares, Španjolska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 9. 2004.	9. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/55	381-04-L/5241	1 vrećica s 5 grama praška sadržava 750 mg paracetamola, 10 mg fenilefrin hidroklorida, 60 mg askorbinske kiseline	bez recepta
61	Coldrex HotRem Blackcurrant	paracetamolom, acidum ascorbicum, phenylephrinum	prašak za izradu otopine za oralnu primjenu	5 vrećica s 5 grama praška, u kutiji	SmithKline Beecham S.A., Alcalá De Henares, Španjolska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 9. 2004.	9. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/54	381-04-L/5235	1 vrećica s 5 grama praška sadržava 750 mg paracetamola, 10 mg fenilefrin hidroklorida, 60 mg askorbinske kiseline	bez recepta
62	Coldrex HotRem Lemon	paracetamolom, acidum ascorbicum, phenylephrinum	prašak za izradu otopine za oralnu primjenu	10 vrećica s 5 grama praška, u kutiji	SmithKline Beecham S.A., Španjolska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 9. 2004.	9. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/57	381-04-L/5245	1 vrećica s 5 grama praška sadržava 750 mg paracetamola, 10 mg fenilefrin hidroklorida, 60 mg askorbinske kiseline	bez recepta
63	Coldrex HotRem Lemon	paracetamolom, acidum ascorbicum, phenylephrinum	prašak za izradu otopine za oralnu primjenu	5 vrećica s 5 grama praška, u kutiji	SmithKline Beecham S.A., Španjolska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 9. 2004.	9. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/56	381-04-L/5245	1 vrećica s 5 grama praška sadržava 750 mg paracetamola, 10 mg fenilefrin hidroklorida, 60 mg askorbinske kiseline	bez recepta
64	Coldrex Junior	paracetamolom, guaifenesinum, phenylephrinum	filmom obložene tablete	16 (2x8) tableta u blisteru, u kutiji	Famar S.A., Atena, Grčka	SmithKline Beecham Marketing & Technical Services Limited, Predstavništvo u RH, Zagreb	19. 4. 2005.	19. 4. 2010.	UP/I-530-09/05-01/521	381-05-L/5410	1 tableta sadržava 250 mg paracetamola, 100 mg guaifenezina i 5 mg fenilefrin hidroklorida	bez recepta
65	Coldrex MaxGrip Lemon	paracetamolom, acidum ascorbicum, phenylephrinum	prašak za pripremu otopine za oralnu primjenu	10 vrećica s 6,4 grama praška, u kutiji	SmithKline Beecham S.A., Alcalá De Henares, Španjolska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 9. 2004.	9. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/103	381-04-L/5200	1 vrećica s 6,4 grama praška sadržava 1000 mg paracetamola, 10 mg fenilefrin hidroklorida, 40 mg askorbinske kiseline	bez recepta

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
66	Coldrex MaxGrip Lemon	paracetamol, acidum ascorbicum, phenylephrinum	prašak za pripremu otopine za oralnu primjenu	5 vrećica s 6,4 grama praška, u kutiji	SmithKline Beecham S.A., Španjolska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	8. 9. 2004.	8. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/102	381-04-L/5199	1 vrećica s 6,4 grama praška sadržava 1000 mg paracetamola, 10 mg fenilefrin hidroklorida, 40 mg askorbinske kiseline	bez recepta
67	Coldrex tablete	paracetamol,coffeinum, phenylephrinum, acidum ascorbicum, terpinini	tablete	12 tableta u blisteru, u kutiji	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska	SmithKline Beecham Marketing&Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 9. 2004.	2. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/52	381-04-L/5078	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola, 25 mg kofeina, 5 mg fenilefrin klorida, 29 mg terpin hidrata, 30 mg askorbinske kiseline	bez recepta
68	Comtan 200 mg film-tablete	entacaponium	film-tablete	kutija s 30 tableta u bočici od tamnog stakla	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 8. 2000	31. 8. 2005.	UP/I-530-10/00-01/234	534-02-19-00-2	1 tableta sadržava 200 mg entakapona	na recept
69	Consupren 100 mg kapsule	ciclosporinum	kapsule	50 (5x10) kapsula u blisteru, u kutiji	Ivax-CR a.s., Opava-Komarov, Republika Češka	Alpha Medical d.o.o., Zagreb	15. 1. 2002.	2. 10. 2006.	UP/I-530-10/02-01/45	534-02-19-02-2	1 kapsula sadržava 100 mg ciklosporina	na recept
70	Consupren 25 mg kapsule	ciclosporinum	kapsule	50 (5x10) kapsula u blisteru, u kutiji	Ivax-CR a.s., Opava-Komarov, Republika Češka	Alpha Medical d.o.o., Zagreb	15. 1. 2002.	2. 10. 2006.	UP/I-530-10/02-01/43	534-02-19-02-2	1 kapsula sadržava 25 mg ciklosporina	na recept
71	Consupren 50 mg kapsule	ciclosporinum	kapsule	50 (5x10) kapsula u blisteru, u kutiji	Ivax-CR a.s., Opava-Komarov, Republika Češka	Alpha Medical d.o.o., Zagreb	15. 1. 2002.	2. 10. 2006.	UP/I-530-10/02-01/44	534-02-19-02-2	1 kapsula sadržava 50 mg ciklosporina	na recept
72	Controloc 20 mg tablete	pantoprazolum	tablete otporne na želučanu kiselinu	kutija s 28 tableta u blisteru	Altana Pharma AG, Konstanz, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	10. 2. 2003.	17. 7. 2005.	UP/I-530-09/03-03/13	534-03-01-01-02/3-03-02	1 tableta sadržava 22,6 mg pantoprazol-natrij seskvihidrata, što odgovara 20 mg pantoprazola	na recept
73	Controloc 20 mg tablete	pantoprazolum	tablete otporne na želučanu kiselinu	kutija s 56 tableta u blisteru	Altana Pharma AG, Konstanz, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	10. 2. 2003.	17. 7. 2005.	UP/I-530-09/03-03/14	534-03-01-01-02/3-03-02	1 tableta sadržava 22,6 mg pantoprazol-natrij seskvihidrata, što odgovara 20 mg pantoprazola	na recept
74	Copaxone	kopolimer-1	liofilizat za pripravu s.c. injekcije	28 bočica (4 kutije x 7 bočica) s liofilizatom i 28 ampula (4 kutije x 7 ampula) s otapalom, u kutiji	Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Petach Tikva, Izrael	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 5. 2002.	18. 1. 2006.	UP/I-530-10/02-01/178	534-02-19-02-2	1 bočica liofilizata sadržava 20 mg kopolimera-1	na recept
75	Copaxone	kopolimer-1	liofilizat za pripravu s.c. injekcije	28 bočica (4 kutije x 7 bočica) s liofilizatom i 28 ampula (4 kutije x 7 ampula) s otapalom, u kutiji	Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Petach Tikva, Izrael	Aventis d.o.o., Zagreb, Koturaška 53	25. 7. 2005.	18. 1. 2006.	UP/I-530-09/05-03/241	381-05-L/8149	1 bočica liofilizata sadržava 20 mg kopolimera-1	na recept, u ljekarnama
76	Cordarone 150 mg/3 ml injekcije	amiodaronum	otopina za injekcije	6 ampula s po 3 ml otopine za injekcije, u kutiji	Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, R Slovenija	Aventis d.o.o., Zagreb	4. 3. 2005.	24. 11. 2005.	UP/I-530-09/05-03/131	381-05-L/2644	3 ml otopine sadržava 150 mg amiodaron hidroklorida	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
78	Cordarone 200 mg tablete	amiodaronum	tablete	60 (6x10) tableta u blisteru, u kutiji	Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, R Slovenija	Aventis d.o.o., Zagreb	4. 3. 2005.	22. 2. 2006.	UP/I-530-09/05-03/128	381-05-L/2641	1 filmom obložena tableta sadržava 200 mg amiodaron hidroklorida	na recept, u ljekarnama
79	Cordarone 200 mg tablete	amiodaronum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru (PVC/Alu-folija)	Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, R Slovenija	Aventis d.o.o., Zagreb	7. 3. 2005.	22. 2. 2006.	UP/I-530-09/05-03/127	381-05-L/2640	1 filmom obložena tableta sadržava 200 mg amiodaron hidroklorida	na recept, u ljekarnama
80	Cozaar 12,5 mg film-tablete	losartanum	filmom obložene tablete	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska	Merck Sharp & Dohme d.o.o., Zagreb	27.3.2003	16. 5. 2006.	UP/I-530-09/03-03/43	534-03-02/5-03-02	1 tableta sadržava 12,5 mg losartan-kalija	na recept
81	Cozaar 12,5 mg film-tablete	losartanum	filmom obložene tablete	21 (1x7 i 1x14) tableta u blisteru, u kutiji	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska	Merck Sharp & Dohme d.o.o., Zagreb	27.3.2003	16. 5. 2006.	UP/I-530-09/03-03/71	534-03-02/5-03-02	1 tableta sadržava 12,5 mg losartan-kalija	na recept
82	Darob	sotalolum	tablete	50 (5x10) tableta u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	7. 10. 2002.	7. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/275	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 160 mg sotalol hidroklorida	na recept
83	Darob mite	sotalolum	tablete	50 (5x10) tableta u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories d.o.o., Zagreb	7. 10. 2002.	7. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/274	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 80 mg sotalol hidroklorida	na recept
84	Depakine Chrono 300 mg tablete	acidum valproicum	film-tablete s postupnim otpuštanjem	kutija sa 100 tableta (2 plastične fiole s 50 tableta)	Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, R Slovenija	Aventis d.o.o., Zagreb	5. 6. 2001	5. 6. 2006.	UP/I-530-10/01-01/143	534-02-19-01-2	1 film tableta sadržava 199,8 mg natrij-valproata i 87 mg valproatne kiseline	na recept
85	Depakine Chrono 300 mg tablete	acidum valproicum	film-tablete s postupnim otpuštanjem	kutija sa 100 tableta (2 plastične fiole s 50 tableta)	Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, R Slovenija	Aventis d.o.o., Zagreb	7. 3. 2005.	5. 6. 2006.	UP/I-530-09/05-03/129	381-05-L/2642	1 film tableta sadržava 199,8 mg natrij-valproata i 87 mg valproatne kiseline	na recept, u ljekarnama
86	Depakine Chrono 500 mg tablete	acidum valproicum, natrii valproas	filmom obložene tablete s prilagođenim oslobađanjem	30 (1 plastični spremnik s 30 tableta), u kutiji	Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, R Slovenija	Aventis d.o.o., Zagreb	7. 3. 2005.	5. 6. 2006.	UP/I-530-09/05-03/130	381-05-L/2643	1 film tableta sadržava 333 mg natrij-valproata i 145 mg valproatne kiseline	na recept, u ljekarnama
87	Diaprel	gliclazidum	tablete	60 (3x20) tableta u blisteru, u kutiji	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska	J.D.C. d.o.o., Zagreb	28. 2. 2005.	28. 2. 2010.	UP/I-530-09/05-02/156	381-05-L/1626	jedna tableta sadržava 80 mg gliklazida	na recept, u ljekarnama
88	Diazepam Jadran	diazepamum	tablete	kutija sa 30 (3x10) tableta u blister pakiranju	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka	31. 12. 2002.	31. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/400	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 5 mg diazepama	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
89	Diovan 160 mg film-tablete	valsartanum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma Stein AG, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 11. 2003.	11. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-01/157	534-03-01-01-02/5/03-06	1 tableta sadržava 160 mg valsartana	na recept
90	Diovan 40 mg film-tablete	valsartanum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma Stein AG, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	8. 12. 2003.	8. 12. 2008.	UP/I-530-09/03-01/145	534-03-01-01-02/5/03-06	1 tableta sadržava 40 mg valsartana	na recept
91	Diovan 80 mg film-tablete	valsartanum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma Stein AG, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 11. 2003.	11. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-01/83	534-03-01-01-02/5/03-06	1 tableta sadržava 80 mg valsartana	na recept
92	Diprogenta krema	betamethasonum, gentamycinum	krema	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji	Schering-Plough Labo N.V., Industriepark 30, B-2220 Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	2. 5. 2005.	2. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-02/427	381-05-L/3838	1 g kreme sadržava 0,64 mg betametazon dipropionata, što odgovara 0,5 mg betametazona i 1 mg gentamicina u obliku sulfata	na recept, u ljekarnama
93	Diprogenta mast	betamethasonum, gentamycinum	mast	aluminijska tuba s 15 g masti, u kutiji	Schering-Plough Labo N.V., Industriepark 30, B-2220 Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	30. 5. 2005.	30. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-02/489	381-05-L/7335	1 g masti sadržava 0,64 mg betametazon dipropionata, što odgovara 0,5 mg betametazona i 1 mg gentamicina u obliku sulfata	na recept, u ljekarnama
94	Disoprivan 1% propofolum	propofolum	infuzijska emulzija	kutija s 5 ampula s 20 ml emulzije	Fresenius Kabi AB, Stockholm, Švedska i AstraZeneca SpA, Caponago, Italija za AstraZeneca UK Ltd., Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	AstraZeneca UK Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 12. 2002.	9. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/366	534-02-05-02-0002	1 ml emulzije sadržava 10 mg propofola	na recept
95	Dulcolax supozitoriji	bisacodylum	čepići	6 čepića u aluminijskoj foliji, u kutiji	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Firenca, Italija	Boehringer Ingelheim Pharma Ges.m.b.H., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 12. 2002.	19. 2. 2007.	UP/I-530-10/02-01/88	534-02-05-02-0002	1 čepić sadržava 10 mg bisakodila	na recept
96	Durogesic TTS 100 µg/h	fentanilum	transdermalni terapijski sustav	5 transdermalnih terapijskih sustava pojedinačno pakiranih u zaštitnu vrećicu uloženo u kartonsku kutiju	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 3. 2001.	29. 3. 2006.	UP/I-530-10/91-01/68	534-02-19-01-2	1 sustav sadržava 10 mg fentanila (oslobađanje 100 µg/sat)	na recept
97	Durogesic TTS 25 µg/h	fentanilum	transdermalni terapijski sustav	5 transdermalnih terapijskih sustava pojedinačno pakiranih u zaštitnu vrećicu uloženo u kartonsku kutiju	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 3. 2001.	29. 3. 2006.	UP/I-530-10/91-01/66	534-02-19-01-2	1 sustav sadržava 2,5 mg fentanila (oslobađanje 25 µg/sat)	na recept
