

Popis svih odobrenih jednokomponentnih lijekova s bezreceptnim statusom

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
1	acetylcysteine m	Fluimukan 200 mg granule za oralnu otopinu	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca iznad 6 godina: 200 mg; djeca od 2 - 6 godina: 100 mg	1 vrećica sa 5 g granula sadržava 200 mg acetilcisteina	20 vrećica sa po 5 g granula, u kutiji	za liječenje akutnih i kroničnih bolesti dišnog sustava s obilnim stvaranjem guste sluzi i otežanim iskašljavanjem	Odrasli i djeca iznad 6 godina: 600 mg; djeca od 2 - 6 godina: 400 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	4-5 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 2 godine, alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom, Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, cefalosporina, penicilina, kolistina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	02.06.2010.	02.06.2015.	UP/I-530-09/09-02/380	u postupku prije 2005. godine
2	acetylcysteine m	Fluimukan 200 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca iznad 6 godina: 200 mg; djeca od 2 - 6 godina: 100 mg	1 šumeća tableta sadržava 200 mg acetilcisteina	20 šumećih tableta	-II-	Odrasli i djeca iznad 6 godina: 600 mg; djeca od 2 - 6 godina: 400 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	4-5 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 2 godine, alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom; Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, penicilina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas PWO GmbH, Osterweddingen, Njemačka	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	12.09.2008.	12.09.2013.	UP/I-530-09/07-01/429	registracije
3	acetylcysteine m	Fluimukan 200 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca iznad 6 godina: 200 mg; djeca od 2 - 6 godina: 100 mg	1 šumeća tableta sadržava 100 mg acetilcisteina	25 šumećih tableta	-II-	Odrasli i djeca iznad 6 godina: 600 mg; djeca od 2 - 6 godina: 400 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	4-5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas PWO GmbH, Osterweddingen, Njemačka	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	12.09.2008.	12.09.2013.	UP/I-530-09/07-01/430	registracije
4	acetylcysteine m	Fluimukan akut Junior 100 mg granule za oralnu otopinu	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca starija od 14 godina 200 mg Djeca u dobi od 6 do 14 godina 100 mg Djeca u dobi od 2 do 6 godina 100 mg Djeca u dobi od 1 do 2 godine 50 mg	5 ml oralne otopine (1 mjerna žličica) sadržava 100 mg acetilcisteina	30 g granula	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina 600 mg Djeca u dobi od 6 do 14 godina 400 mg Djeca u dobi od 2 do 6 godina 300 mg Djeca u dobi od 1 do 2 godine 150 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine U djece mlađe od 2 godine, acetilcistein se može primjenjivati samo pod nadzorom liječnika	4-5 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 2 godine, alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom; Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin, ne preporučuje se primjena u bolesnika sa zatajenjem jetre ili bubrega; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, penicilina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	20.02.2008.	20.02.2013.	UP/I-530-09/07-01/185	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
5	acetylcysteine m	Fluimukan akut Junior 100 mg granule za oralnu otopinu	R05CB01	kroz usta	-II-	5 ml oralne otopine (1 mjerna žličica) sadržava 100 mg acetilcisteina	60 g granula (za pripremu 150 ml oralne otopine)	-II-	-II-	odrasli i djeca starija od 2 godine U djece mlađe od 2 godine, acetilcistein se može primjenjivati samo pod nadzorom liječnika	4-5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	20.02.2008.	20.02.2013.	UP/I-530-09/07-01/186	registracije
6	acetylcysteine m	Fluimukan Junior 100 mg granule za oralnu otopinu	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 200 mg; djeca od 6 - 14 godina: 200 mg djeca od 2 - 6 godina: 100 mg djeca mlađa od 2 godina: 50 mg	1 vrećica sa 5 g granula sadržava 100 mg acetilcisteina	100 g granula, 150 g granula	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 600 mg; djeca od 6 - 14 godina: 600 mg djeca od 2 - 6 godina: 400 mg djeca mlađa od 2 godina: 150 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine U djece mlađe od 2 godine, acetilcistein se može primjenjivati samo pod nadzorom liječnika	4-5 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 2 godine, alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom; Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, cefalosporina, penicilina, kolistina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	02.06.2010.	02.06.2015.	UP/I-530-09/09-02/379	u postupku prije 2005. godine
7	acetylcysteine m	Fluimukan Junior 100 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 200 mg; djeca od 6 - 14 godina: 200 mg djeca od 2 - 6 godina: 100 mg djeca mlađa od 2 godina: 50 mg	1 šumeća tableta sadržava 100 mg acetilcisteina	20 šumećih tableta	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 600 mg; djeca od 6 - 14 godina: 600 mg djeca od 2 - 6 godina: 400 mg djeca mlađa od 2 godina: 150 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine U djece mlađe od 2 godine, acetilcistein se može primjenjivati samo pod nadzorom liječnika	4-5 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 2 godine, alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom; Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, penicilina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas PWO GmbH, Osterweddingen, Njemačka	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	12.09.2008.	12.09.2013.	UP/I-530-09/07-01/427	registracije
8	acetylcysteine m	Fluimukan Junior 100 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 200 mg; djeca od 6 - 14 godina: 200 mg djeca od 2 - 6 godina: 100 mg djeca mlađa od 2 godina: 50 mg	1 šumeća tableta sadržava 100 mg acetilcisteina	25 šumećih tableta	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 600 mg; djeca od 6 - 14 godina: 600 mg djeca od 2 - 6 godina: 400 mg djeca mlađa od 2 godina: 150 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine U djece mlađe od 2 godine, acetilcistein se može primjenjivati samo pod nadzorom liječnika	4-5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Salutas PWO GmbH, Osterweddingen, Njemačka	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	12.09.2008.	12.09.2013.	UP/I-530-09/07-01/428	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
9	acetylcysteinum	Fluimukan Junior 20 mg/ml oralna otopina	R05CB01	kroz usta	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 200 mg; djeca od 6 - 14 godina: 200 mg; djeca od 2 - 6 godina: 100 mg; djeca mlađa od 2 godina: 50 mg	1 ml oralne otopine sadrži 20 mg acetilcisteina	100 ml otopine i 200 ml otopine	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 600 mg; djeca od 6 - 14 godina: 400 mg; djeca od 2 - 6 godina: 300 mg; djeca mlađa od 2 godina: 150 mg	sve dobne skupine uključujući i djecu mlađu od 2 godine U djece mlađe od 2 godine, acetilcistein se može primjenjivati samo pod nadzorom liječnika	4-5 dana	Kontraindikacije: alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom; Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, penicilina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	16.12.2011.	16.12.2016.	UP/I-530-09/10-01/308	registracije