98	Durogesic TTS 50 µg/h	fentanilum	transdermalni terapijski sustav	5 transdermalnih terapijskih sustava pojedinačno pakiranih u zaštitnu vrećicu uloženo u kartonsku kutiju	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 3. 2001.	29. 3. 2006.	UP/I-530-10/91-01/67	534-02-19-01-2	1 sustav sadržava 5 mg fentanila (oslobađanje 50 µg/sat)	na recept
99	Edronax tablete 4 mg	reboxetinum	tablete	60 (3x20) tableta u blister pakiranju, u kutiji	Pharmacia Italia S.p.A., Marino del Tronto (Ascoli Piceno), Italija	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	2. 5. 2005.	2. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-02/375	381-05-L/4805	1 tableta sadržava 4 mg reboksetina u obliku reboksetin metansulfonata	na recept, u ljekarnama
100	Efferalgan 500 mg, šumeće tablete	paracetamolom	šumeće tablete	16 (4x4) šumećih tableta u strip (Al/PE) pakiranju, u kutiji	Bristol Myers-Squibb, Agen Francuska	PHARMASWISS d.o.o., Zagreb, Bednjanska 14, RH	14. 6. 2005.	14. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-02/335	381-05-L/8522	1 šumeća tableta sadržava 500 mg paracetamola	bez recepta, u ljekarnama
101	Efferalgan plus vitamin C, šumeće tablete	paracetamolom, acidum ascorbicum	šumeće tablete	10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji (sredstvo za sušenje u polietilenskom čepu)	Bristol Myers-Squibb, Agen Francuska	PHARMASWISS d.o.o., Zagreb, Bednjanska 14, RH	14. 6. 2005.	14. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-02/409	381-05-L/8523	1 šumeća tableta sadržava 330 mg paracetamola i 200 mg askorbinske kiseline	bez recepta, u ljekarnama
102	Elidel 1% krema 15 g	pimecrolimus	krema	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji	Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Njemačka	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2004.	12. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/172	381-04-L/7096	1 g kreme sadržava 10 mg pimecrolimusa	na recept
103	Elidel 1% krema 30 g	pimecrolimus	krema	30 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji	Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Njemačka	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2004.	12. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/173	381-04-L/7097	1 g kreme sadržava 10 mg pimecrolimusa	na recept
104	Emadine kapi za oči	emedastine	kapi za oči	bočica-kapaljka s 5 ml sterilne otopine, u kutiji	Alcon Couvreur, s.a., Puurs, Belgija	Alcon Services, Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 12. 2004.	9. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/221	381-04-L/8089	1 ml otopine sadržava 0,5 mg emedastina u obliku emedastin-difumarata	na recept
105	Engerix-B Dosis Adulta; cjepivo protiv hepatitisa B za odrasle, rekombinantno		suspencija za i.m. primjenu	kutija sa 100 staklenih bočica s 1 ml cjepiva	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/302	534-02-05-02-0002	1 ml (1 doza) sadržava 20 µg purificiranog HbsAg	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
106	Engerix-B Dosis Adulta; cjepivo protiv hepatitisa B za odrasle, rekombinantno		suspencija za i.m. primjenu	kutija s 25 staklenih bočica s 1 ml cjepiva	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/303	381-05-L/1355	1 ml (1 doza) sadržava 20 µg purificiranog HbsAg	na recept, u ljekarnama
107	Engerix-B Dosis Adulta; cjepivo protiv hepatitisa B za odrasle, rekombinantno		suspencija za i.m. primjenu	kutija s jednom napunjenom štrcaljkom s 1 ml cjepiva, s iglom i zaštitom za iglu	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/304	534-02-05-02-0002	1 ml (1 doza) sadržava 20 µg purificiranog HbsAg	na recept
108	Engerix-B Dosis Paediatrica; cjepivo protiv hepatitisa B za djecu, rekombinantno		suspencija za i.m. primjenu	kutija s jednom napunjenom štrcaljkom s 0,5 ml cjepiva, s iglom i zaštitom za iglu	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/308	534-02-05-02-0002	0,5 ml (1 doza) sadržava 10 µg purificiranog HbsAg	na recept
109	Engerix-B Dosis Paediatrica; cjepivo protiv hepatitisa B za djecu, rekombinantno		suspencija za i.m. primjenu	kutija sa 100 staklenih bočica s 0,5 ml cjepiva	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/307	534-02-05-02-0002	0,5 ml (1 doza) sadržava 10 µg purificiranog HbsAg	na recept
110	Engerix-B Dosis Paediatrica; cjepivo protiv hepatitisa B za djecu, rekombinantno		suspencija za i.m. primjenu	kutija s 25 staklenih bočica s 0,5 ml cjepiva	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/306	534-02-05-02-0002	0,5 ml (1 doza) sadržava 10 µg purificiranog HbsAg	na recept
111	Estracyt	estramustinum	kapsule	40 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	12. 12. 2003.	22. 11. 2005.	UP/I-530-09/03-03/184	534-03-01-01-02/5/03-02	1 kapsula sadržava 140 mg estramustin-fosfata u obliku natrijeve soli, monohidrata	na recept
112	Evista 60 mg tablete	raloxifenum	tablete s film-ovojnicom	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Eli Lilly and Company Limited, Velika Britanija	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	15. 1. 2001.	15. 1. 2006.	UP/I-530-10/01-01/3	534-02-19-01-2	1 tableta sadržava 60 mg raloksifen-hidroklorida, što odgovara 55,71 mg raloksifena	na recept
113	Evitol obložene tablete 100 mg**	a-tocopheroli acetatis pulvis	tablete	30 tableta u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka farma d.o.o., Zagreb	18. 10. 2005.		UP/I-530-09/05-01/1032	381-05-L/17995		
114	Femoston 1/10	estradiolum, didrogesteronum	film-tablete	28 (1x28) tableta (14 bijelih i 14 sivih) u blisteru, u kutiji	Solvay Pharmaceuticals B.V., Olst, Nizozemska	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	20. 5. 2003.	20. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-01/81	534-03-01-01-02/3-03-02	1 bijela tableta sadržava 1 mg estradiola; 1 siva tableta sadržava 1 mg estradiola i 10 mg didrogesterona	na recept
115	Femoston 2/10	estradiolum, didrogesteronum	film-tablete	28 (1x28) tableta (14 ružičastih i 14 žutih) u blisteru, u kutiji	Solvay Pharmaceuticals B.V., Olst, Nizozemska	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	26. 6. 2003.	26. 6. 2008.	UP/I-530-09/03-02/57	534-03-02/5-03-02	1 ružičasta tableta sadržava 2 mg estradiola; 1 žuta tableta sadržava 2 mg estradiola i 10 mg didrogesterona	na recept
116	Femoston Conti 1/5	estradiolum, didrogesteronum	film-tablete	28 (1x28) tableta u blisteru, u kutiji	Solvay Pharmaceuticals B.V., Olst, Nizozemska	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	22.7.2003	22.7.2008	UP/I-530-09/03-01/82	534-03-02/5-03-08	1 tableta sadržava 1 mg estradiola i 5 mg didrogesterona	na recept
117	Fervex	paracetamolom, acidum ascorbicum, pheniraminum	granule za oralnu otopinu	8 vrećica s po 13,100 g granula, u kutiji	Bristol Myers-Squibb, Agen Francuska	Pharmaswiss d.o.o., Zagreb, Bednjanska 14, RH	23. 6. 2005.	23. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/502	381-05-L/9222	1 vrećica sadržava 500 mg paracetamola, 200 mg askorbinske kiseline i 25 mg feniramin maleata	bez recepta, u ljekarnama
118	Fervex bez šećera	paracetamolom, acidum ascorbicum, pheniraminum	granule za oralnu otopinu	8 vrećica s po 4,950 g granula, u kutiji	Bristol Myers-Squibb, Agen Francuska	Pharmaswiss d.o.o., Zagreb, Bednjanska 14, RH	23. 6. 2005.	23. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/504	381-05-L/9224	1 vrećica sadržava 500 mg paracetamola, 200 mg askorbinske kiseline i 25 mg feniramin maleata	bez recepta, u ljekarnama
119	Fervex za djecu	paracetamolom, acidum ascorbicum, pheniraminum	granule za oralnu otopinu	8 vrećica s po 3,0 g granula, u kutiji	Bristol Myers-Squibb, Agen Francuska	Pharmaswiss d.o.o., Zagreb, Bednjanska 14, RH	23. 6. 2005.	23. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/503	381-05-L/9223	1 vrećica sadržava 280 mg paracetamola, 100 mg askorbinske kiseline i 10 mg feniramin maleata	bez recepta, u ljekarnama
120	Flixonase nazalni sprej	fluticasolum	vodena suspencija	120 doza suspenzije u staklenoj bočici s plastičnim dozatorom, u kutiji	Glaxo Wellcome SA, Aranda de Duero, Španjolska	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 8. 2004.	16. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/30	381-04-L/4546	1 g suspenzije sadržava 500 µg flutikazon propionata	na recept, u ljekarnama
121	Flixotide 100 diskus	fluticasolum	prašak za inhaliranje	60 doza praška u aluminijskoj blister traci u plastičnom kućištu, u kutiji	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/145	381-04-2129	1 inhalacijska doza sadržava 100 µg flutikazon-propionata	na recept
122	Flixotide 125 Inhaler	fluticasolum	aerosol za inhaliranje	aluminijski spremnik s plastičnim nastavkom za usta koji sadržava 60 doza lijeka	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA, Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	19. 12. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/391	534-02-19-02-2	1 inhalacijska doza sadržava 125 µg flutikazon-propionata	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
123	Flixotide 250 diskus	fluticasonum	prašak za inhaliranje	60 doza praška u aluminijskoj blister traci u plastičnom kućištu, u kutiji	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/144	381-04-2130	1 inhalacijska doza sadržava 250 µg flutikazon-propionata	na recept
124	Flixotide 250 Inhaler	fluticasonum	aerosol za inhaliranje	aluminijski spremnik s plastičnim nastavkom za usta koji sadržava 60 doza lijeka	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA, Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	19. 12. 2002.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/392	534-02-19-02-2	1 doza sadržava 250 µg flutikazon-propionata	na recept
125	Flixotide 500 diskus	fluticasonum	prašak za inhaliranje	60 doza praška u aluminijskoj blister traci u plastičnom kućištu, u kutiji	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/143	381-04-2131	1 inhalacijska doza sadržava 500 µg flutikazon-propionata	na recept
126	Fluarix cjepivo protiv influence, inaktivirano, fragmentirano (bez konzervansa)		suspencija za i.m. ili s.c. primjenu	kutija s 1 staklenom štrcaljkom s iglom s 1 dozom cjepiva od 0,5 ml	Sächsisches Serumwerk Dresden NL der SmithKline Beecham Pharma GmbH & Co. KG, Njemačka	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 12. 2002.	11. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/374	534-02-05-02-0002	1 doza cjepiva (0,5 ml) sadržava površinske antigene virusa influence: Tip A (H1N1) 15 µg, Tip A (H3N2) 15 µg, Tip B 15 µg	na recept
127	Forane	isofluranum	inhalacijska tekućina	kutija sa 100 ml tekućine u smeđoj staklenoj bočici	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Velika Britanija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	30. 4. 2002.	1. 2. 2007.	UP/I-530-10/02-01/156	534-02-19-02-2	1 bočica sadržava 100 mg izoflurana	na recept
128	Fraxiparine 2850 i.j. AXa/0,3 ml injekcije	nadroparinum calcicum	injekcije za s.c. primjenu	kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,3 ml otopine	Sanofi-Synthelabo-Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	15. 1. 2003.	15. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-02/8	534-03-02/5-03-02	0,3 ml otopine sadržava 2850 i.j. (aktivnosti anti-Xa) nadroparin kalcija	na recept
129	Fraxiparine 3800 i.j. AXa/0,4 ml injekcije	nadroparinum calcicum	injekcije za s.c. primjenu	kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,4 ml otopine	Sanofi-Synthelabo-Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	15. 1. 2003.	15. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-01/1	534-03-01-01-02/3-03-02	0,4 ml sadržava 3800 i.j. (aktivnosti anti-Xa) nadroparin kalcija	na recept
130	Fraxiparine 5700 i.j. AXa/0,6 ml injekcije	nadroparinum calcicum	injekcije za s.c. primjenu	kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,6 ml otopine	Sanofi-Synthelabo-Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	15. 1. 2003.	15. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-02/9	534-03-02/5-03-02	0,6 ml otopine sadržava 5700 i.j. (aktivnosti anti-Xa) nadroparin kalcija	na recept
131	Fraxiparine 7600 i.j. AXa/0,8 ml injekcije	nadroparinum calcicum	injekcije za s.c. primjenu	kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,8 ml otopine	Sanofi-Synthelabo-Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	15. 1. 2003.	15. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-02/10	534-03-02/5-03-02	0,8 ml otopine sadržava 7600 i.j. (aktivnosti anti-Xa) nadroparin kalcija	na recept
132	Fraxiparine 9500 i.j. AXa/1 ml injekcije	nadroparinum calcicum	injekcije za s.c. primjenu	kutija s 10 štrcaljki s iglom s 1 ml otopine	Sanofi-Synthelabo-Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	15. 1. 2003.	15. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-01/2	534-03-01-01-02/3-03-02	1 ml sadržava 9500 i.j. (aktivnosti anti-Xa) nadroparin kalcija	na recept
133	Gentamicin injekcije 120 mg/2 ml	gentamicinum	otopina za injekciju	10 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, R Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	4. 7. 2005.	4. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/135	381-05-L/10032	1 ampula (2 ml) sadržava 120 mg gentamicina u obliku gentamicin-sulfata	na recept, u ljekarnama
134	Gentamicin injekcije 40 mg/2 ml	gentamicinum	otopina za injekciju	10 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, R Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	4. 7. 2005.	4. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/133	381-05-L/10030	1 ampula (2 ml) sadržava 40 mg gentamicina u obliku gentamicin-sulfata	na recept, u ljekarnama
135	Gentamicin injekcije 80 mg/2 ml	gentamicinum	otopina za injekciju	10 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, R Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	4. 7. 2005.	4. 7. 2010.	UP/I-530-09/05-02/134	381-05-L/10031	1 ampula (2 ml) sadržava 80 mg gentamicina u obliku gentamicin-sulfata	na recept, u ljekarnama
136	Glivec 100 mg kapsule	imatinib mesilat	kapsule	120 (10x12) kapsula u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma AG,Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	21. 11. 2001.	21. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/326	534-02-19-01-2	1 kapsula sadržava 100 mg imatiniba u obliku mesilata	na recept
137	Glivec 50 mg kapsule	imatinib mesilat	kapsule	30 (3x10) kapsula u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma AG,Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	21. 11. 2001.	21. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/327	534-02-19-01-2	1 kapsula sadržava 50 mg imatiniba u obliku mesilata	na recept
138	Gonal-f 300 i.j./0,5 ml	follitropinum alfa	otopina za injekciju, u pen-štrcaljki	1 pen-štrcaljka s 0,5 ml otopine (u staklenom ulošku od 3 ml) i 5 igala u plastičnom spremniku, u kutiji	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares-Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 5. 2005.	31. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-01/132	381-05-L/7689	1 uložak s 0,5 ml otopine (u pen-štrcaljki) sadržava 300 i.j. (odnosno 22 µg) follitropina alfa	na recept, u ljekarnama
139	Gonal-f 450 i.j./0,75 ml	follitropinum alfa	otopina za injekciju u pen-štrcaljki	1 pen-štrcaljka s 0,75 ml otopine (u staklenom ulošku od 3 ml) i 7 igala u plastičnom spremniku, u kutiji	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares-Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 5. 2005.	31. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-01/133	381-05-L/7690	1 uložak s 0,75 ml otopine (u pen-štrcaljki) sadržava 450 i.j. (odnosno 33 µg) follitropina alfa	na recept, u ljekarnama
140	Gonal-f 900 i.j./1,5 ml	follitropinum alfa	otopina za injekciju, u pen-štrcaljki	1 pen-štrcaljka s 1,5 ml otopine (u staklenom ulošku od 3 ml) i 14 igala u plastičnom spremniku, u kutiji	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares-Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 5. 2005.	31. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-01/134	381-05-L/7691	1 uložak s 1,5 ml otopine (u pen-štrcaljki) sadržava 900 i.j. (odnosno 66 µg) follitropina alfa	na recept, u ljekarnama
141	Gonal-f 1050 i.j./1,75 ml	follitropinum alfa	prašak i otapalo (u šprici) za otopinu za injekciju	1 bočica s praškom i 1 šprica s 2 ml otapala, u kutiji	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares-Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 5. 2005.	31. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-01/306	381-05-L/7693	1 višedozna bočica sadržava 87 µg, odnosno 1200 i.j. follitropina alfa (da se osigura primjena ukupne doze od 77 µg, odnosno 1050 i.j. follitropina alfa)	na recept, u ljekarnama



Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
142	Gonal-f 450 i.j./0,75 ml	follitropinum alfa	prašak i otapalo (u šprici) za otopinu za injekciju	1 bočica s praškom, 1 šprica s 1 ml otapala u kutiji	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Ares-Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 5. 2005.	31. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-01/305	381-05-L/7692	1 višedozna bočica sadržava 44 µg, odnosno 600 i.j. follitropina alfa (da se osigura primjena ukupne doze od 33 µg, odnosno 450 i.j. follitropina alfa)	na recept, u ljekarnama
143	Gonal-f 75 i.j.	follitropinum alfa	prašak i otapalo (u šprici) za otopinu za injekcije	1 bočica s praškom i 1 šprica s 1 ml otapala, u plastičnom spremniku, uloženo u kutiju	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Ares-Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 5. 2005.	31. 5. 2010.	UP/I-530-09/05-02/571	381-05-L/7694	1 bočica sadržava 6 µg follitropina alfa (da se osigura primjena ukupne doze od 5,5 µg, odnosno 75 i.j. follitropina alfa)	na recept, u ljekarnama
144	Gopten 0,5 mg kapsule	trandolaprilum	kapsule	50 (5x10) kapsula u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co.KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	26. 6. 2003.	26. 6. 2008.	UP/I-530-09/03-02/90	534-03-02/5-03-2	1 kapsula sadržava 0,5 mg trandolaprila	na recept
145	Gopten 2 mg kapsule	trandolaprilum	kapsule	28 (2x14) kapsula u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co.KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	26. 6. 2003.	26. 6. 2008.	UP/I-530-09/03-02/52	534-03-02/5-03-2	1 kapsula sadržava 2 mg trandolaprila	na recept
146	Haemate P 500	factor VIII coagulationis sanguinis humanum, cryodesiccatus et von Willebrandi factor compositum	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju, za iv. primjenu	liofilizat u bočici, 20 ml otapala u bočici, prijenosni set i filter za jednokratnu primjenu, u kutiji	Aventis Behring GmbH, Marburg Njemačka	Pharmagent d.o.o., Zagreb	9. 9. 2004.	9. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/104	381-04-L/5248	1 bočica s 510-960 mg liofilizata sadržava frakciju ljudske plazme obogaćene s 500 i.j. aktivnosti faktora VIII i 1100 i.j. aktivnost von Willebrandova faktora	na recept
147	Hiberix cjepivo protiv haemophilus influenzae tip b, glikokonjugirano		liofilizat	kutija s jednom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva i 1 štrcaljkom s otapalom i 2 igle	GlaxoSmith Kline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	5. 11. 2002.	5. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/359	534-02-05-02-0002	1 doza otopljenog cjepiva (0,5 ml) sadržava: Djelatni sastojak: kapsularni polisaharid H. influenzae tip b (10 µg); Nosač antigena: protein tetanus toksoida (20-40 µg)	na recept
148	Humaject M3 (30/70) 100 i.j./ml (3,0 ml)	insulinum humanum	suspenzija za injekciju za s.c. primjenu	5 injektora za jednokratnu primjenu sa staklenim ulošcima sa po 3 ml otopine, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 8. 2004	16. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/24	381-04-L/4530	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. humanog inzulina (rekombinantni; 30% u obliku otopine-Regular Insulin i 70% u obliku izofan suspenzije-NPH Insulin)	na recept
149	Humaject N 100 i.j./ml (3,0 ml)	insulinum humanum	suspenzija za injekciju za s.c. primjenu	5 injektora za jednokratnu primjenu sa staklenim ulošcima sa po 3 ml otopine, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 8. 2004	16. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/23	381-04-L/4529	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. humanog inzulina (rekombinantni)	na recept
150	Humaject R 100 i.j./ml (3,0 ml)	insulinum humanum	otopina za injekciju za s.c. primjenu	5 injektora za jednokratnu primjenu sa staklenim ulošcima sa po 3 ml otopine, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	17. 8. 2004	17. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/22	381-04-L/4528	1 ml otopine sadržava 100 i.j. humanog inzulina (rekombinantni)	na recept
151	Humalog Mix25 100 i.j./ml (uložak s 3,0 ml suspenzije)	insulinum lisprum	suspenzija za injekcije za s.c. primjenu	kutija s 5 staklenih uložaka s 3,0 ml suspenzije, u blister pakiranju	Lilly France S.A., Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 5. 2001.	29. 5. 2006.	UP/I-530-10/01-01/147	534-02-19-01-2	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. (3,5 mg) lispro inzulina rekombinantne DNA tehnologije (25% u obliku otopine lispro inzulina i 75% u obliku suspenzije lispro inzulina s protaminom)	na recept
152	Humalog Mix25 Pen 100 i.j./ml (uložak s 3,0 ml suspenzije u pen-injektoru)	insulinum lisprum	suspenzija za injekcije za s.c. primjenu	5 injektora sa staklenim uloškom s 3,0 ml suspenzije, u kutiji	Lilly France S.A., Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 5. 2001.	29. 5. 2006.	UP/I-530-10/01-01/148	534-02-19-01-2	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. (3,5 mg) lispro inzulina rekombinantne DNA tehnologije (25% u obliku otopine lispro inzulina i 75% u obliku suspenzije lispro inzulina s protaminom)	na recept
153	Humalog Mix50 100 i.j./ml (uložak s 3,0 ml suspenzije)	insulinum lisprum	suspenzija za injekcije za s.c. primjenu	kutija s 5 staklenih uložaka s 3,0 ml suspenzije, u blister pakiranju	Lilly France S.A., Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 5. 2001.	29. 5. 2006.	UP/I-530-10/01-01/149	534-02-19-01-2	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. (3,5 mg) lispro inzulina rekombinantne DNA tehnologije (50% u obliku otopine lispro inzulina i 50% u obliku suspenzije lispro inzulina s protaminom)	na recept
154	Humalog Mix50 Pen 100 i.j./ml (uložak s 3,0 ml suspenzije u pen-injektoru)	insulinum lisprum	suspenzija za injekcije za s.c. primjenu	5 injektora sa staklenim uloškom s 3,0 ml suspenzije, u kutiji	Lilly France S.A., Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	29. 5. 2001.	29. 5. 2006.	UP/I-530-10/01-01/150	534-02-19-01-2	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. (3,5 mg) lispro inzulina rekombinantne DNA tehnologije (50% u obliku otopine lispro inzulina i 50% u obliku suspenzije lispro inzulina s protaminom)	na recept
155	Human Albumin 20% Octapharma 100 ml	Albumini Humani Solutio	otopina za intravensku primjenu	papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina à 100 ml	Octapharma Pharmazeutica Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Jana Pharm d.o.o., Martićeva 71, Zagreb	21. 11. 2001.	21. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/331	534-02-19-01-2	1000 ml otopine sadržava 200 g proteina ljudske plazme od čega najmanje 96% albumina	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
156	Human Albumin 20% Octapharma 50 ml	Albumini Humani Solutio	otopina za intravensku primjenu	papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina à 50 ml	Octapharma Pharmazeutica Produktionsges.m.b.H. Beč, Austrija	Jana Pharm d.o.o., Martićeva 71, Zagreb	21. 11. 2001.	21. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/330	534-02-19-01-2	1000 ml otopine sadržava 200 g proteina ljudske plazme od čega najmanje 96% albumina	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
157	Human Albumin 5% Octapharma 100 ml	Albumini Humani Solutio	otopina za intravensku primjenu	papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina à 100 ml	Octapharma Pharmazeutica Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Jana Pharm d.o.o., Martićeva 71, Zagreb	21. 11. 2001.	21. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/332	534-02-19-01-2	1000 ml otopine sadržava 50 g proteina ljudske plazme od čega najmanje 96% albumina	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
158	Human Albumin 5% Octapharma 250 ml	Albumini Humani Solutio	otopina za intravensku primjenu	papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina à 250 ml	Octapharma Pharmazeutica Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Jana Pharm d.o.o., Martićeva 71, Zagreb	21. 11. 2001.	21. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/333	534-02-19-01-2	1000 ml otopine sadržava 50 g proteina ljudske plazme od čega najmanje 96% albumina	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
159	Humira otopina za injekciju	adalimumab	otopina za injekciju	1 staklena šprica s 0,8 ml otopine i 1 alkoholom natopljen tupfer, u blisteru	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	5. 7. 2004.	5. 7. 2009.	UP/I-530-09/04-01/37	381-04-3769	0,8 ml otopine sadržava 40 mg adalimumaba	na recept
160	Humira otopina za injekciju	adalimumab	otopina za injekciju	2 staklene šprice sa po 0,8 ml otopine i 2 alkoholom natopljena tupfera, u blisteru	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	5. 7. 2004.	5. 7. 2009.	UP/I-530-09/04-01/38	381-04-3769-1	0,8 ml otopine sadržava 40 mg adalimumaba	na recept
161	Humira otopina za injekciju	adalimumab	otopina za injekciju	4 staklene šprice sa po 0,8 ml otopine i 4 alkoholom natopljena tupfera, u blisteru	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	5. 7. 2004.	5. 7. 2009.	UP/I-530-09/04-01/39	381-04-3769-2	0,8 ml otopine sadržava 40 mg adalimumaba	na recept
162	Humulin M2 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)***	insulinum humanum	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	5 (1x5) uložaka sa po 3 ml suspenzije u blisteru, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly Hrvatska d.o.o., Zagreb	13. 8. 2004.		UP/I-530-09/04-02/20	381-04-L/4523		
163	Humulin M3 (30/70) 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)	insulinum humanum	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	5 (1x5) uložaka sa po 3 ml suspenzije u blisteru, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 8. 2004.	13. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/21	381-04-L/4524	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. humanog inzulina (rekombinantni; 30% u obliku otopine-Regular insulin i 70% u obliku izofan suspenzije-NPH Insulin)	na recept