10	acetylcysteinum	Fluimukan Long 600 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	300 mg	1 šumeća tableta sadržava 600 mg acetilcisteina	10 šumećih tableta	-II-	600 mg	Odrasli i djeca starija od 14 godina	4-5 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 14 godina, alergija na acetilcistein ili druge sastojke lijeka; Nuspojave: Stevens-Johnsonov sindrom, Lyellov sindrom; Oprez: bronhalna astma, akutni ili preboljeni želučani ili crijevni čirevi, bolesnici s razvijenom netolerancijom na histamin; Interakcije: antitusici, antibiotici iz skupine aminoglikozida, penicilina, tetraciklina (terapiju uzeti najmanje 2 sata nakon Fluimukana), trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska društva d.d., Ljubljana Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	20.02.2008.	20.02.2013.	UP/I-530-09/07-01/116	registracije
11	acetylcysteinum	Fluimukan Long 600 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	-II-	1 šumeća tableta sadržava 600 mg acetilcisteina	20 šumećih tableta	-II-	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina	4-5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska društva d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	20.02.2008.	20.02.2013.	UP/I-530-09/07-01/117	registracije
12	acetylcysteinum	Fluimukan Long 600 mg šumeće tablete	R05CB01	kroz usta	-II-	1 šumeća tableta sadržava 600 mg acetilcisteina	40 šumećih tableta	-II-	-II-	Odrasli i djeca starija od 14 godina	4-5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska društva d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	20.02.2008.	20.02.2013.	UP/I-530-09/07-01/118	registracije
13	aciclovirum	Herplex krema	D06BB03	na koži	ø	1 g kreme sadržava 50 mg aciklovira	2 g kreme	za liječenje "groznice" (herpes labialis), infekcije kože uzrokovane Herpes simplex virusom	ø	odrasli i djeca	min. 4 dana max 10 dana	ne upotrebljava se za liječenje herpes infekcija oka ili spolnih organa	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	12.02.2010.	12.02.2015.	UP/I-530-09/09-02/315	obnove
14	aciclovirum	Zovirax	D06BB03	na koži	ø	1 g kreme sadržava 50 mg aciklovira	2 g kreme	infekcije usana i lica uzrokovanih virusom Herplex simplex (ponavljani herpes labialis)	ø		min 5 dana max 10 dana	ne upotrebljava se za liječenje herpes infekcija oka ili spolnih organa	bez recepta, u ljekarni	Glaxo Operations UK Ltd, Durham, Velika Britanija	GlaxoSmithKline d.o.o., Zagreb	18.10.2006.	18.10.2011.	UP/I-530-09/05-01/953	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
15	acidum (S)-lacticum, natrii lactatis solutio	Vagisan vagitoriji	G01AD01	u rodnicu	207 mg	1 vagitorij sadržava 0,167 g (S)-laktatne kiseline i 0,100 g otopine natrijevog laktata što odgovara 40 mg laktatne kiseline	7 vagitorija	lakši i srednje teški kronični ili recidivirajući vaginitis (bakterijske vaginoze i nespecifični vaginitis)	207 mg	odrasli, trudnice i doilje	5-7 dana	primjena kod djece po preporuci liječnika, kontraindikacija: preosjetljivost na laktatnu kiselinu	bez recepta, u ljekarni	Dr. August Wolff GmbH_and_Co. KG Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	Remedia d.o.o., Sv. Mateja 66, Zagreb	21.10.2009.	21.10.2014.	UP/I-530-09/09-02/71	registracije
16	acidum acetylsalicylicum	Cardipirin 100 mg želučanooporne tablete	B01AC06	kroz usta	100 mg	1 želučanooporna tableta sadržava 100 mg acetilsalicilatne kiseline	100 tableta	- za smanjenje rizika od srčanog udara u bolesnika s anginom pectoris - za smanjenje rizika od dodatnog začepljenja srčanih arterija nakon srčanog udara - za sprečavanje ponovne pojave tromboze nakon operacije krvnih i npr. ugradnje srčane premosnice - za sekundarnu prevenciju prolaznih smetnji moždane cirkulacije i moždanog udara - za liječenje akutnog srčanog udara - za smanjenje rizika od kardiovaskularnih incidenata (koji zahvaćaju srce i krvožilni sustav), kao što su angina pectoris ili srčani udar u bolesnika sa šećernom bolešću i	100 mg	kontraindikacije: djeca mlađa od 16 godina; 1. i 3. tromjeseč trudnoće; doilje	Ø		bez recepta, u ljekarni	Lannacher Heilmittel GmbH, Lannach, Austrija; G.L. Pharma GmbH, Lannach, Austrija	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	29.03.2010.	29.03.2015.	UP/I-530-09/09-02/316	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
17	acidum acetylsalicyicum	Andol 100 mg tablete	B01AC06	kroz usta	300 mg	1 tableta sadržava 100 mg acetilsalicilatne kiseline u pufiranom obliku	20 tableta	za smanjenje rizika od srčanog udara u bolesnika s anginom pectoris, za smanjenje rizika od moždanog udara u bolesnika s tranzitornim ishemijskim atacima, sekundarna prevencija srčanog udara, sekundarna prevencija moždanog udara, prevencija tromboembolije, za smanjenje rizika od srčanog udara u bolesnika s jednim ili više rizičnih faktora za nastanak kardiovaskularnih bolesti	300 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina	∅	<b>Kontraindikacije:</b> primjena kod djece, alergija na acetilsalicilatnu kiselinu ili na pomoćne tvari, alergija na drugi nesteroidni protuupalni lijek, gastritis, želučani i duodenalni ulkus, pojačana sklonost krvarenju, giht, zadnje tromjesečje trudnoće, terapija metotreksatom u dozi 15 mg/tjedan ili većoj; <b>Oprez:</b> problemi s jetrom i bubrezima, bronhalna astma, trudnice i doilje; <b>Interakcije:</b> antacidi, antikoagulansi, urikozurici, drugi nesteroidni protuupalni lijekovi i steroidi, oralni hipoglikemici iz skupine sulfonilureje, metotreksat valproična kiselina, ciklosporin, takrolimus, antihipertenzivni lijekovi, izbjegavati alkohol, prekinuti terapiju 5 dana prije operacijskog zahvata, ne preporuča se djeci mlađoj od 16 godina, trudnice po preporuci liječnika, dojiljama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	03.08.2010.	03.08.2015.	UP/I-530-09/10-02/186	u postupku prije 2005. godine
18	acidum acetylsalicyicum	Andol 300 mg tablete	N02BA01	kroz usta	300 mg	1 tableta sadržava 300 mg acetilsalicilatne kiseline u pufiranom obliku	20 tableta	uklanjanje srednje jake boli (glavobolja, zubobolja, bol zbog upale žilca, ishijalgija, reumatska bol, mišićna bol, bol nakon operacije, povrede ili opekline, menstrualna bol), za snižavanje povišene tjelesne temperature, za smanjenje rizika od srčanog udara u bolesnika s anginom pectoris, za smanjenje rizika od moždanog udara u bolesnika s tranzitornim ishemijskim atacima, sekundarna prevencija srčanog udara, sekundarna prevencija moždanog udara, prevencija tromboembolije, za smanjenje rizika od srčanog udara u bolesnika s jednim ili više rizičnih faktora za nastanak	300 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina, djeca mlađa od 16 godina po preporuci liječnika	∅	<b>Kontraindikacije:</b> primjena kod djece, alergija na acetilsalicilatnu kiselinu ili na pomoćne tvari, alergija na drugi nesteroidni protuupalni lijek, gastritis, želučani i duodenalni ulkus, pojačana sklonost krvarenju, giht, zadnje tromjesečje trudnoće, terapija metotreksatom u dozi 15 mg/tjedan ili većoj; <b>Oprez:</b> problemi s jetrom i bubrezima, bronhalna astma, trudnice i doilje; <b>Interakcije:</b> antacidi, antikoagulansi, urikozurici, drugi nesteroidni protuupalni lijekovi i steroidi, oralni hipoglikemici iz skupine sulfonilureje, metotreksat, valproična kiselina, ciklosporin, takrolimus, antihipertenzivni lijekovi (diuretici, ACE-inhibitori), izbjegavati alkohol, prekinuti terapiju 5 dana prije operacijskog zahvata, ne preporuča se djeci mlađoj od 16 godina, trudnice po preporuci liječnika, dojiljama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	03.08.2010.	03.08.2015.	UP/I-530-09/10-02/185	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