164	Humulin N 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)	insulinum humanum	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	5 (1x5) uložaka sa po 3 ml suspenzije u blisteru, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 8. 2004.	13. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/19	381-04-L/4522	1 ml suspenzije sadržava 100 i.j. humanog inzulina (rekombinantni)	na recept
165	Humulin R 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)	insulinum humanum	otopina za injekciju za sc. primjenu	5 (1x5) uložaka sa po 3 ml otopine u blisteru, u kutiji	Lilly France (S.A.S), Fegersheim, Francuska	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 8. 2004.	13. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/18	381-04-L/4521	1 ml otopine sadržava 100 i.j. humanog inzulina (rekombinantni)	na recept
166	Imazol Krempasta	clotrimazolum	pasta	30 g paste u tubi, u kutiji	Spirig Pharma AG, Egerkingen, Švicarska	Spirig Adria d.o.o., Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/113	381-04-L/5706	1 g paste sadržava 10 mg klotrimazola	na recept
167	Imazol Plus	clotrimazolum, hexamidinum	krema	30 g kreme u tubi, u kutiji	Spirig Pharma AG, Egerkingen, Švicarska	Spirig Adria d.o.o., Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/112	381-04-L/5705	1 g kreme sadržava 10 mg klotrimazola i 2,5 mg heksamidin diizetionata	na recept
168	Infanrix cjepivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa (acelularno) adsorbirano		suspenzija za i.m. primjenu	kutija s jednom staklenom štrcaljkom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml), iglom i zaštitom za iglu	GlaxoSmith Kline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd, Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	3. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/216	534-02-05-02-0002	1 doza od 0,5 ml cjepiva sadržava: 25 µg pertusis toksoida, 25 µg fibrijarnog hemaglutinina, 8 µg pertactina, najmanje 30 I.J. difterija toksoida, najmanje 40 I.J. tetanus toksoida	na recept
169	Integrilin otopina za infuziju 0,75 mg/ml	eptifibatidum	otopina za infuziju	1 bočica s 100 ml otopine, u kutiji	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 11. 2000.	28. 11. 2005.	UP/I-530-10/00-01/369	534-02-19-00-2	1 ml otopine sadržava 0,75 mg eptifibatida	na recept
170	Integrilin otopina za injekcije 2,0 mg/ml	eptifibatidum	otopina za injekcije	1 bočica s 10 ml otopine, u kutiji	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 11. 2000.	28. 11. 2005.	UP/I-530-10/00-01/368	534-02-19-00-2	1 ml otopine sadržava 2,0 mg eptifibatida	na recept
171	Iopamiro 300 otopina za injekcije	iopamidolum	otopina za injekcije	50 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji	Bracco s.p.a., Milano, Italija	Grafomedika d.o.o., Zagreb	1. 3. 2005.	1. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/205	381-05-L/2879	1 ml otopine za injekcije sadržava 300 mg joda/ml što odgovara 612,4 mg jopamidola	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
172	Iopamiro 300 otopina za injekcije	iopamidolum	otopina za injekcije	30 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji	Bracco s.p.a., Milano, Italija	Grafomedika d.o.o., Zagreb	1. 3. 2005.	1. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/307	381-05-L/2880	1 ml otopine za injekcije sadržava 300 mg joda/ml što odgovara 612,4 mg jopamidola	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
173	Iopamiro 370 otopina za injekcije	iopamidolum	otopina za injekcije	50 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji	Bracco s.p.a., Milano, Italija	Grafomedika d.o.o., Zagreb	1. 3. 2005.	1. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/332	381-05-L/2877	1 ml otopine za injekcije sadržava 370 mg joda/ml što odgovara 755,3 mg jopamidola	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
174	Iopamiro 370 otopina za injekcije	iopamidolum	otopina za injekcije	100 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji	Bracco s.p.a., Milano, Italija	Grafomedika d.o.o., Zagreb	1. 3. 2005.	1. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/333	381-05-L/2878	1 ml otopine za injekcije sadržava 370 mg joda/ml što odgovara 755,3 mg jopamidola	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
175	Iopamiro 370 otopina za injekcije	iopamidolum	otopina za injekcije	30 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji	Bracco s.p.a., Milano, Italija	Grafomedika d.o.o., Zagreb	1. 3. 2005.	1. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/206	381-05-L/2876	1 ml otopine sadržava 370 mg joda/ml što odgovara 755,3 mg jopamidola	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
176	Jeanine film-tablete	dienogestum, ethinylestradiolum	filmom obložene tablete	3x21 tableta u blisteru, u kutiji	Jenapharm GmbH & Co KG, Jena, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 12. 2004.	31. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/203	381-04-L/7832	1 tableta sadržava 2,000 mg dienogesta i 0,030 mg etinilestradiola	na recept
177	Jeanine film-tablete	dienogestum, ethinylestradiolum	filmom obložene tablete	1x21 tableta u blisteru, u kutiji	Jenapharm GmbH & Co KG, Jena, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	31. 12. 2004.	31. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/202	381-04-L/7730	1 tableta sadržava 2,000 mg dienogesta i 0,030 mg etinilestradiola	na recept
178	Kaletra kapsule	lopinavir, ritonavir	kapsule	kutija s 2 plastične bočice sa po 90 kapsula	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Velika Britanija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	25. 11. 2002.	25. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/339	534-02-19-02-2	1 kapsula sadržava 133,3 mg lopinavira i 33,3 mg ritonavira	na recept
179	Kaletra oralna otopina	lopinavir, ritonavir	otopina za oralnu primjenu	kutija s 5 plastičnih bočica s po 60 ml otopine i 5 šprica za doziranje od 5 ml	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Velika Britanija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	25. 11. 2002.	25. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/340	534-02-19-02-2	1 ml otopine sadržava 80 mg lopinavira i 20 mg ritonavira	na recept
180	Klavax Bid 1000 mg tablete	amoxicillinum, kalii clavulanas	filmom obložena tableta	14 tableta u Al/Al blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	26. 11. 2004.	26. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/194	381-04-L/7722	1 tableta sadržava 875 mg amoksicilina i 125 mg klavulanske kiseline u obliku kalij-klavulanata	na recept, u ljekarnama
181	Klavax BID sirup 400/57 mg	amoxicillinum, kalii clavulanas	prašak za pripremu suspenzije za oralnu uporabu	staklena bočica od 100 ml (oznaka na 70 ml) s polietilenskom kapicom, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	26. 11. 2004.	26. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/195	381-04-L/7723	5 ml sirupa (1žličica) sadržava 400 mg amoksicilina i 57 mg klavulanske kiseline u obliku kalij-klavulanata	na recept, u ljekarnama
182	Klosterfrau Johanniskraut dražeje	suhi ekstrakt gospine trave, 2,5-5:1 (400 µg ukupnog hipericina)	dražeje	60 (2x30) dražeja u blisteru, u kutiji	M.C.M. Klosterfrau Vertriebs GmbH, Njemačka	Chemosan d.o.o., Čakovec	27. 10. 2004.	27. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-01/138	381-04-L/6409	1 dražeja sadržava 140 mg suhog ekstrakta gospine trave 2,5-5:1 (odgovara 400 µg ukupnog hipericina), ekstrakciono sredstvo etanol : 70% (V/V)	bez recepta
183	Laaven tablete 10 mg	lisinoprilum	tablete	90 (9x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/344	381-05-L/13213	1 tableta sadržava 10,88 mg lizinopril dihidrata što odgovara 10 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
184	Laaven tablete 10 mg	lisinoprilum	tablete	60 (6x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/343	381-05-L/13212	1 tableta sadržava 10,88 mg lizinopril dihidrata što odgovara 10 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
185	Laaven tablete 10 mg	lisinoprilum	tablete	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/342	381-05-L/13211	1 tableta sadržava 10,88 mg lizinopril dihidrata što odgovara 10 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
186	Laaven tablete 2,5 mg	lisinoprilum	tablete	90 (9x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/338	381-05-L/13207	1 tableta sadržava 2,72 mg lizinopril dihidrata što odgovara 2,5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
187	Laaven tablete 2,5 mg	lisinoprilum	tablete	60 (6x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/337	381-05-L/13206	1 tableta sadržava 2,72 mg lizinopril dihidrata što odgovara 2,5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
188	Laaven tablete 2,5 mg	lisinoprilum	tablete	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/336	381-05-L/13205	1 tableta sadržava 2,72 mg lizinopril dihidrata što odgovara 2,5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
189	Laaven tablete 20 mg	lisinoprilum	tablete	90 (9x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/347	381-05-L/13216	1 tableta sadržava 21,77 mg lizinopril dihidrata što odgovara 20 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
190	Laaven tablete 20 mg	lisinoprilum	tablete	60 (6x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/346	381-05-L/13215	1 tableta sadržava 21,77 mg lizinopril dihidrata što odgovara 20 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
191	Laaven tablete 20 mg	lisinoprilum	tablete	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/345	381-05-L/13214	1 tableta sadržava 21,77 mg lizinopril dihidrata što odgovara 20 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
192	Laaven tablete 5 mg	lisinoprilum	tablete	90 (9x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/341	381-05-L/13210	1 tableta sadržava 5,44 mg lizinopril dihidrata što odgovara 5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
193	Laaven tablete 5 mg	lisinoprilum	tablete	60 (6x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/340	381-05-L/13209	1 tableta sadržava 5,44 mg lizinopril dihidrata što odgovara 5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
194	Laaven tablete 5 mg	lisinoprilum	tablete	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Actavis Ltd. B16 Buelebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 08, Malta; Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, PO Box 420 IS-222 Hafnarfjordur, Island	Krka Farma d.o.o., Zagreb, Savska cesta 41/VIII, RH	24. 8. 2005.	24. 8. 2010.	UP/I-530-09/05-01/339	381-05-L/13208	1 tableta sadržava 5,44 mg lizinopril dihidrata što odgovara 5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
195	Lacipil tablete 4 mg	lacidipinum	tablete s film-ovojnicom	kutija s 28 (4x7) tableta u blisteru	Glaxo Wellcome S.A., Španjolska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	17. 1. 2003.	17. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-02/14	534-03-02/5-03-02	1 tableta sadrži 4 mg lacidipina	na recept
196	Lamisil 250 mg tablete	terbinafinum	tablete	14 tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd., Velika Britanija za Novartis Pharma AG, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	30. 1. 2002.	30. 1. 2007.	UP/I-530-10/02-01/37	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 250 mg terbinafina u obliku hidroklorida	na recept
197	Lescol 40 mg kapsule	fluvastatinum	kapsule	28 (4x7) kapsula u blisteru, u kutiji	Novartis Farmaceutica S.A., Barbera del Valles, Barcelona, Španjolska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-02/58	381-04-L/5422	1 kapsula sadržava 40 mg fluvastatina u obliku fluvastatin-natrija	na recept
198	Lescol XL 80 mg tablete s produljenim oslobađanjem	fluvastatinum	tablete s produljenim oslobađanjem	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Farmaceutica S.A., Barbera del Valles, Barcelona, Španjolska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/111	381-04-L/5423	1 tableta sadržava 80 mg fluvastatina u obliku fluvastatin-natrija	na recept
199	Livial	tibolon	tablete	28 tableta blisteru, u kutiji	N.V. Organon, Nizozemska; Organon Ireland Ltd., Irska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo za Hrvatsku i Sloveniju, Zagreb	8. 6. 2005.	8. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/721	381-05-L/8209	1 tableta sadržava 2,5 mg tibolona	na recept, u ljekarnama
200	Lizinopril 10 mg tablete	lisinoprilum	tablete	30 tableta u blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Frankopanska 64, Ludbreg, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	25. 11. 2004.	25. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/191	381-04-L/7429	1 tableta sadržava 11,11 mg lizinopril dihidrata što odgovara 10 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
201	Lizinopril 20 mg tablete	lisinoprilum	tablete	30 tableta u blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Frankopanska 64, Ludbreg, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	25. 11. 2004.	25. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/192	381-04-L/7605	1 tableta sadržava 22,22 mg lizinopril dihidrata što odgovara 20 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
202	Lizinopril 5 mg tablete	lisinoprilum	tablete	30 tableta u blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Frankopanska 64, Ludbreg, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	25. 11. 2004.	25. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/190	381-04-L/7428	1 tableta sadržava 5,555 mg lizinopril dihidrata što odgovara 5 mg lizinopрила	na recept, u ljekarnama