19	acidum acetylsalicylicum	Aspirin 500 mg tablete	N02BA01	kroz usta	1000 mg	1 tableta sadržava 500 mg acetilsalicilatne kiseline	20 tableta	ublažavanje bolova, snižavanje povišene tjelesne temperature, protuupalno djelovanje	3000 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina, djeca mlađa od 16 godina po preporuci liječnika	3 dana	<b>Kontraindikacije:</b> primjena kod djece, alergija na acetilsalicilatnu kiselinu ili na pomoćne tvari, alergija na salicilate i drugi nesteroidni protuupalni lijek, želučani i duodenalni ulkus, sklonost krveranju, zatajenje jetre ili bubrega, giht, zadnje tromjesečje trudnoće, teško zatajenje srca koje nije stabilizirano, terapija metotreksatom u dozi 15 mg/tjedan ili većoj; <b>Oprez:</b> problemi s jetrom i bubrežima, oboljeli od alergije, astme, peludne groznice, nosnih polipa, kroničnih bolesti dišnog sustava, želučani vrijed, vrijed na dvanaesniku ili dosadašnje krvarenje u probavnom sustavu, planirani kirurški zahvat (uključujući i vađenje zuba), giht, djeca mlađa od 16 godina, trudnice i dojilje; <b>Interakcije:</b> antacidi, antikoagulansi, antidiabetici, digoksin, probenicid, benzbromaron, lijekovi sa kortizonom, drugi nesteroidni protuupalni lijekovi i steroidi, oralni hipoglikemici iz skupine sulfonilureje, metotreksat, valproična kiselina, ciklosporin, takrolimus, antihipertenzivni lijekovi (diuretici, ACE-inhibitori), izbjegavati alkohol, trudnice po preporuci liječnika, dojiljama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni	Bayer Bitterfeld GmbH, Bitterfeld-Wolfen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	26.04.2010.	26.04.2015.	UP/I-530-09/09-02/393	u postupku prije 2005. godine
20	acidum ascorbicum	C 1000	A11GA01	kroz usta	1000 mg	1 šumeća tableta sadržava 1000 mg askorbatne kiseline	20 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji	prevencija i liječenje skorbuta i manjka vitamina C u organizmu, u stanjima u kojima je povećana potreba za vitaminom C (trudnoća, dojenje, težak tjelesni rad, pušenje, stres, povišena tjelesna temperatura, zarazne bolesti, stanja nakon kirurških zahvata, neoplazme, tireotoksikoza, heemodijaliza, methemoglobinemija, sklonost krvarenju, rane i opekline koje sporo zacjeljuju, jednolična prehrana, umor i tromost u rano proljeće, dijetalna prehrana siromašna vitaminom C)	1000 mg	nije navedeno	nije navedeno	kontraindikacije: alergija na askorbatnu kiselinu ili pomoćne tvari; <b>Oprez:</b> bubrežni kamenci, nedostatak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, hemokromatoza, sideroblastična anemija, anemija srpastih stanica, talasemija, dijabetes, dijeta siromašna natrijem; <b>Interakcije:</b> terapija željezom, varfarin, oralni kontraceptivi, antihipertenzivni, 48-72 sata prije laboratorijskih pretraga prestati uzimati lijek,	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Fidifarm d.o.o., Bestovje, Republika Hrvatska	Fidifarm d.o.o., Obrtnička 37, Bestovje	15.10.2008.	15.10.2013.	UP/I-530-09/07-01/563	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
21	acidum ascorbicum	Hermes Cevitt limun 1000 mg šumeće tablete	A11GA	kroz usta	1000 mg	jedna šumeća tableta sadrži 1000 mg askorbatne kiseline (vitamina C)	20 šumećih tableta	terapija bolesti koje su povezane s nedostatkom vitamina C	1000 mg	odrasli	po odluci liječnika	kontraindikacije: alergija na askorbatnu kiselinu ili pomoćne tvari; Oprez: oksalatni bubrežni kamenci, nedostatak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, hemokromatoza, sideroblastična anemija, talasemija, sklonost stvaranja bubrežnih kamenaca, insuficijencija bubrega visokog stupnja, terminalna insuficijencija, dijeta siromašna natrijem; Interakcije: -	bez recepta, u ljekarni	Hermes Arzneimittel GmbH, Gro_beta_hesseloh e/München, Njemačka	Oktal Pharma d.o.o., Utinjska 40, Zagreb	16.03.2011.	16.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/73	u postupku prije 2005. godine
22	acidum ascorbicum	Hermes Cevitt naranča 1000 mg šumeće tablete	A11GA	kroz usta	-II-	jedna šumeća tableta sadrži 1000 mg askorbatne kiseline (vitamina C)	20 šumećih tableta	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Hermes Arzneimittel GmbH, Gro_beta_hesseloh e/München, Njemačka	Oktal Pharma d.o.o., Utinjska 40, Zagreb	16.03.2011.	16.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/72	u postupku prije 2005. godine
23	acidum ascorbicum	Plivit C šumeće tablete 1000 mg bez šećera okus limuna	A11GA01	kroz usta	1000 mg	1 šumeća tableta sadržava 1000 mg askorbinske kiseline	10 šumećih tableta	prevencija i liječenje skorbuta i manjka vitamina C u organizmu, u stanjima u kojima je povećana potreba za vitaminom C (trudnoća, dojenje, težak tjelesni rad, pušenje, stres, povišena tjelesna temperatura, zarazne bolesti, stanja nakon kirurških zahvata, neoplazme, tireotoksikoza, hemodijaliza methemoglobinemija, sklonost krvarenju, rane i opekline koje sporo zacjeljuju, uporaba nekih lijekova (barbiturati, primidon, salicilati), jednolična prehrana, umor i tromost u rano proljeće, dijetalna prehrana siromašna vitaminom C)	1000 mg	nije navedeno	nije navedeno	kontraindikacije: /; Oprez: hiperoksalurija ili bubrežni kamenci, nedostatak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, hemokromatoza, sideroblastična anemija, talasemija, trudnice i dojilje preporučenu dnevnu dozu; Interakcije: terapija željezom, varfarin, oralni kontraceptivi, amfetamin, triciklički antidepresivi, utječe na rezultate laboratorijskih pretraga	bez recepta, u ljekarnama i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara, Zagreb	26.09.2006.	<b>26.09.2011.</b>	UP/I-530-09/05-02/408	u postupku obnove izmjenjeno mjeszo izdavanja uz ljekarne odobrene i: specijalizirane prodavaonice za promet na malo lijekovima
24	acidum ascorbicum	Plivit C šumeće tablete 1000 mg bez šećera okus naranče	A11GA01	kroz usta	-II-	1 šumeća tableta sadržava 1000 mg askorbinske kiseline	10 šumećih tableta	-II-	-II-	nije navedeno	nije navedeno	-II-	bez recepta, u ljekarnama i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	26.09.2006.	<b>26.09.2011.</b>	UP/I-530-09/05-02/406	u postupku obnove izmjenjeno mjeszo izdavanja uz ljekarne odobrene i: specijalizirane prodavaonice za promet na malo lijekovima

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
25	acidum ascorbicum	Plivit C tablete 50 mg	A11GA01	kroz usta	100 mg	1 tableta sadrži 50 mg askorbinske kiseline	30 tableta	prevencija i liječenje skorbuta i manjka vitamina C u organizmu	300 mg tjedan dana, nakon toga 100 mg	djeca	nekoliko tjedana	kontraindikacije: alergija na askorbatnu kiselinu ili pomoćne tvari, bubrežni kamenci; Oprez: bubrežni kamenci, nedostatak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, hemokromatoza, sideroblastična anemija, anemija srpastih stanica-talazemija, dijabetes; Interakcije: terapija željezom, varfarin, deferoksamin, sulfonamidi, bortezonid, ciklosporin, oralni kontraceptivi, 48-72 sata prije laboratorijskih pretraga prestati uzimati lijek	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	30.08.2007.	30.08.2012.	UP/I-530-09/06-02/68	registracije
26	acidum ascorbicum	Plivit C tablete 500 mg	A11GA01	kroz usta	skorbut 2 g prevencija 500 mg	1 tableta sadrži 500 mg askorbinske kiseline	20 tableta	prevencija i liječenje skorbuta i manjka vitamina C u organizmu	skorbut 2 g prevencija 500 mg	odrasli	nije navedeno	kontraindikacije: alergija na askorbatnu kiselinu ili pomoćne tvari, bubrežni kamenci; Oprez: bubrežni kamenci, nedostatak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, hemokromatoza, sideroblastična anemija, anemija srpastih stanica-talazemija, dijabetes, trudnice i dojilje preporučenu dnevnu dozu; Interakcije: terapija željezom, varfarin, deferoksamin, sulfonamidi, bortezonid, ciklosporin, oralni kontraceptivi, 48-72 sata prije laboratorijskih pretraga prestati uzimati lijek	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	30.08.2007.	30.08.2012.	UP/I-530-09/06-02/67	registracije
27	acidum ascorbicum	Plivit C tablete s produljenim oslobađanjem 500 mg	A11GA01	kroz usta	500 mg	1 filmom obložena tableta s produljenim oslobađanjem sadržava 500 mg askorbinske kiseline	30 filmom obloženih tableta s produljenim oslobađanjem	prevencija i liječenje skorbuta i manjka vitamina C u organizmu	500 mg	odrasli	nije navedeno	kontraindikacije: alergija na askorbatnu kiselinu ili pomoćne tvari, bubrežni kamenci; Oprez: bubrežni kamenci, nedostatak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze, hemokromatoza, sideroblastična anemija, anemija srpastih stanica-talazemija, dijabetes, trudnice i dojilje preporučenu dnevnu dozu; Interakcije: terapija željezom, varfarin, deferoksamin, sulfonamidi, bortezonid, ciklosporin, oralni kontraceptivi, 48-72 sata prije laboratorijskih pretraga prestati uzimati lijek	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	16.01.2008.	16.01.2013.	UP/I-530-09/06-01/195	registracije
28	acidum ascorbicum	Plivit C tablete s produljenim oslobađanjem 500 mg	A11GA01	kroz usta	-II-	1 filmom obložena tableta s produljenim oslobađanjem sadržava 500 mg askorbinske kiseline	10 filmom obloženih tableta s produljenim oslobađanjem	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	16.01.2008.	16.01.2013.	UP/I-530-09/06-01/194	registracije
29	ambroxolum	Ambrospray 5% oralna otopina, sprej	R05CB06	za grlo i zdiro	10 mg	1 ml otopine sadrži 50 mg ambroksolklorida (1 doza potiska spreja/0,2 ml otopine sadrži 10 mg ambroksolklorida)	25 ml otopine	liječenje akutnih i kroničnih bolesti pluća i dišnih puteva u kojima dolazi do poremećaja transporta i/ili eliminacije sluzavog sekreta iz dišnih puteva i dušnika.	120 mg	odrasli i djeca iznad 12 godina	7 - 14 dana	kontraindikacije: djeca mlađa od 12 godina; 1. tromjeseč trudnoće; dojilje; maligni cilijarni sindrom; antitisi, problemi sa bubrežima i jetrom; ne istovremeno sa antitiscima	bez recepta, u ljekarni	Francia Farmaceutici S.r.l., Milano, Italija	Medis Adria d.o.o., Kolarova 7, Zagreb	24.10.2011.	22.01.2014.	UP/I-530-09/06-01/375	registracije



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
30	ambroxolum	Flavamed 30 mg tablete	R05CB06	kroz usta	30 mg	1 tableta sadržava 30 mg ambroksolklorida	20 tableta	razređuje sluz kod bolesti dišnog sustava	120 mg	odrasli i djeca iznad 6 godina	4-5 dana	-II- ; peptički ulkus	bez recepta, u ljekarni	Berlin-Chemie AG (Menarini Grupa), Berlin, Njemačka	Berlin-Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	02.03.2010.	02.03.2015.	UP/I-530-09/09-01/182	registracije
31	ambroxolum	Mucosolvan 30 mg tablete	R05CB06	kroz usta	30 mg	1 tableta sadržava 30 mg ambroksolklorida	20 tableta	otapanje sluzi kod akutnih i kroničnih bolesti pluća i bronha	120 mg	odrasli i djeca iznad 6 godina	4-5 dana	djeca mlađa od 6 godina; antitusici; bolesti jetre i bubrega	bez recepta, u ljekarni	Delpharm Reims S.A.S., Reims, Francuska	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	16.01.2009.	16.01.2014.	UP/I-530-09/07-01/459	registracije
32	ambroxolum	Mucosolvan 75 mg kapsule s produljenim oslobađanjem	R05CB06	kroz usta	75 mg	1 kapsula s produljenim oslobađanjem sadržava 75 mg ambroksolklorida	10 kapsula	otapanje sluzi kod akutnih i kroničnih bolesti pluća i bronha	75 mg	odrasli i djeca iznad 12 godina	4-5 dana	kontraindikacije: djeca mlađa od 12 godina; trudnice; doilje; maligni ciliarni sindrom; antitusici, problemi sa bubrežima i jetrom; ne istovremeno sa antitusicima	bez recepta, u ljekarni	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH_and_Co. KG, Biberach an der Riss, Njemačka; Delpharm Reims S.A.S., Reims, Francuska	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	16.01.2009.	16.01.2014.	UP/I-530-09/07-01/407	registracije
33	ambroxolum	Neo-bronchol	R05CB06	kroz usta	30 mg	1 pastila sadržava 15 mg ambroksolklorida	20 pastila	otapanje sluzi kod akutnih i kroničnih bolesti pluća i bronha	120 mg	odrasli i djeca iznad 6 godina	4-5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Divapharma GmbH, Berlin, Njemačka	Clinres Farmacija d.o.o., Srebrnjak 61, Zagreb	20.02.2008.	20.02.2013.	UP/I-530-09/05-01/740	registracije
34	benzydaminum	Tantum Verde otopina za grgljanje	A01AD02	za usta i ždrijelo	15 ml=2,01 g	100 ml otopine sadrži 0,15 g benzidaminklorida	240 ml	liječenje simptoma bolnih upalnih stanja i nadražaja u usnoj šupljini i ždrijelu (npr. upala desni, upala sluznice usne šupljine, upala sluznice ždrijela) i kao nadopuna uobičajenog stomatološkog liječenja kao i nakon vađenja zuba.	6,03 g		7 dana	kontraindikacije: mala djeca i osobe koje imaju oslabljen refleks gutanja; Nuspojave: anafilaktičke reakcije	bez recepta, u ljekarni	ACRAF S.p.A., Ancona, Italija	Clinres Nova d.o.o., Kneza Višeslava 11, Zagreb	03.03.2011.	03.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/214	registracije
35	benzydaminum	Tantum Verde pastile s okusom limuna	A01AD02	za usta i ždrijelo	2,68 mg	jedna pastila sadrži 3 mg benzidaminklorida, što odgovara 2,68 mg benzidamina	20 pastila	liječenje simptoma bolnih upala i nadražaja u usnoj šupljini i ždrijelu kao što su pečenje, crvenilo, osjećaj natečenosti i problemi s gutanjem. Lokalna anestezija	8,04 mg	odrasli i djeca iznad 6 godina; 6-12 godina uz nadzor odraslih	7 dana	kontraindikacije: osobe preosjetljivi na nesteroidne protuupalne lijekove	bez recepta, u ljekarni	ACRAF S.p.A., Ancona, Italija	Clinres Nova d.o.o., Kneza Višeslava 11, Zagreb	03.03.2011.	03.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/213	registracije