203	Logest obložene tablete	gestodenum, etinylestradiolum	obložene tablete	kutija s 21 obloženom tabletom u blisteru	Schering S.A., Lys Lez Lannoy, Francuska	Schering d.o.o., Zagreb	31. 3. 2003.	31. 1. 2008.	UP/I-530-09/03-01/15	534-03-01-01-02/3-03-02	1 obložena tableta sadržava 0,075 mg gestodena i 0,020 mg etinilestradila	na recept
204	Lysobact oriblete	lysozimi chloridum, pyridoxini chloridum	tablete za primjenu u usnoj šupljini (oriblete)	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Bosnalijek d.d., Sarajevo, Federacija Bosna i Hercegovina	Bosnalijek d.d., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 10. 2004.	4. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-01/134	381-04-L/5943	1 tableta sadržava 20 mg lizozim-klorida i 10 mg piridoksin-klorida	bez recepta, u ljekarnama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
205	Mabthera 100 mg/10 ml	rituximab	koncentrat za pripremu infuzijske otopine	kutija s 2 bočice s 10 ml koncentrata	F.Hoffmann – La Roche Ltd., Basel, Švicarska	Roche d.o.o., Zagreb, Banjavčičeva 22, Hrvatska	5. 11. 2004.	14. 1. 2007.	UP/I-530-09/04-03/55	381-04-L/6978	10 ml otopina sadržava 100 mg rituksimaba	na recept
206	Mabthera 500 mg/50 ml	rituximab	koncentrat za pripremu infuzijske otopine	kutija s bočicom s 50 ml koncentrata	F.Hoffmann – La Roche Ltd., Basel, Švicarska	Roche d.o.o., Zagreb, Banjavčičeva 22, Hrvatska	5. 11. 2004.	14. 1. 2007.	UP/I-530-09/04-03/56	381-04-L/6979	50 ml otopina sadržava 500 mg rituksimaba	na recept
207	Makcin 125mg/5 ml oralna suspenzija	clarithromycinum	granule za oralnu suspenziju	kutija s 1 plastičnom bočicom s granulama za pripremu 60 ml oralne suspenzije i žličicom	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	Belupo d.d., Koprivnica	31. 3. 2003.	6. 9. 2005.	UP/I-530-09/03-03/78	534-03-01-01-02/3-03-02	5 ml suspenzije sadržava 125 mg klaritromicina	na recept
208	Maxitrol mast za oči	dexamethasonum, neomicinum, polymyxinum B	mast za oči	3,5 g masti u aluminijskoj tubi, kutiji	Alcon-Couvreur S.A., Puurs, Belgija	Alcon Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	7. 10. 2004.	7. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-02/70	381-04-L/5944	1 g masti sadržava 1 mg deksametazona, 3.500 I.J. neomicin sulfata i 6.000 I.J. polimiksin B-sulfata	na recept
209	Mexitil 200 mg kapsule	mexiletinum	kapsule	50 (5x10) kapsula u blisteru, u kutiji	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Ingelheim am Rhein, Njemačka	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	25. 8. 2003.	25. 8. 2008.	UP/I-530-09/03-02/98	534-03-02/5-03-02	1 kapsula sadržava 200 mg meksiletin hidroklorida	na recept
210	Mirapexin tablete 0,25 mg	pramipexolum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Zagreb	4. 4. 2005.	3. 6. 2005.	UP/I-530-09/05-03/187	381-05-L/4311	1 tableta sadržava 0,25 mg pramipeksol-dihidroklorida monohidrata, što odgovara 0,18 mg pramipeksola	na recept, u ljekarnama
211	Mirapexin tablete 0,25 mg	pramipexolum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija	Pharmacia & Upjohn S.p.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 6. 2000.	3. 6. 2005.	UP/I-530-10/00-01/156	534-02-19-00-2	1 tableta sadržava 0,25 mg pramipeksol-dihidroklorida monohidrata, što odgovara 0,18 mg pramipeksola	na recept
212	Mirapexin tablete 1 mg	pramipexolum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Zagreb	4. 4. 2005.	3. 6. 2005.	UP/I-530-09/05-03/188	381-05-L/4310	1 tableta sadržava 1 mg pramipeksol-dihidroklorida monohidrata, što odgovara 0,7 mg pramipeksola	na recept, u ljekarnama
213	Mirapexin tablete 1 mg	pramipexolum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija	Pharmacia & Upjohn S.p.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 6. 2000.	3. 6. 2005.	UP/I-530-10/00-01/157	534-02-19-00-2	1 tableta sadržava 1 mg pramipeksol-dihidroklorida monohidrata, što odgovara 0,7 mg pramipeksola	na recept
214	Mirena intrauterini sistem	levonogesterlum	intrauterini sustav s postupnim oslobađanjem	kutija s 1 intrauterinim sustavom i priborom za primjenu u zaštitnoj vrećici	Schering OY, Turku, Finska	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	26. 10. 2000.	26. 10. 2005.	UP/I-530-10/00-01/296	534-02-19-00-2	1 sustav sadržava 52 mg levonogestrela (oslobađanje 20 µg/24 h)	na recept
215	Neo-angin N bez šećera pastile	levomentholum, amylmetacresolum, 2,4-dichlorobenzylalcoholum	pastile	24 (2x12) pastile u blisteru, u kutiji	Divapharma-Knufinke Arzneimittelwerk GmbH, Berlin, Njemačka	Chemosan d.o.o., Čakovec	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/89	381-04-L/4721	1 pastila sadržava 1,2 mg 2,4-diklorbenzil alkohola, 0,6 mg p-pentil-m-krezola i 5,72 mg mentola	bez recepta
216	Neo-angin N pastile	levomentholum, amylmetacresolum, 2,4-dichlorobenzylalcoholum	pastile	24 (2x12) pastile u blisteru, u kutiji	Divapharma-Knufinke Arzneimittelwerk GmbH, Berlin, Njemačka	Chemosan d.o.o., Čakovec	7. 12. 2004.	7. 12. 2007.	UP/I-530-09/04-02/88	381-04-L/7375	1 pastila sadržava 1,2 mg 2,4-diklorbenzil alkohola, 0,6 mg p-pentil-m-krezola i 5,9 mg mentola	bez recepta
217	Neodolpasse	diclofenacum, orphenadrinum	otopina za infuziju	kutija s 10 staklenih bočica s 250 ml otopine	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Medias d.o.o., Zagreb	10. 2. 2003.	10. 2. 2008.	UP/I-530-09/03-02/12	534-03-01-01-02/3-03-02	250 ml otopine sadržava 0,075 g diklofenaknatrija i 0,03 g orfenadrin-citrata	na recept
218	Nolvadex tablete	tamoxifenum	film-tablete	30 (3x10) tableta u aluminijskom blisteru, u kutiji	AstraZeneca UK Ltd., Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	AstraZeneca UK Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	27. 7. 2002.	27. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/358	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 10 mg tamoksifena u obliku tamoksifen citrata	na recept
219	Norcuron 4 mg	vecuronii bromidum	prašak za pripremu otopine za i.v. primjenu	kutija s 50 ampula praška i 50 ampula s 1 ml vode za injekcije	N.V. Organon, Oss, Nizozemska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	27. 2. 2001.	27. 2. 2006.	UP/I-530-10/00-01/237	534-02-05-01-0002	1 ampula sadržava 4 mg vekuronij bromida	na recept
220	NovoSeven 1,2 mg	eptacogum alfa-aktivatum	liofilizat za pripremu injekcija za iv. primjenu	kutija sa staklenom bočicom s liofilizatom i staklenom bočicom s 2,2 ml vode za injekcije, sterilnom iglom za otapanje, sterilnom brizgalicom za jednokratnu upotrebu, sterilnim setom za infuziju i dvije sterilne komprese natopljene etilnim alkoholom	Novo Nordisk A/S, Danska	Novo Nordisk Hrvatska d.o.o., Zagreb	19. 10. 2004.	12. 2. 2008.	UP/I-530-09/04-03/28	381-04-L/6482	1 bočica sadržava 1,2 mg rekombinantnog aktiviranog čimbenika zgrušavanja VIIa	na recept
221	NovoSeven 2,4 mg	eptacogum alfa-aktivatum	liofilizat za pripremu injekcija za iv. primjenu	kutija sa staklenom bočicom s liofilizatom i staklenom bočicom s 4,3 ml vode za injekcije, sterilnom iglom za otapanje, sterilnom brizgalicom za jednokratnu upotrebu, sterilnim setom za infuziju i dvije sterilne komprese natopljene etilnim alkoholom	Novo Nordisk A/S, Danska	Novo Nordisk Hrvatska d.o.o., Zagreb	19. 10. 2004.	12. 2. 2008.	UP/I-530-09/04-03/29	381-04-L/6483	1 bočica sadržava 2,4 mg rekombinantnog aktiviranog čimbenika zgrušavanja VIIa	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
222	NovoSeven 4,8 mg	eptacogum alfa-acti-vatum	liofilizat za pripremu injekcija za iv. primjenu	kutija sa staklenom bočicom s liofilizatom i staklenom bočicom s 8,5 ml vode za injekcije, sterilnom iglom za otapanje, sterilnom brizgalicom za jednokratnu upotrebu, sterilnim setom za infuziju i dvije sterilne komprese natopljene etilnim alkoholom	Novo Nordisk A/S, Danska	Novo Nordisk Hrvatska d.o.o., Zagreb	19. 10. 2004.	12. 2. 2008.	UP/I-530-09/04-03/30	381-04-L/6484	1 bočica sadržava 4,8 mg rekombinantnog aktiviranog čimbenika zgrušavanja VIIa	na recept
223	Omnipaque 240 otopina	iohexolum	otopina za injekciju	10 bočica s 10 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co. Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/90	381-04-L/7422	1 ml otopine sadržava 518 mg joheksola, odnosno 240 mg joda	na recept
224	Omnipaque 300 otopina	iohexolum	otopina za injekciju	10 bočica s 10 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co. Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/91	381-04-L/7423	1 ml otopine sadržava 647 mg joheksola, odnosno 300 mg joda	na recept
225	Omnipaque 300 otopina	iohexolum	otopina za injekciju/in-fuziju	10 bočica s 50 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co. Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/92	381-04-L/7424	1 ml otopine sadržava 647 mg joheksola, odnosno 300 mg joda	na recept
226	Omnipaque 300 otopina	iohexolum	otopina za injekciju/in-fuziju	10 boca s 100 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co. Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/93	381-04-L/7425	1 ml otopine sadržava 647 mg joheksola, odnosno 300 mg joda	na recept
227	Omnipaque 350 otopina	iohexolum	otopina za injekciju	25 bočica s 20 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co.Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/94	381-04-L/7449	1 ml otopine sadržava 755 mg joheksola, odnosno 350 mg joda	na recept
228	Omnipaque 350 otopina	iohexolum	otopina za injekciju	10 bočica s 50 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co.Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/95	381-04-L/7450	1 ml otopine sadržava 755 mg joheksola, odnosno 350 mg joda	na recept
229	Omnipaque 350 otopina	iohexolum	otopina za injekciju/in-fuziju	10 boca sa 100 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co.Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/96	381-04-L/7451	1 ml otopine sadržava 755 mg joheksola, odnosno 350 mg joda	na recept
230	Omnipaque 350 otopina	iohexolum	otopina za injekciju	6 boca s 200 ml otopine, u kutiji	Amersham Health IDA Business Park, Carrighthill, Co.Cork, R Irska	Amersham Health (Central East Europe) HandelsGmbH, Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 12. 2004.	2. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/97	381-04-L/7452	1 ml otopine sadržava 755 mg joheksola, odnosno 350 mg joda	na recept
231	Oronazol šampon	ketoconazolum	šampon	100 ml šampona u plastičnoj bočici, u kutiji	Krka tovarna zdravil, R Slovenija za Janssen Pharmaceutica NV, Beers, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	20. 10. 2003.	10. 7. 2007.	UP/I-530-09/03-03/37	534-03-01-01-02/5/03-02	1 g šampona sadržava 20 mg ketokonazola	bez recepta, u ljekarnama
232	Ovitrelle 250 mikrograma	choriagonadotropinum alfa	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	1 bočica s praškom i 1 bočica otapala s 1 ml vode za injekcije, u kutiji	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Ares Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	21. 4. 2005.	21. 4. 2010.	UP/I-530-09/05-01/384	381-05-L/3408	1 bočica s praškom sadržava 285 µg koriogonadotropina alfa	na recept specijalista, u ljekarnama
233	Ovitrelle 250 mikrograma/0,5 ml	choriagonadotropinum alfa	otopina za injekcije u šprici	1 staklena šprica s iglom u plastičnom spremniku, u kutiji	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Ares Serono B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	21. 4. 2005.	21. 4. 2010.	UP/I-530-09/05-01/383	381-05-L/3407	1 šprica s 0,5 ml otopine sadržava 250 µg koriogonadotropina alfa	na recept specijalista, u ljekarnama
234	Panadol Femina**	paracetamolom, hioscini butylbromidum	tablete	10 tableta u kutiji	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Grunwaldzka Str., Poznana, Poljska	SmithKline beecham Marketing & Technical Service Limited, Predstavništvo u RH	18. 10. 2005.		UP/I-530-09/05-01/1033	381-05-L/17996		
235	Panadol Rapid	paracetamolom	filmom obložene tablete	10 (1x10) tableta u PVC/Al blisteru, u kutiji	GlaxoSmith Kline Dungarvan Limited, Irska	SmithKline Beecham Marketing & Technical Services Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	19. 4. 2005.	19. 4. 2010.	UP/I-530-09/05-01/522	381-05-L/5411	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola	bez recepta, u ljekarnama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
236	Pavulon 4 mg=2 ml	pancuronii bromidum	otopina za injekcije	kutija s 50 ampula s 2 ml otopine	N.V. Organon, Oss, Nizozemska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	27. 2. 2001.	27. 2. 2006.	UP/I-530-10/00-01/238	534-02-05-01-0002	2 ml otopine sadržava 4 mg pankuronij bromida	na recept
237	Pegasys 135 µg/0,5 ml injekcije	peginterferon alfa-2a	otopina za s.c. primjenu	kutija s 1 štrcaljkom s 0,5 ml otopine i igla	F. Hoffmann – La Roche Ltd. Basel, Švicarska	F. Hoffmann – La Roche Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 11. 2002.	28. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/353	534-02-19-02-2	0,5 ml otopine sadržava 135 µg peginterferona alfa-2a	na recept
238	Pegasys 180 µg/0,5 ml injekcije	peginterferon alfa-2a	otopina za s.c. primjenu	kutija s 1 štrcaljkom s 0,5 ml otopine i igla	F. Hoffmann – La Roche Ltd. Basel, Švicarska	F. Hoffmann – La Roche Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 11. 2002.	28. 11. 2007.	UP/I-530-10/02-01/354	534-02-19-02-2	0,5 ml otopine sadržava 180 µg peginterferona alfa-2a	na recept
239	Pholcodin otopina za oralnu primjenu 15 mg/15 ml	pholcodinum	sirup	smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa, u kutiji	Alkaloid AD, Skopje, Republika Makedonija	Alkaloid d.o.o., Zagreb, Ulica grada Vukovara 226f, R Hrvatska	4. 10. 2001.	4. 10. 2006.	UP/I-530-10/01-01/291	534-02-05-01-0002	15 ml sirupa (otopine) sadržava 15 mg folkodin monohidrata	na recept
240	Pholcodin otopina za oralnu primjenu za djecu 4 mg/5 ml	pholcodinum	sirup	smeđa staklena bočica s 60 ml sirupa, u kutiji	Alkaloid AD, Skopje, Republika Makedonija	Alkaloid d.o.o., Zagreb, Ulica grada Vukovara 226f, R Hrvatska	4. 10. 2001.	4. 10. 2006.	UP/I-530-10/01-01/290	534-02-05-01-0002	5 ml sirupa (otopine) sadržava 4 mg folkodin monohidrata	na recept
241	Pigrel	clopidogrelum	filmom obložene tablete	28 (4x7) tableta u blisteru, u kutiji	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka	8. 12. 2004.	8. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/215	381-04-L/8082	1 filmom obložena tableta sadržava 75 mg klopidogrela u obliku klopidogrel hidrogen-sulfata	na recept
242	Preductal	trimetazidinum	filmom obložene tablete	60 (2x30) tableta u PVC/Alu blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	J.D.C. d.o.o., Slavka Batušića 33, Zagreb	3. 10. 2005.	3. 10. 2010.	UP/I-530-09/05-02/584	381-05-L/16579	1 filmom obložena tableta sadržava 20 mg trimetazidin dihidroklorida	na recept, u ljekarnama
243	Priorix; cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubeole, živo, liofilizirano		liofilizat za pripremu otopine za s.c. ili i.m. primjenu	kutija s jednom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva i 1 špricom s 0,5 ml vode za injekcije+2 igle	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rixensart, Belgija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	4. 11. 2002.	4. 10. 2006.	UP/I-530-10/02-01/295	534-02-05-02-0002	1 doza cjepiva (0,5 ml) sadržava: živi atenuirani virus morbila soja Schwartz (najmanje 10 3,0 CCID 50 SB Biologicals 2145), virusa parotitisa soja RIT 4385 (najmanje 10 3,7 CCID 50 SB Biologicals 3112) i virusa rubeole soja Wistar RA 27/3 (najmanje 10 3,0 CCID 50 SB Biologicals 2502)	na recept
244	Propiltiouracil Alkolid 100 mg**	propylthiouracilum	tablete	45 (3x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji	Alkaloid AD-Skopje, Republika Makedonija	Alkaloid d.o.o., Zagreb, R Hrvatska	17. 10. 2005.		UP/I-530-09/05-01/940	381-05-L/17947		
245	Quinax kapi za oči**	thiomersal	kapi za oči		Alcon-Couvreur, s.a., Puurs, Belgija	Alcon Services, Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 2. 2005.		UP/I-530-09/05-01/308	381-05-L/2546		
246	Ranital injekcije 50 mg/2 ml	ranitidinum	otopina za injekcije	5 ampula s po 2 ml otopine za injekcije u blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, R Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, R Slovenija	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	30. 6. 2004.	30. 6. 2009.	UP/I-530-09/04-02/11	381-04-3628	2 ml otopine sadržava 50 mg ranitidina u obliku ranitidin hidroklorida	na recept, u ljekarnama
247	Ranital tablete 150 mg	ranitidinum	tablete s film-ovojnicom	20 (2x10) tableta u Al/Al blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	18. 11. 2004.	18. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-02/99	381-04-L/7455	1 tableta sadržava 150 mg ranitidina u obliku ranitidin hidroklorida	na recept, u ljekarnama
248	Ranital tablete 300 mg	ranitidinum	tablete s film-ovojnicom	30 (3x10) tableta u Al/Al blisteru, u kutiji	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	Razvitak d.d., Ludbreg, Frankopanska 64, R Hrvatska	18. 11. 2004.	18. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-02/100	381-04-L/7456	1 tableta sadržava 300 mg ranitidina u obliku ranitidin hidroklorida	na recept, u ljekarnama
249	Rebif 44 µg – otopina za injiciranje	interferon β – 1a	otopina za injiciranje	kutija sa 12 napunjenih štrcaljki s iglom sa 1 dozom od 0,5 ml	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares Sero B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 11. 2003.	11. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-01/156	534-03-01-01-02/5/03-02	1 doza sadržava 44 µg (12 MIU) interferon β – 1a u 0,5 ml	na recept
250	Rebif 44 µg – otopina za injiciranje	interferon β – 1a	otopina za injiciranje	kutija sa 3 napunjene štrcaljke s iglom sa 1 dozom od 0,5 ml	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares Sero B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 11. 2003.	11. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-01/155	534-03-01-01-02/5/03-02	1 doza sadržava 44 µg (12 MIU) interferon β – 1a u 0,5 ml	na recept
251	Rebif 44 µg – otopina za injiciranje	interferon β – 1a	otopina za injiciranje	kutija sa 1 napunjenom štrcaljkom s iglom sa 1 dozom od 0,5 ml	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija	Ares Sero B.V., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 11. 2003.	11. 11. 2008.	UP/I-530-09/03-01/151	381-05-L/12385	1 doza sadržava 44 µg (12 MIU) interferon β – 1a u 0,5 ml	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
252	Relenza	zanamivirum	prašak za udisanje	5 rotadisk blistera (diskusa) sa po 4 doze u plastičnoj kutiji i 1 diskhaler, u kutiji	Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	22. 10. 2006.	UP/I-530-10/02-01/229	534-02-05-02-0002	1 doza sadržava 5 mg zanamivira	na recept
253	Remeron SolTab 15 mg	mirtazapinum	topive tablete	30 (5x6) tableta u strip-pakiranju, u kutiji	N.V. Organon, Nizozemska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo za Hrvatsku i Sloveniju, Zagreb	8. 6. 2005.	8. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/197	381-05-L/1778	1 tableta sadržava 15 mg mirtazapina	na recept, u ljekarnama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
254	Remeron SolTab 30 mg	mirtazapinum	topive tablete	30 (5x6) tableta u strip-pakiranju, u kutiji	N.V. Organon, Nizozemska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo za Hrvatsku i Sloveniju, Zagreb	8. 6. 2005.	8. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/196	381-05-L/1777	1 tableta sadržava 30 mg mirtazapina	na recept, u ljekarnama
255	Remeron SolTab 30 mg	mirtazapinum	topive tablete	6 (1x6) tableta u strip-pakiranju, u kutiji	N.V. Organon, Nizozemska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo za Hrvatsku i Sloveniju, Zagreb	8. 6. 2005.	8. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/195	381-05-L/1776	1 tableta sadržava 30 mg mirtazapina	na recept, u ljekarnama
256	Remeron SolTab 45 mg	mirtazapinum	topive tablete	30 (5x6) tableta u strip-pakiranju, u kutiji	N.V. Organon, Nizozemska	Organon Agencies B.V., Predstavništvo za Hrvatsku i Sloveniju, Zagreb	8. 6. 2005.	8. 6. 2010.	UP/I-530-09/05-01/194	381-05-L/1775	1 tableta sadržava 45 mg mirtazapina	na recept, u ljekarnama
257	Remicade prašak za pripremu koncentrata za infuzijsku otopinu	infliximab	liofilizat za pripremu koncentrata za infuzijsku otopinu	kutija s 1 bočicom s liofilizatom	Centocor B.V., Leiden, Nizozemska	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Samoborska 91, R Hrvatska	28. 11. 2000.	28. 11. 2005.	UP/I-530-10/00-01/367	534-02-19-00-2	1 bočica sadržava 100 g infliksimaba	izdaje se na liječnički recept
258	Renagel 800 mg tablete s film-ovojnicom	sevelamer	tablete s film-ovojnicom	180 tableta u plastičnoj bočici	Genzyme Limited, Velika Britanija	Medical Intertrade d.o.o., Sveta Nedelja	10. 2. 2003.	10. 2. 2008.	UP/I-530-09/03-01/28	534-03-01-01-02/3-03-06	1 tableta sadržava 800 mg sevelamera	na recept, u ljekarnama
259	Rennie	calcium carbonatum, magnesium carbonatum	tablete za žvakanje	24 (4X6) tableta u blisteru, u kutiji	Laboratories Roche Nicholas S.A., Gaillard, Francuska	Roche d.o.o., Zagreb	21. 3. 2005.	21. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/250	381-05-L/2122	jedna tableta sadržava 680 mg kalcij-karbonata i 80 mg magnezij-karbonata	bez recepta, u ljekarnama
260	Rispolept 1 mg/ml otopina za oralnu primjenu	risperidonum	otopina za oralnu primjenu	100 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici i dozirna pipeta, u kutiji	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 5. 2004.	15. 5. 2007.	UP/I-530-09/03-03/423	381-04-2542	1 ml otopine sadržava 1 mg risperidona	na recept
261	Rispolept Consta 25 mg	risperidonum	suspenzija s produljenim djelovanjem za injekciju za im. primjenu	65,6 mg praška (mikrosfera) u staklenoj bočici, 2 ml otapala u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije i igla za im. primjenu lijeka, uloženi u plastični spremnik, u kutiji	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska za Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 5. 2004.	13. 5. 2009.	UP/I-530-09/04-01/4	381-04-2543	1 bočica (65,6 mg praška/mikrosfere za pripremu suspenzije za injekciju) sadržava 25 mg risperidona	na recept
262	Rispolept Consta 37,5 mg	risperidonum	suspenzija s produljenim djelovanjem za injekciju za im. primjenu	98,4 mg praška (mikrosfera) u staklenoj bočici, 2 ml otapala u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije i igla za im. primjenu lijeka, uloženi u plastični spremnik, u kutiji	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska za Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 5. 2004.	13. 5. 2009.	UP/I-530-09/04-01/5	381-04-2544	1 bočica (98,4 mg praška/mikrosfere za pripremu suspenzije za injekciju) sadržava 37,5 mg risperidona	na recept
263	Rispolept Consta 50 mg	risperidonum	suspenzija s produljenim djelovanjem za injekciju za im. primjenu	131,2 mg praška (mikrosfera) u staklenoj bočici, 2 ml otapala u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije i igla za im. primjenu lijeka, uloženi u plastični spremnik, u kutiji	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska za Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Cilag AG International Scientific Office, Predstavništvo u RH, Zagreb	13. 5. 2004.	13. 5. 2009.	UP/I-530-09/04-01/6	381-04-2545	1 bočica (131,2 mg praška/mikrosfere za pripremu suspenzije za injekciju) sadržava 50 mg risperidona	na recept
264	Rytmonorm 150 mg film-tablete	propafenonum	film-tablete	50 (5x10) tableta u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 3. 2002.	16. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/96	534-02-19-02-2	1 film-tableta sadržava 150 mg propafenon hidroklorida	na recept
265	Rytmonorm 300 mg film-tablete	propafenonum	film-tablete	50 (5x10) tableta u blisteru, u kutiji	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 3. 2002.	16. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/97	534-02-19-02-2	1 film-tableta sadržava 300 mg propafenon hidroklorida	na recept
266	Rytmonorm otopina za injekcije	propafenonum	otopina za injekcije	kutija s 5 ampula s 20 ml otopine	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 3. 2002.	16. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/98	534-02-19-02-2	20 ml otopine sadržava 70 mg propafenon hidroklorida	na recept
267	Sandostatin 0,05 mg injekcije	octreotidum	otopina za injekcije	5 ampula s 1 ml otopine, u kutiji	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 11. 2001.	23. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/337	534-02-05-01-002	1 ml otopine sadržava 0,05 mg oktreetida	na recept
268	Sandostatin 0,1 mg injekcije	octreotidum	otopina za injekcije	5 ampula s 1 ml otopine u kutiji	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 11. 2001.	23. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/339	534-02-05-01-0002	1 ml otopine sadržava 0,1 mg oktreetida	na recept
269	Sandostatin 0,5 mg injekcije	octreotidum	otopina za injekcije	5 ampula s 1 ml otopine u kutiji	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 11. 2001.	23. 11. 2006.	UP/I-530-10/01-01/338	534-02-05-01-0002	1 ml otopine sadržava 0,5 mg oktreetida	na recept
270	Sandostatin LAR 10 mg	octreotidum	mikrosfere za suspenziju za injekcije	kutija s 1 bočicom s oktreetidom, 2 ampule sa po 2 ml sredstva za suspenziju i injekcijskim setom	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 7. 2001.	9. 7. 2006.	UP/I-530-10/01-01/177	534-02-19-01-2	1 bočica sadržava 10 mg oktreetida	na recept



Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
271	Sandostatin LAR 20 mg	octreotidum	mikrosfere za suspenziju za injekcije	kutija s bočicom s oktreotidom, 2 ampule s po 2 ml sredstva za suspenziju i injekcijskim setom	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 7. 2001	9. 7. 2006.	UP/I-530-10/01-01/178	534-02-19-01-2	1 bočica sadržava 20 mg oktreotida	na recept
272	Sandostatin LAR 30 mg	octreotidum	mikrosfere za suspenziju za injekcije	kutija s 1 bočicom s oktreotidom, 2 ampule s po 2 ml sredstva za suspenziju i injekcijskim setom	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	9. 7. 2001	9. 7. 2006.	UP/I-530-10/01-01/179	534-02-19-01-2	1 bočica sadržava 30 mg oktreotida	na recept
273	Saridon	paracetamol, propyphenazonum, coffeinum	tablete	10 tableta u blisteru, u kutiji	Laboratories Roche-Nicholas S.A., Gaillard, Francuska	Roche d.o.o., Zagreb	17. 11. 2004.	17. 11. 2005.	UP/I-530-09/04-03/59	381-04-L/6912	1 tableta sadržava 250 mg paracetamola, 150 mg propifenazona i 50 mg kofeina	bez recepta
274	Seretide 100 Diskus	salmeterolum, fluticasonum	prašak za inhaliranje	kutija s aluminijskom folijom s blister-trakom sa 60 doza u plastičnom kućištu	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	15. 1. 2006.	UP/I-530-10/02-01/226	534-02-05-02-0002	1 doza sadržava 100 µg flutikazon propionata i 50 µg salmeterola u obliku ksinafoata	na recept