36	benzydaminum	Tantum Verde pastile s okusom mente	A01AD02	za usta i ždrijelo	2,68 mg	jedna pastila sadrži 3 mg benzidaminklorida, što odgovara 2,68 mg benzidamina	20 pastila	liječenje simptoma bolnih upala i nadražaja u usnoj šupljini i ždrijelu kao što su pečenje, crvenilo, osjećaj natečenosti i problemi s gutanjem. Lokalna anestezija	8,04 mg	odrasli i djeca iznad 6 godina; 6-12 godina uz nadzor odraslih	7 dana	kontraindikacije: osobe preosjetljivi na nesteroidne protuupalne lijekove	bez recepta, u ljekarni	ACRAF S.p.A., Ancona, Italija	Clinres Nova d.o.o., Kneza Višeslava 11, Zagreb	03.03.2011.	03.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/212	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
37	benzydaminum	Tantum Verde sprej 0,15%	A01AD02	za usta i ždrijelo	0,182	100 ml otopine sadrži 0,15 g benzidaminklorida što odgovara 0,134 g benzidamina	30 ml	liječenje simptoma bolnih upalnih stanja i nadražaja u usnoj šupljini i ždrijelu (npr. upala desni, upala sluznice usne šupljine, upala sluznice ždrijela) i kao nadopuna uobičajenog stomatološkog liječenja kao i nakon vađenja zuba.	1,093 g	sve dobne skupine	7 dana	kontraindikacije: osobe preosjetljivi na nesteroidne protuupalne lijekove	bez recepta, u ljekarni	ACRAF S.p.A., Ancona, Italija	Clinres Nova d.o.o., Kneza Višeslava 11, Zagreb	03.03.2011.	03.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/210	registracije
38	benzydaminum	Tantum Verde sprej 0,30%	A01AD02	za usta i ždrijelo	0,182	100 ml otopine sadrži 0,30 g benzidaminklorida što odgovara 0,268 g benzidamina	15 ml	liječenje simptoma bolnih upalnih stanja i nadražaja u usnoj šupljini i ždrijelu (npr. upala desni, upala sluznice usne šupljine, upala sluznice ždrijela) i kao nadopuna uobičajenog stomatološkog liječenja kao i nakon vađenja zuba.	1,093 g	odrasle osobe	7 dana	kontraindikacije: osobe preosjetljivi na nesteroidne protuupalne lijekove	bez recepta, u ljekarni	ACRAF S.p.A., Ancona, Italija	Clinres Nova d.o.o., Kneza Višeslava 11, Zagreb	03.03.2011.	03.03.2016.	UP/I-530-09/10-02/211	registracije
39	bisacodylum	Dulcolax čepići 10 mg	A06AB02	rektalno	10 mg	1 čepić sadržava 10 mg bisakodila	6 čepića	kronična začepljenja, priprema za dijagnostičke postupke, u preoperativnim i postoperativnim postupcima	10 mg	odrasli i djeca iznad 10 godina	3 dana	kontraindikacije: dojlje, ileus, začepljenje crijevnog kanala, akutna upala crijeva, teška dehidracija	bez recepta, u ljekarni	Instituto de Angeli S.r.l., Regello, Italija	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	03.04.2008.	03.04.2013.	UP/I-530-09/06-02/230	u postupku prije 2005. godine
40	bisacodylum	Dulcolax obložene tablete 5 mg	A06AB02	kroz usta	10 mg	1 tableta sadržava 5 mg bisakodila	30 obloženih tableta	kronična začepljenja, priprema za dijagnostičke postupke, u preoperativnim i postoperativnim postupcima	10 mg	odrasli i djeca iznad 4 godine	Uvod: 14 dana	kontraindikacije: dojlje, ileus, začepljenje crijevnog kanala, akutna upala crijeva, teška dehidracija	bez recepta, u ljekarni	Delpharm Reims, Reims, Francuska	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	03.04.2008.	03.04.2013.	UP/I-530-09/06-02/229	u postupku prije 2005. godine
41	bromhexinum	Bisolvon 2 mg/ml otopina	R05CB02	kroz usta u dišne puteve	kroz usta 8 mg u dišne puteve 16 mg	1 ml otopine sadrži 2 mg bromheksinklorida	40 ml	sekretolitik (razrjeđuje sluz) i sekretomotorik (pospješuje izlučivanje sluzi iz dišnih organa) u akutnim i kroničnim bolestima bronha i pluća s abnormalnim izlučivanjem i prijenosom sluzi.	kroz usta 24 mg u dišne puteve 16	sve dobne skupine	14 dana	kontraindikacije: čir na želucu, starije osobe sa manjkom snage za dostatno iskašljavanje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Istituto De Angeli S.r.l., Reggello, Italija	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	21.04.2011.	21.04.2016.	UP/I-530-09/10-02/310	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
42	bromhexinum	Bisolvon 4 mg/5 ml sirup	R05CB02	kroz usta	16 mg	5 ml sirupa sadrži 4 mg bromheksinklorida	200 ml	razrjeđuje sluz i olakšava iskašljavanje	48 mg	odrasli i djeca iznad 1 godine	14 dana	kontraindikacije: čir na želucu, starije osobe sa manjkom snage za dostatno iskašljavanje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Delpharm Reims, Reims, Francuska; Boehringer Ingelheim Pharma GmbH_and_Co. KG, Ingelheim am Rhein, Njemačka	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	22.01.2009.	22.01.2014.	UP/I-530-09/07-01/535	izmjene
43	bromhexinum	Bisolvon 8 mg tablete	R05CB02	kroz usta	16 mg	jedna tableta sadrži 8 mg bromheksinklorida	20 tableta	sekretolitik (razrjeđuje sluz) i sekretomotorik (pospješuje izlučivanje sluzi iz dišnih organa) u akutnim i kroničnim bolestima bronha i pluća s abnormalnim izlučivanjem i prijenosom sluzi	48 mg	odrasli i djeca starija od 5 godina	14 dana	kontraindikacije: čir na želucu, starije osobe sa manjkom snage za dostatno iskašljavanje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Delpharm Reims, Reims, Francuska	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	21.04.2011.	21.04.2016.	UP/I-530-09/10-02/309	izmjene
44	bromhexinum	Bisolvon 8 mg tablete za oralnu otopinu	R05CB02	kroz usta	8 mg	1 tableta za oralnu otopinu sadržava 8 mg bromheksinklorida	16 tableta	razrjeđuje sluz i olakšava iskašljavanje	24 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	7 dana	kontraindikacije: čir na želucu, starije osobe sa manjkom snage za dostatno iskašljavanje	bez recepta, u ljekarni	Delpharm Reims, Reims, Francuska	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	01.12.2009.	01.12.2014.	UP/I-530-09/09-01/64	registracije
45	bromhexinum	Bisolex F tablete	R05CB02	kroz usta	16 mg	1 tableta sadržava 16 mg bromheksinklorida	20 tableta	olakšava iskašljavanje, razrjeđuje gustu sluz kod upale dušnika i bronha, upale pluća, kronične opstruktivne bolesti pluća, bronhiektazije	48 mg	odrasli i djeca starija od 10 godina	6 dana	oprez kod čira na želucu i dvanaesniku te kod oslabljene funkcije jetre	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	18.12.2007.	18.12.2012.	UP/I-530-09/05-02/639	izmjene
46	bromhexinum	Bisolex otopina	R05CB02	kroz usta	4 mg	1 ml otopine (15 kapi) sadržava 2 mg bromheksinklorida	30 ml	olakšava iskašljavanje, razrjeđuje gustu sluz kod upale dušnika i bronha, upale pluća, kronične opstruktivne bolesti pluća, bronhiektazije	12 mg	djeca do 10 godina	6 dana	oprez kod čira na želucu i dvanaesniku te kod oslabljene funkcije jetre	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	18.12.2007.	18.12.2012.	UP/I-530-09/05-02/638	izmjene
47	bromhexinum	Bisolex sirup	R05CB02	kroz usta	8 mg	5 ml sirupa (1 žličica) sadržava 4 mg bromheksinklorida	200 ml	olakšava iskašljavanje, razrjeđuje gustu sluz kod upale dušnika i bronha, upale pluća, kronične opstruktivne bolesti pluća, bronhiektazije	24 mg	odrasli i djeca starija od 1 godine	6 dana	oprez kod čira na želucu i dvanaesniku te kod oslabljene funkcije jetre	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	18.12.2007.	18.12.2012.	UP/I-530-09/05-02/636	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
48	bromhexinum	Bisolex tablete	R05CB02	kroz usta	16 mg	1 tableta sadržava 8 mg bromheksinklorida	20 tableta	olakšava iskašljavanje, razrjeđuje gustu sluz kod upale dušnika i bronha, upale pluća, kronične opstruktivne bolesti pluća, bronhiektazije	48 mg	odrasli i djeca starija od 10 godina	6 dana	oprez kod čira na želucu i dvanaesniku te kod oslabljene funkcije jetre	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	18.12.2007.	18.12.2012.	UP/I-530-09/05-02/637	izmjene
49	butamiratum	Supremin sirup	R05DB13	kroz usta	24 mg	5 ml sirupa (1 žličica) sadržava 4 mg butamiratacitrata	200 ml	liječenje nadražajnog i neproduktivnog kašlja teza prevenciju i smirivanje kašlja prije i nakon bronhoskopije i kirurških zahvata	72 mg	sve dobne skupine	3 dana kod djece mlađe od 12 god. 5 dana kod odraslih i djece iznad 12 god.	kontraindikacije: trudnoća i dojenje	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	15.03.2007.	15.03.2012.	UP/I-530-09/06-02/82	izmjene
50	carbo activatus	Carbomed 150 mg tablete	A07BA01	kroz usta	3 g	jedna tableta sadrži 150 mg aktiviranog ugljena	30 tableta	kutno trovanje unesenim lijekom ili otrovom (analgetici, antipiretici, sedativi, hipnotici, antiepileptici, triciklički antidepressivi, kardiotonični glikozidi, sulfonamidi, kinin, teofilin, nikotin); trovanje hranom; proljev; napuhnutost	18 g	odrasli i djeca starija od 3 godine	7 dana	Kontraindikacije: alergija na aktivni medicinski ugljen, ako postoji mogućnost peroralne primjene specifičnog antidota; Opaziti: u slučaju kroničnih bolesti, metaboličkih poremećaja, alergija ili terapija drugim lijekovima potrebno je konzultirati liječnika, pacijent mora biti pri svijesti (da ne dođe do udisanja čestica aktivnog ugljena), kod primjene oralnih kontraceptiva primijeniti drugi oblik zaštite od začeća, ne preporuča se kod trovanja mineralnim kiselinama ili lužinama, sredstvima za pranje, solima teških metala, metanolom, etanolom, etilen glikolom, ometa endoskopiju; Interakcije: istovremena primjena oralnih kontraceptiva, emetika, protuotrova razmak između uzimanja min. 2 sata, istovremena primjena sorbitola može dovesti do dehidracije, mlijeko, sladoled i sl. smanjuju djelovanje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	21.09.2011.	21.09.2016.	UP/I-530-09/10-02/386	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
51	carbo activatus	Carbomed 385 mg/g granule	A07BA01	kroz usta	19,25 g	1 g granula sadrži 385 mg aktiviranog ugljena	50 g	akutno trovanje unesenim lijekom ili otrovom (analgetici, antipiretici, sedativi, hipnotici, antiepileptici, triciklički antidepresivi, kardiotonični glikozidi, sulfonamidi, kinin, teofilin, nikotin); trovanje hranom; proljev; naphnutost	97,5 g	odrasli i djeca starija od 3 godine	7 dana	Kontraindikacije: alergija na aktivni medicinski ugljen, ako postoji mogućnost peroralne primjene specifičnoga antidota; Oprez: u slučaju kroničnih bolesti, metaboličkih poremećaja, alergija ili terapija drugim lijekovima potrebno je konzultirati liječnika, pacijent mora biti pri svijesti (da ne dođe do udisanja čestica aktivnog ugljena), kod primjene oralnih kontraceptiva primjeniti drugi oblik zaštite od začeca, ne preporuča se kod trovanja mineralnim kiselinama ili lužinama, sredstvima za pranje, soliima teških metala, metanolom, etanolom, etilen glikolom, ometa endoskopiju; Interakcije: istovremena primjena oralnih kontraceptiva, emetika, protuotrova razmak između uzimanja min. 2 sata, istovremena primjena sorbitola može dovesti do dehidracije, mlijeko, sladoled i sl. smanjuju djelovanje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	21.09.2011.	21.09.2016.	UP/I-530-09/10-02/385	u postupku prije 2005. godine
52	Caucalis platycarpus L., herba	Primus čaj		kroz usta	5 g	1 čajna vrećica sadržava 5 g Caucalis platycarpus L., herba (podlaničina zelen)	14 vrećica	kod čestih infekcija, potpoma terapija u bolesnika s oslabljenim imunološkim sustavom	10 g	odrasli; primjena kod djece po savjetu sa liječnikom	7 dana	Kontraindikacija: imunosupresivna terapija; trudnice i dojilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Fitofarmacija d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Fitofarmacija d.o.o., Ante Topića Mimare 23, Zagreb	05.03.2009.	05.03.2014.	UP/I-530-09/07-02/233	registracije
53	cetirizinum	Cetirizin Sandoz S 10 mg filmom obložene tablete	R06AE07	kroz usta	10 mg	1 filmom obložena tableta sadržava 10 mg cetirizindiklorida što odgovara 8,42 mg cetirizina	10 tableta	sezonskog i cjelogodišnjeg alergijskog rinitisa i pridruženog alergijskog konjunktivitisa (npr. iscjedak iz nosa, začepljen nos, kihanje, suzenje, upaljene i crvene oči i sl.) te liječenje znakova kronične urtikarije (koprivnjače) nepoznatog uzroka (npr. svrbež, crvenilo, otekline i sl.)	10 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	po uputstvu liječnika	Kontraindikacija: alergija na cetirizindiklorid ili pomoćne tvari u lijeku, teško oštećenje funkcije bubrega, djeca mlađa od 6 godina; Oprez: važna oralna higijena kod dugotrajnije terapije (povećana opasnost od nastanka karijesa zbog suhoće usta), potrebna prilagodba doze kod bubrežnih ili jetrenih bolesti, alkohol, lijekovi koji koče rad centralnog živčanog sistema, sadrži laktozu	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Varšava, Poljska	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	18.03.2009.	18.03.2014.	UP/I-530-09/08-01/2	registracije
54	cetirizinum	Letizen S filmom obložene tablete 10 mg	R06AE07	kroz usta	10 mg	1 filmom obložena tableta sadržava 10 mg cetirizin dihidroklorida	10 filmom obloženih tableta	simptomatsko liječenje cjelogodišnjeg rinitisa (hunjavice), sezonskog alergijskog rinitisa (alergijske hunjavice) i kronične koprivnjače (idiopatske urtikarije)	10 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	7-10 dana	Kontraindikacije: alergija na cetirizin ili pomoćne tvari u sastavu; Oprez: konzumacija alkohola, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Krka, d.d., Novo Mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Zagreb	01.12.2006.	<b>01.12.2011.</b>	UP/I-530-09/05-02/903	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
55	cetylpyridinium	Septotele divlja trešnja	R02AA06	za usta i ždrijelo	1,2 mg	1 pastila sadržava 1,2 mg cetilpiridin-klorida	18 pastila	blage infekcije usne šupljine i ždrijela (faringitis, laringitis, početak angine), upala desni i sluznice usne šupljine (stomatitis, gingivitis), simptomi prehlade i gripe (bol, suhoća i grebanje u ždrijelu, promuklost i loš zadah)	9,6 mg	odrasli i djeca starija od 4 godine	3 dana	oprez: otvorene rane u usnoj šupljini, dijabetičari visoke temperature, ne preporuča se trudnicama i doiljama, ne uzimati zajedno s mlijekom	bez recepta, u ljekarnama i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	31.05.2007.	31.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/227	registracije