275	Seretide 250 Diskus	salmeterolum, fluticasonum	prašak za inhaliranje	kutija s aluminijskom folijom s blister-trakom sa 60 doza u plastičnom kućištu	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	15. 1. 2006.	UP/I-530-10/02-01/227	534-02-05-02-0002	1 doza sadržava 250 µg flutikazon propionata i 50 µg salmeterola u obliku ksinafoata	na recept
276	Seretide 500 Diskus	salmeterolum, fluticasonum	prašak za inhaliranje	kutija s aluminijskom folijom s blister-trakom sa 60 doza u plastičnom kućištu	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	15. 1. 2006.	UP/I-530-10/02-01/228	534-02-05-02-0002	1 doza sadržava 500 µg flutikazon propionata i 50 µg salmeterola u obliku ksinafoata	na recept
277	Sevorane	sevofluran	inhalat, tekućina	smeđa staklena bočica s 250 ml otopine i sigurnosnim zatvaračem, u kutiji	Abbott Laboratories Ltd., Velika Britanija	Abbott Laboratories d.o.o., Zagreb	1. 3. 2005.	1. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/32	381-05-L/444	1 bočica sadržava 250 ml sevoflurana	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
278	Sinecod 50 mg tablete s film-ovojnicom	butamiratum	tablete s film-ovojnicom	10 (1x10) tableta u blisteru, u kutiji	Novartis Pharma Turkey, Turska za Novartis Consumer Health S.A., Švicarska	OTO d.o.o., Zagreb	20. 8. 2004.	8/20/09	UP/I-530-09/04-01/80	381-04-L/4687	1 tableta sadržava 50 mg butamirat-citrata	na recept
279	Sorel 0,005% mast**	calcipotriolum	mast		Lek d.d. Ljubljana, Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	23. 5. 2005.		UP/I-530-09/05-01/207	381-05-L/7289		
280	Sorel 0,005% mast**	calcipotriolum	mast		Lek d.d. Ljubljana, Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Zagreb	23. 5. 2005.		UP/I-530-09/05-01/209	381-05-L/7290		
281	Stomatidin otopina	hexetidinum	otopina	200 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kartonskoj kutiji	Bosnalijek d.d., Sarajevo, Federacija Bosna i Hercegovina	Bosnalijek d.d., predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Gruška 18, R Hrvatska	18. 8. 2003.	18. 8. 2008.	UP/I-530-09/03-01/77	MZRH 534-03-01-01-02/5/03-02	1 ml otopine sadržava 1,0 mg heksetidina	bez recepta, u ljekarnama
282	Strepsils bez šećera pastile	amilmetakrezol i 2,4-diklorbenzilni alkohol	pastile	16 (2x8) pastila u blisteru, u kutiji	Boots Health Care International, Nottingham, Velika Britanija	Medika d.d., Zagreb	22. 10. 2004.	22. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-02/65	381-04-L/6560	1 pastila sadržava 0,6 mg amilmetakrezola i 1,2 mg 2,4-diklorbenzilnog alkohola	bez recepta
283	Sumamed sirup 1200	azithromycinum	prašak za pripremu suspenzije za oralnu primjenu	5 ml pripremljene suspenzije sadržava 200 mg azitromicina u obliku dihidrata	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb	12/9/03	4. 10. 2007.	UP/I-530-09/03-03/233	534-03-01-01-02/5/03-02	5 ml pripremljene suspenzije sadržava 200 mg azitromicina u obliku dihidrata	na recept
284	Symbicort Turbunhaler 160/4,5 µg	budesonidum, formoterolum fumaratum dyhidratum	prašak za inhaliranje	60 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska	AstraZeneca UK Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-01/169	381-04-2147	1 inhalacijska doza sadržava 160 µg mikroniziranog budesonida i 4,5 µg formoterol-fumarata dihidrata	na recept
285	Symbicort Turbunhaler 320/9 µg	budesonidum, formoterolum fumaratum dyhidratum	prašak za inhaliranje	60 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska	AstraZeneca UK Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-01/170	381-04-2148	1 inhalacijska doza sadržava 320 µg mikroniziranog budesonida i 9 µg formoterol-fumarata dihidrata	na recept
286	Symbicort Turbunhaler 80/4,5 µg	budesonidum, formoterolum fumaratum dyhidratum	prašak za inhaliranje	60 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska	AstraZeneca UK Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-01/158	381-04-2149	1 inhalacijska doza sadržava 80 µg mikroniziranog budesonida i 4,5 µg formoterol-fumarata dihidrata	na recept
287	Synagis 100 mg prašak i otapalo za injekciju	palivizumab	liofilizat i otapalo za pripremu otopine	kutija s jednom bočicom sa 100 mg preparata, 1 ml otapala u ampuli i uputom	Abbott SpA, Italija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	18. 8. 2003.	18. 8. 2008.	UP/I-530-09/03-01/131	534-03-01-01-02/5/03-02	bočica sadržava 100 mg palivizumaba	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
288	Synagis 50 mg prašak i otapalo za injekciju	palivizumab	liofilizat i otapalo za pripremu otopine	kutija s jednom bočicom s 50 mg preparata, 0,6 ml otapala u ampuli i uputom	Abbott SpA, Italija	Abbott Laboratories S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	18. 8. 2003.	18. 8. 2008.	UP/I-530-09/03-01/13	534-03-01-01-02/5/03-02	bočica sadržava 50 mg palivizumaba	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
289	Syntocinon 5 i.j. injekcije	oxytocinum	otopina za injekcije za i.m./i.v. primjenu	kutija s 10 ampula s 1 ml otopine	Novartis Pharma Stein AG, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 5. 2003.	2. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-02/67	534-03-02/5-03-02	1 ml otopine sadržava 5 i.j. oksitocina	na recept
290	Syntocinon aerosol	oxytocinum	aerosol za nazalnu primjenu	bočica s 5 ml otopine s raspršivačem, u kutiji	Novartis Pharma S.A.S. Huningue, Francuska za Novartis Pharma AG, Basel, Švicarska	Novartis Pharma Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	2. 5. 2003.	2. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-02/68	534-03-02/5-03-02	1 ml otopine sadržava 40 i.j. oksitocina	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
291	Tavanic 250 mg tablete	levofloxacinum	film-tablete	kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	3. 10. 202.	3. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/222	534-02-19-02-2	1 tableta sadržava 256,23 mg levofloksacin hemihidrata, što odgovara 250 mg levofloksacina	izdaje se na liječnički recept
292	Tavanic 500 mg tablete	levofloxacinum	film-tablete	kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	3. 10. 202.	3. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/223	534-02-19-02-2	1 tableta sadržava 512,46 mg levofloksacin hemihidrata, što odgovara 500 mg levofloksacina	izdaje se na liječnički recept
293	Tavanic i.v. 500 mg	levofloxacinum	otopina za i.v. infuziju	100 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Koturaška 53	3. 10. 202.	3. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/224	534-02-19-02-2	100 ml otopine sadržava 500 mg levofloksacina	izdaje se na liječnički recept
294	Taxotere 20 mg	docetaxelum	koncentrat za otopinu za infuziju	1 staklena bočica s 0,5 ml koncentrata i 1 staklena bočica s 1,5 ml otopala u blister pakiranju, u kutiji	Aventis Pharma Dagenham, Essex, Velika Britanija	Aventis d.o.o., Zagreb	31. 12. 2004.	31. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/128	381-04-L/8202	1 bočica koncentrata (0,5 ml) sadržava 20 mg docetaksela, bezvodnog	na recept
295	Taxotere 80 mg	docetaxelum	koncentrat za otopinu za infuziju	1 staklena bočica s 2 ml koncentrata i 1 staklena bočica s 6 ml otopala u blister pakiranju, u kutiji	Aventis Pharma Dagenham, Essex, Velika Britanija	Aventis d.o.o., Zagreb	31. 12. 2004.	31. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-02/129	381-04-L/8828	1 bočica koncentrata (2 ml) sadržava 80 mg docetaksela, bezvodnog	na recept
296	Temodal kapsule 100 mg	temozolomidum	kapsule	20 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/211	381-04-L/7839	1 kapsula sadržava 100 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
297	Temodal kapsule 100 mg	temozolomidum	kapsule	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/210	381-04-L/7838	1 kapsula sadržava 100 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
298	Temodal kapsule 20 mg	temozolomidum	kapsule	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/208	381-04-L/7836	1 kapsula sadržava 20 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
299	Temodal kapsule 20 mg	temozolomidum	kapsule	20 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/209	381-04-L/7837	1 kapsula sadržava 20 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
300	Temodal kapsule 250 mg	temozolomidum	kapsule	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/212	381-04-L/7840	1 kapsula sadržava 250 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
301	Temodal kapsule 250 mg	temozolomidum	kapsule	20 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/213	381-04-L/7841	1 kapsula sadržava 250 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
302	Temodal kapsule 5 mg	temozolomidum	kapsule	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	7. 12. 2004.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/206	381-04-L/7834	1 kapsula sadržava 5 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama
303	Temodal kapsule 5 mg	temozolomidum	kapsule	20 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	Schering.Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough Central East AG, Predstavništvo u Republici Hrvatskoj, Zagreb, Nova ves 11, R Hrvatska	7. 12. 2005.	7. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/207	381-04-L/7835	1 kapsula sadržava 5 mg temozolomida	na recept, u ljekarnama

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
304	Tenox tablete 10 mg	amlodipinum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	30. 6. 2004.	30. 6. 2009.	UP/I-530-09/04-01/34	381-04-3637	1 tableta sadržava 10 mg amlodipina u obliku amlodipin-maleata	na recept
305	Tenox tablete 5 mg	amlodipinum	tablete	30 (3x10) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	30. 6. 2004.	30. 6. 2009.	UP/I-530-09/04-01/35	381-04-3638	1 tableta sadržava 5 mg amlodipina u obliku amlodipin-maleata	na recept
306	Tertensif SR	indapamidum	film-tablete s postupnim otpuštanjem	kutija s 30 tableta (2x15) u blisteru	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska	J.D.C. d.o.o., Zagreb	6. 6. 2005.	25. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/124	534-02-19-02-2	jedna tableta sadržava 1,5 mg indapamida	na recept
307	Tobrex kapi za oči	tobramycinum	kapi za oči, otopina	5 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji	Alcon-Couvreur S.A., Puurs, Belgija	Alcon Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/147	381-04-2150	1 ml otopine sadržava 3 mg tobramicina	na recept
308	Tobrex mast za oči	tobramycinum	mast za oči	3,5 g masti u tubi, u kutiji	Alcon-Couvreur S.A., Puurs, Belgija	Alcon Services Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/146	381-04-2151	1 g masti sadržava 3 mg tobramicina	na recept
309	Travatan 40 µg/ml kapi za oči, otopina	travoprost	kapi za oči	2,5 ml otopine u polipropilenskoj bočici s nastavkom za kapanje, u foliji, u kutiji	Alcon- Couvreur, s.a., Puurs, Belgija	Alcon Services, Inc., Predstavništvo u RH, Zagreb	25. 10. 2004.	25. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-01/153	381-04-L/6004	1 ml otopine sadržava 40 µg travoprosta	na recept
310	Trental tablete 400 mg	pentoxifyllinum	filmom obložena tableta s modificiranim otpuštanjem	20 (2x10) tableta u blisteru, u kutiji	Aventis Pharma S.p.a., Scoppito, Italija	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 4. 2004.	23. 4. 2009.	UP/I-530-09/03-02/148	381-04-2152	1 tableta sadržava 400 mg pentoksifilina	na recept
311	Tritazide 2,5 mg/12,5 mg	ramiprilum, hydrochlorothiazidum	tablete	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Aventis Pharma S.p.A, Scoppito, Italija	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2003.	26. 10. 2005.	UP/I-530-09/03-03/118	534-03-01-01-02/5/03-02	1 tableta sadržava 2,5 mg ramiprila i 12,5 mg hidroklorotiazida	na recept
312	Tritazide 5 mg/25 mg	ramiprilum, hydrochlorothiazidum	tablete	28 (2x14) tableta u blisteru, u kutiji	Aventis Pharma S.p.A, Scoppito, Italija	Aventis Pharma d.o.o., Predstavništvo u RH, Zagreb	12. 11. 2003.	26. 10. 2005.	UP/I-530-09/03-03/114	534-03-01-01-02/5/03-02	1 tableta sadržava 5 mg ramiprila i 25 mg hidroklorotiazida	na recept
313	Ultravist 240 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	10 infuzijskih bočica s po 50 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/384	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 498,72 mg iopromida (240 mg joda/ml)	na recept
314	Ultravist 300 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	10 infuzijskih bočica s po 50 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/386	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 623,40 mg iopromida (300 mg joda/ml)	na recept
315	Ultravist 300 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	10 infuzijskih bočica s po 100 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/387	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 623,40 mg iopromida (300 mg joda/ml)	na recept
316	Ultravist 300 otopina za injekcije	iopromidum	otopina za injekcije	10 ampula s po 20 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/385	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 623,40 mg iopromida (300 mg joda/ml)	na recept
317	Ultravist 370 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	500 ml otopine u staklenoj boci za infuziju, 8 boca u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo za RH, Zagreb	15. 3. 2005.	15. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-01/362	381-05-L/3276	1 ml otopine sadržava 768,86 mg iopromida (370 mg joda/ml)	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