56	cetylpyridinium	Septotele limun	R02AA06	za usta i ždrijelo	1,2 mg	1 pastila sadržava 1,2 mg cetilpiridin-klorida	18 pastila	blage infekcije usne šupljine i ždrijela (faringitis, laringitis, početak angine), upala desni i sluznice usne šupljine (stomatitis, gingivitis), simptomi prehlade i gripe (bol, suhoća i grebanje u ždrijelu, promuklost i loš zadah)	9,6 mg	odrasli i djeca starija od 4 godine	3 dana	oprez: otvorene rane u usnoj šupljini, dijabetičari visoke temperature, ne preporuča se trudnicama i doiljama, ne uzimati zajedno s mlijekom	bez recepta, u ljekarnama i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	31.05.2007.	31.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/229	registracije
57	cetylpyridinium	Septotele zelena jabuka	R02AA06	za usta i ždrijelo	1,2 mg	1 pastila sadržava 1,2 mg cetilpiridin-klorida	18 pastila	blage infekcije usne šupljine i ždrijela (faringitis, laringitis, početak angine), upala desni i sluznice usne šupljine (stomatitis, gingivitis), simptomi prehlade i gripe (bol, suhoća i grebanje u ždrijelu, promuklost i loš zadah)	9,6 mg	odrasli i djeca starija od 4 godine	3 dana	oprez: otvorene rane u usnoj šupljini, dijabetičari visoke temperature, ne preporuča se trudnicama i doiljama, ne uzimati zajedno s mlijekom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	31.05.2007.	31.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/228	registracije
58	chloropyraminum	Synopen mast	D04AA09	za kožu	Ø	1 g masti sadržava 10 mg kloropiraminklorida	20 g	lokalni anestetik kod uboda insekata i svrbeža	Ø	sve dobne skupine	3 dana	kontraindikacije: inficirana i vlažna koža; Oprez: nanositi u tankom sloju, trudnice i dojilje koristiti što kraće, ne koristiti na velikim površinama kože, moguća fotoosjetljivost	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska u suradnji s Novartis, Basel, Švicarska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	14.01.2008.	14.01.2013.	UP/I-530-09/06-02/116	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
59	clotrimazolum	Canesten 1 combi 500 mg tableta za rodnicu i 10 mg/g krema	G01AF02	u rodnicu + za kožu	500 mg + Ø	jedna tableta za rodnicu sadrži 500 mg clotrimazola; 1 g kreme sadrži 10 mg clotrimazola	1 tableta za rodnicu u blisteru i aplikator, 20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji	za liječenje infekcija spolnih organa (vaginitisa) koje uzrokuju gljivice (iz roda kvasnica Candida), za liječenje infekcija spolnih organa koje izazove parazit Trichomonas vaginalis u kombinaciji s drugim peroralnim lijekovima koje propiše liječnik, za liječenje infekcija koje se javljaju nakon prethodne infekcije, obično zbog invazije gljivica ili bakterija otpornih na primijenjeni lijek (tzv. superinfekcije) liječenje infekcija stidnih usana i predjela oko njih (kandidni vulvitis), liječenje upale glavića i kožice muškog uda (kandidni balanitis)	500 mg + Ø	žene i djevojke starije od 12 godina	7 dana	kontraindikacije: alergija na clotrimazol ili neku pomoćnu tvar, primjena za vrijeme menstruacije; oprez: smanjuje efikasnost kontracepcijskih sredstva od lateksa (npr. dijafragma ili kondom), terapiju završiti prije početka menstruacije, trudnice u prva tri mjeseca po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/110	izmjene
60	clotrimazolum	Canesten 1 tableta za rodnicu 500 mg	G01AF02	u rodnicu	500 mg	jedna tableta za rodnicu sadrži 500 mg clotrimazola	1 tableta za rodnicu	za liječenje infekcija spolnih organa (vaginitisa) koje uzrokuju gljivice (iz roda kvasnica Candida), za liječenje infekcija spolnih organa koje izazove parazit Trichomonas vaginalis u kombinaciji s drugim peroralnim lijekovima koje propiše liječnik, za liječenje infekcija koje se javljaju nakon prethodne infekcije, obično zbog invazije gljivica ili bakterija otpornih na primijenjeni lijek (tzv. superinfekcije)	500 mg	žene i djevojke starije od 12 godina	7 dana	kontraindikacije: alergija na clotrimazol ili neku pomoćnu tvar, primjena za vrijeme menstruacije; oprez: smanjuje efikasnost kontracepcijskih sredstva od lateksa (npr. dijafragma ili kondom), terapiju završiti prije početka menstruacije, trudnice u prva tri mjeseca po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/109	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
61	clotrimazolum	Canesten 10 mg/g krema	D01AC01	za kožu	Ø	1 g kreme sadrži 10 mg clotrimazola	20 g	gljivične infekcije stopala i ruku, kože na trupu, udovima, kožnim pregibima i u preponama, gljivične infekcije kože nazvane pityriasis versicolor, infekcije vanjskih spolnih organa gljivicama iz roda Candida u žena i muškaraca, bakterijske infekcije kože nazvane eritrazma	Ø	odrasli	4 + 2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na clotrimazol ili neku pomoćnu tvar; Oprez: smanjuje efikasnost kontracepcijskih sredstva od lateksa (npr. dijafragma ili kondom); Trudnice u prva tri mjeseca trudnoće po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Njemačka; Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona), Španjolska	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/107	izmjene
62	clotrimazolum	Canesten 10 mg/g prašak za kožu	D01AC01	za kožu	Ø	1 g praška sadrži 10 mg clotrimazola	30 g	gljivične infekcije stopala i ruku, kože na trupu, udovima, kožnim pregibima i u preponama, gljivične infekcije kože nazvane pityriasis versicolor, bakterijske infekcije kože nazvane eritrazma	Ø	odrasli	4 tjedna	Kontraindikacije: alergija na clotrimazol ili neku pomoćnu tvar; Oprez: izbjegavati kontakt sa očima, trudnice u prva tri mjeseca trudnoće po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l., Garbagnate (Milano), Italija	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/108	izmjene
63	clotrimazolum	Canesten 10 mg/ml otopina za kožu	D01AC01	za kožu	Ø	1 ml otopine sadrži 10 mg clotrimazola	20 ml	-II-	Ø	odrasli	4 + 2 tjedna	-II-	bez recepta, u ljekarni	KVP Pharma und Veterinär Produkte GmbH, Kiel, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/105	izmjene
64	clotrimazolum	Canesten 3 combi 200 mg tablete za rodnicu i 10 mg/g krema	G01AF02	u rodnicu + za kožu	200 mg + Ø	jedna tableta za rodnicu sadrži 200 mg clotrimazola; 1 g kreme sadrži 10 mg clotrimazola	3 tablete + 20 g kreme	za liječenje infekcija spolnih organa (vaginitisa) koje uzrokuju gljivice (iz roda kvasnica Candida), za liječenje infekcija spolnih organa koje izazove parazit Trichomonas vaginalis u kombinaciji s drugim peroralnim lijekovima koje propiše liječnik, za liječenje infekcija koje se javljaju nakon prethodne infekcije, obično zbog invazije gljivica ili bakterija otpornih na primijenjeni lijek (tzv. superinfekcije), kandidni vulvitis, kandidni balanitis	200 mg + Ø	odrasli i djeca starija od 12 godina	7 dana	kontraindikacije: alergija na clotrimazol ili neku pomoćnu tvar, primjena za vrijeme menstruacije; Oprez: smanjuje efikasnost kontracepcijskih sredstva od lateksa (npr. dijafragma ili kondom), terapiju završiti prije početka menstruacije, trudnice u prva tri mjeseca po preporuci liječnika, Interakcije: takrolimus	bez recepta, u ljekarni	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/112	izmjene



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