318	Ultravist 370 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	200 ml otopine u staklenoj boci za infuziju, 10 boca u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo za RH, Zagreb	15. 3. 2005.	15. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-01/361	381-05-L/3275	1 ml otopine sadržava 768,86 mg iopromida (370 mg joda/ml)	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
319	Ultravist 370 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	10 infuzijskih bočica s po 100 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka; Berlimed S.A., Madrid, Španjolska	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/390	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 768,86 mg iopromida	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
320	Ultravist 370 otopina za infuziju	iopromidum	otopina za infuziju	10 infuzijskih bočica s po 50 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka; Berlimed S.A., Madrid, Španjolska	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/389	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 768,86 mg iopromida (370 mg joda/ml)	na recept
321	Ultravist 370 otopina za injekcije	iopromidum	otopina za injekcije	10 ampula s po 30 ml otopine, u kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 12. 2002.	16. 12. 2007.	UP/I-530-10/02-01/388	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 768,86 mg iopromida (370 mg joda/ml)	na recept
322	Valtrex tablete 500 mg	valaciclovirum	film-tablete	kutija s 10 tableta (blister Pakiranje, 1x10 tbl.)	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	17. 1. 2003.	23. 11. 2006.	UP/I-530-09/03-03/4	534-03-01-01-02/3-03-02	1 tableta sadržava 500 mg valaciclovira u obliku hidroklorida	na recept
323	Venofer 100 mg/5 ml otopina za i.v. injekcije	kompleks željezo (III)-hidroksida sa saharozom	otopina za injekcije	5 ampula s po 5 ml otopine, u kutiji	Lek farmacevtska družba d.d. Ljubljana, Slovenija	Lek Zagreb d.o.o.	9. 3. 2005.	9. 3. 2010.	UP/I-530-09/05-02/246	381-05-L/2101	1 ampula s 5 ml otopine za injekcije sadržava 100 mg željeza u obliku kompleksa željezo (III)-hidroksida sa saharozom	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
324	Xeloda 150 mg	capecitabinum	tablete s film-ovojnicom	kutija sa 60 tableta u polietilenskoj bočici	F. Hoffmann-La Roche Inc., Nutley, SAD za F. Hoffmann-La Roche Ltd, Basel, Švicarska	F. Hoffmann-La Roche, Predstavništvo u RH, Zagreb	26. 8. 2002.	20. 12. 2006.	UP/I-530-10/01-01/388	534-02-19-02-4	1 tableta sadržava 150 mg kapecitabina	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
325	Xeloda 500 mg	capecitabinum	tablete s film-ovojnicom	kutija sa 120 tableta u polietilenskoj bočici	F. Hoffmann-La Roche Inc., Nutley, SAD za F. Hoffmann-La Roche Ltd, Basel, Švicarska	F. Hoffmann-La Roche, Predstavništvo u RH, Zagreb	26. 8. 2002.	20. 12. 2006.	UP/I-530-10/01-01/389	534-02-19-02-4	1 tableta sadržava 500 mg kapecitabina	na recept
326	Xigris 20 mg prašak za otopinu za infuziju	drotrecogin alfa-aktivat	prašak za otopinu za infuziju	1 staklena bočica s 20 mg lijeka, u kutiji	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co., Giessen, Njemačka	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 12. 2004.	23. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/231	381-05-L/8211	1 bočica sadržava 20 mg drotrekogin alfa (aktivirani)	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
327	Xigris 5 mg prašak za otopinu za infuziju	drotrecogin alfa-aktivat	prašak za otopinu za infuziju	1 staklena bočica s 5 mg lijeka, u kutiji	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co., Giessen, Njemačka	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	23. 12. 2004.	23. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/230	381-04-L/8210	1 bočica sadržava 5 mg drotrekogin alfa (aktivirani)	na recept, u specijaliziranim zdravstvenim ustanovama
328	Yasmin film-tablete	drosiprenonum, ethinylestradiolum	filmom obložene tablete	21 (1x21) film tableta u blisteru, u zaštitnoj vrećici i kutiji	Schering AG, Berlin, Njemačka	Schering AG, Predstavništvo u RH, Zagreb	27. 10. 2004.	27. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-01/143	381-04/L-6008	1 tableta sadržava 3,0 mg drosiprenona i 0,030 mg etinilestradiola	na recept
329	Zeffix oralna otopina	lamivudinum	otopina za oralnu primjenu	kutija s plastičnom bočicom s 240 ml otopine	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	7. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/237	534-02-05-02-0002	1 ml otopine sadržava 5 mg lamivudina	na recept, u ljekarnama
330	Zeffix tablete	lamivudinum	film-tablete	kutija s 28 tableta (blister)	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	7. 3. 2007.	UP/I-530-10/02-01/236	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 100 mg lamivudina	na recept
331	Zeldox 20 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	27. 7. 2005.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/05-03/393	381-05-L/11767	1 kapsula sadržava 20 mg ziprasidona u obliku hidroksid monohidrata	na recept, u ljekarnama
332	Zeldox 20 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH&Co. KG (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer H.C.P. Corporation, Predstavništvo u RH, Zagreb	15. 5. 2003.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-01/35	534-03-01-01-02/3-03-02	1 kapsula sadržava 20 mg ziprasidona u obliku hidroklorid monohidrata	na recept
333	Zeldox 40 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	27. 7. 2005.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/05-03/394	381-05-L/11768	1 kapsula sadržava 40 mg ziprasidona u obliku hidroksid monohidrata	na recept, u ljekarnama
334	Zeldox 40 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH&Co. KG (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer H.C.P. Corporation, Predstavništvo u RH, Zagreb	15. 5. 2003.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-01/99	534-03-01-01-02/3-03-02	1 kapsula sadržava 40 mg ziprasidona u obliku hidroklorid monohidrata	na recept
335	Zeldox 60 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	27. 7. 2005.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/05-03/395	381-05-L/11769	1 kapsula sadržava 60 mg ziprasidona u obliku hidroksid monohidrata	na recept, u ljekarnama
336	Zeldox 60 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH&Co. KG (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer H.C.P. Corporation, Predstavništvo u RH, Zagreb	15. 5. 2003.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-01/100	534-03-01-01-02/3-03-02	1 kapsula sadržava 60 mg ziprasidona u obliku hidroklorid monohidrata	na recept
337	Zeldox 80 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer d.o.o., Zagreb, Črnomerec 29, R Hrvatska	27. 7. 2005.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/05-03/396	381-05-L/11770	1 kapsula sadržava 80 mg ziprasidona u obliku hidroksid monohidrata	na recept, u ljekarnama
338	Zeldox 80 mg kapsule	ziprasidonum	kapsule	kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)	Heinrich Mack Nachf. GmbH&Co. KG (Pfizer grupa), Illertissen, Njemačka	Pfizer H.C.P. Corporation, Predstavništvo u RH, Zagreb	15. 5. 2003.	15. 5. 2008.	UP/I-530-09/03-01/101	534-03-01-01-02/3-03-02	1 kapsula sadržava 80 mg ziprasidona u obliku hidroklorid monohidrata	na recept
339	Zinnat suspenzija 125 mg/5ml	cefuroximum	granule za suspenziju za oralnu upotrebu	granule za 100 ml suspenzije u staklenoj bočici, s priloženom plastičnom žličicom i dozatorom, u kutiji	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Vel. Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	3. 10. 2007.	UP/I-530-10/02-01/266	534-02-05-02-0002	5 ml suspenzije sadržava 125 mg cefuroksima u obliku cefuroksim-aksetila	na recept
340	Zinnat tablete 125 mg	cefuroximum	filmom obložene tablete	10 tableta u blisteru, u kutiji	GlaxoWellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 8. 2004.	16. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/27	381-04-L/4542	1 tableta sadržava 125 mg cefuroksima u obliku cefuroksim-aksetila	na recept
341	Zinnat tablete 250 mg	cefuroximum	filmom obložene tablete	10 tableta u blisteru, u kutiji	GlaxoWellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 8. 2004.	16. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/28	381-04-L/4543	1 tableta sadržava 250 mg cefuroksima u obliku cefuroksim-aksetila	na recept
342	Zinnat tablete 500 mg	cefuroximum	filmom obložene tablete	10 tableta u blisteru, u kutiji	GlaxoWellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	16. 8. 2004.	16. 8. 2009.	UP/I-530-09/04-02/29	381-04-L/4544	1 tableta sadržava 500 mg cefuroksima u obliku cefuroksim-aksetila	na recept
343	Zofran injekcije 4 mg	ondansetronum	otopina za injekcije za i.v. primjenu	5 ampula s 2 ml otopine, u kutiji	GlaxoSmithKline S.p.A., Parma, Italija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	3. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/233	534-02-05-02-0002	2 ml otopine sadržava 4 mg ondansetrona u obliku hidroklorid dihidrata	na recept
344	Zofran injekcije 8 mg	ondansetronum	otopina za injekcije za i.v. primjenu	5 ampula s 4 ml otopine, u kutiji	GlaxoSmithKline S.p.A., Parma, Italija	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	3. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/232	534-02-05-02-0002	4 ml otopine sadržava 8 mg ondansetrona u obliku hidroklorid dihidrata	na recept

Red. br.	Naziv lijeka	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Farmaceutski oblik	Pakiranje	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Dat. rješ.	Rok rješ.	Klasa	Urbroj	Sastav	Način izdavanja
345	Zofran tablete 4 mg	ondansetronum	tablete	10 tableta u Al/Al blisteru, u kutiji	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Španjolska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	3. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/235	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 4 mg ondansetrona u obliku hidroklorid dihidrata	na recept
346	Zofran tablete 8 mg	ondansetronum	tablete	10 tableta u Al/Al blisteru, u kutiji	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Španjolska	GlaxoSmithKline Export Ltd., Predstavništvo u RH, Zagreb	3. 10. 2002.	3. 7. 2006.	UP/I-530-10/02-01/234	534-02-05-02-0002	1 tableta sadržava 8 mg ondansetrona u obliku hidroklorid dihidrata	na recept
347	Zyllt filmom obložene tablete 75 mg	clopidogrelum	filmom obložene tablete	84 (12x7) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	22. 12. 2004.	22. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/235	381-04-L/8605	1 tableta sadržava 75 mg klopidogrela u obliku klopidogrel hidrogensulfata	na recept
348	Zyllt filmom obložene tablete 75 mg	clopidogrelum	filmom obložene tablete	14 (2x7) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	22. 12. 2004.	22. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/232	381-04-L/8212	1 tableta sadržava 75 mg klopidogrela u obliku klopidogrel hidrogensulfata	na recept
349	Zyllt filmom obložene tablete 75 mg	clopidogrelum	filmom obložene tablete	28 (4x7) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	22. 12. 2004.	22. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/233	381-04-L/8603	1 tableta sadržava 75 mg klopidogrela u obliku klopidogrel hidrogensulfata	na recept
350	Zyllt filmom obložene tablete 75 mg	clopidogrelum	filmom obložene tablete	56 (8x7) tableta u blisteru, u kutiji	Krka d.d., Novo mesto, R Slovenija	Krka Farma d.o.o., Zagreb	22. 12. 2004.	22. 12. 2009.	UP/I-530-09/04-01/234	381-04-L/8604	1 tableta sadržava 75 mg klopidogrela u obliku klopidogrel hidrogensulfata	na recept
351	Zyprexa 10 mg injekcije	olanzapinum	prašak za otopinu za injekcije	1 staklena bočica od 5 ml s praškom za otopinu za injekciju, u kutiji	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co KG, Giessen, Njemačka	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	25. 10. 2004.	25. 10. 2009.	UP/I-530-09/04-01/149	381-04-L/6658	1 bočica s praškom sadržava 10 mg olanzapina (1 ml pripremljene otopine sadržava 5 mg olanzapina)	na recept
352	Zyprexa 10 mg injekcije	olanzapinum	prašak za otopinu za injekcije	10 staklenih bočica od 5 ml s praškom za otopinu za injekciju, u kutiji	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co KG, Giessen, Njemačka	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	11. 11. 2004.	11. 11. 2009.	UP/I-530-09/04-01/150	381-04-L/6659	1 bočica s praškom sadržava 10 mg olanzapina (1 ml pripremljene otopine sadržava 5 mg olanzapina)	na recept
353	Zyprexa Velotab 10 mg raspadljive tablete za usta	olanzapinum	raspadljiva tableta za usta	28 (4x7) tableta u blisteru, u kutiji	Eli Lilly & Co. Ltd., Hampshire, Velika Britanija	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/130	381-04-L/5780	1 tableta sadržava 10 mg olanzapina	na recept
354	Zyprexa Velotab 5 mg raspadljive tablete za usta	olanzapinum	raspadljiva tableta za usta	28 (4x7) tableta u blisteru, u kutiji	Eli Lilly & Co. Ltd., Hampshire, Velika Britanija	Eli Lilly (Suisse) S.A., Predstavništvo u RH, Zagreb	28. 9. 2004.	28. 9. 2009.	UP/I-530-09/04-01/129	381-04-L/5779	1 tableta sadržava 5 mg olanzapina	na recept

\*\* Rješenje o odbijanju zahtjeva za stavljanje gotovog lijeka u promet

\*\*\* Rješenje o oduzimanju odobrenja za stavljanje u promet gotovog lijeka, prema zahtjevu nositelja odobrenja

Ravnatelj  
**doc. dr. sc. Siniša Tomić, v. r.**