65	clotrimazolum	Canesten 3 krema za rodnicu 20 mg/g	G01AF02	u rodnicu	∅	1 g kreme sadrži 20 mg clotrimazola	20 g	-II-	∅	odrasli i djeca starija od 12 godina	7 dana	kontraindikacije: alergija na clotrimazol ili neku pomoćnu tvar, primjena za vrijeme menstruacije; Oprez: smanjuje efikasnost kontracepcijskih sredstva od lateksa (npr. dijafragma ili kondom), terapiju završiti prije početka menstruacije, trudnice u prva tri mjeseca po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Kern Pharma S.L., Terrassa (Barcelona), Španjolska; Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/106	izmjene
66	clotrimazolum	Canesten 3 tablete za rodnicu 200 mg	G01AF02	u rodnicu	200 mg	jedna tableta za rodnicu sadrži 200 mg clotrimazola	3 tablete	-II-	200 mg	žene i djevojke starije od 12 godina	7 dana	kontraindicirano u vrijeme menstruacije; oprez: smanjuje efikasnost kontracepcijskih sredstva od lateksa (npr. dijafragma ili kondom), terapiju završiti prije početka menstruacije, trudnice u prva tri mjeseca po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni	Bayer Schering Pharma AG, Leverkusen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	04.02.2011.	04.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/111	izmjene
67	crotamitonum	Eurax emulzija	D04AX	za kožu	∅	1 g emulzije sadržava 100 mg krotamitona	50 ml	za ublažavanje svrbeža i nadraženosti kože uzrokovanih sunčanim opekotinama, suhim ekcemom, dermatitisom koji svrbi, alergijskim osipima, koprivnjačom, malim boginjama, ugrizima i ubodima kukaca, toplotnim osipima i svrbežom nepoznatog uzroka, liječenje svraba	2-3 x dnevno ∅	sve dobne skupine, djeca mlađa od 3 godine po preporuci liječnika	3-5 dana	kontraindikacije: oštećena koža, rane koje cure, akutni ekcemi, ne nanositi na područje oko oči i u oko, kod djece mlađe od 3 godine ne nanositi na veću površinu i primijeniti jedanput dnevno; ne preporuča se primjena kod trudnica i dojila	bez recepta, u ljekarni	Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švicarska	Medis Adria d.o.o., Kolarova 7, Zagreb	12.10.2007.	12.10.2012.	UP/I-530-09/05-01/1004	registracije
68	crotamitonum	Eurax krema	D04AX	za kožu	∅	1 g kreme sadržava 100 mg krotamitona	20 g	za ublažavanje svrbeža i nadraženosti kože uzrokovanih sunčanim opekotinama, suhim ekcemom, dermatitisom koji svrbi, alergijskim osipima, koprivnjačom, malim boginjama, ugrizima i ubodima kukaca, toplotnim osipima i svrbežom nepoznatog uzroka, liječenje svraba	2-3 x dnevno ∅	sve dobne skupine, djeca mlađa od 3 godine po preporuci liječnika	3-5 dana	kontraindikacije: oštećena koža, rane koje cure, akutni ekcemi, ne nanositi na područje oko oči i u oko, kod djece mlađe od 3 godine ne nanositi na veću površinu i primijeniti jedanput dnevno; ne preporuča se primjena kod trudnica i dojila	bez recepta, u ljekarni	Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švicarska	Medis Adria d.o.o., Kolarova 7, Zagreb	12.10.2007.	12.10.2012.	UP/I-530-09/05-01/1003	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
69	dexpanthenolum	Pantexol krema	D03AX03	za kožu	Ø	1 g kreme sadržava 50 mg dekspantenola	25 g	lokalno, kod mehaničkih oštećenja kože-ogrebotina, hipokeratoze, manjih oštećenja, nakon kirurških zahvata i opekлина, smanjuje svrbež i poboljšava zarastanje blažih dermatoza, u djece primjena kod ogrebotina i blažih kožnih nadražaja uzrokovanih suncem, ultraljubičastim ili rengenkim zračenjem	Ø	nije navedeno (sve dobne skupine)	Ø	izbjegavati kontakt s očima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	JADRAN-Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	JADRAN-Galenski laboratorij d.d., Rijeka	24.07.2006.	24.07.2011.	UP/I-530-09/05-01/181	registracije
70	dexpanthenolum	Pantexol mast	D03AX03	za kožu	Ø	1 g masti sadržava 50 mg dekspantenola	25 g	lokalno, kod mehaničkih oštećenja kože-ogrebotina, hipokeratoze, manjih oštećenja, nakon kirurških zahvata i opekлина, smanjuje svrbež i poboljšava zarastanje blažih dermatoza, u djece primjena kod ogrebotina i blažih kožnih nadražaja uzrokovanih suncem, ultraljubičastim ili rengenkim zračenjem	Ø	nije navedeno (sve dobne skupine)	Ø	izbjegavati kontakt s očima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	JADRAN-Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	JADRAN-Galenski laboratorij d.d., Rijeka	24.07.2006.	24.07.2011.	UP/I-530-09/05-01/40	registracije
71	dextromethorphanum	Tusifan sirup 1 mg/ml	R05DA09	kroz usta	10 mg	5 ml sirupa sadrži 5 mg deksrometorfan bromida	150 ml	za kratkotrajno liječenje suhog, neproduktivnog kašlja uzrokovanog prehladom, gripom, febrilnim katarom ili inhalacijom nadražajnih tvari	40 mg	djeca u dobi od 6-12 godina	5 dana	kontraindikacija: djeca mlađa od 6 godina, istovremeno sa MAO inhibitorima, SSRI inhibitorima, depresorima središnjeg živčanog sustava, uz veću količinu alkohola, dugotrajni ili kronični kašalj (bolesnici s emfizemom, astmom, pušači), produktivni kašalj; Oprez u djece s alergijskom sklonosti (atopijom) te u sediranih, oslabjelih i bolesnika koji su dugotrajno vezani za krevet i ležeći položaji	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	08.06.2011.	08.06.2016.	UP/I-530-09/09-02/543	registracije
72	dextromethorphanum	Tusifan sirup 3 mg/ml	R05DA09	kroz usta	15 mg	5 ml sirupa sadrži 15 mg deksrometorfan bromida	150 ml	za kratkotrajno liječenje suhog, neproduktivnog kašlja uzrokovanog prehladom, gripom, febrilnim katarom ili inhalacijom nadražajnih tvari	60 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	7 dana	kontraindikacija: djeca mlađa od 6 godina, istovremeno sa MAO inhibitorima, SSRI inhibitorima, depresorima središnjeg živčanog sustava, uz veću količinu alkohola, dugotrajni ili kronični kašalj (bolesnici s emfizemom, astmom, pušači), produktivni kašalj; Oprez u djece s alergijskom sklonosti (atopijom) te u sediranih, oslabjelih i bolesnika koji su dugotrajno vezani za krevet i ležeći položaji	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	08.06.2011.	08.06.2016.	UP/I-530-09/09-02/544	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
73	diclofenacum	Diclo Duo sprej 4%	M02AA15	za kožu	32-40 mg	1 g otopine sadržava 40 mg diklofenaknatrija	30 ml	simptomatsko ublažavanje blage do umjereno teške boli nakon akutne ozljede zglobova i okolnih struktura bez oštećenja kože	120 mg	Odrasli i djeca starija od 15 godina	7-8 dana	kontraindikacije: preosjetljivost na diklofenak, acetilsalicil. kiselinu i druge nesteroidne protuupalne lijekove, bolesnici sa ili bez astme, kod kojih aspirin i drugi nesteroidni protuupalni lijekovi izazivaju astmatične napadaje, urtikariju ili akutni rinitis; posljednje tromjesečje trudnoće; Oprez: fotosenzitivnost, ne upotrebljavati sa okluzivnim zavojem, na otvorene rane i oboljelu kožu, povećana učestalost sistem. nuspojava uz istovremenu primjenu sa peroralnim NSAID te kod primjene duže od 4 tjedna na površini većoj 0,6 m, kod bolesnika sa bronhalnom astmom ili alergijskom bolešću moguć bronhospazam	bez recepta, u ljekarni	Pharbil Waltrop GmbH, Im Wirrigen 25, D-45731 Waltrop, Njemačka	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	05.02.2007.	<b>05.02.2012.</b>	UP/I-530-09/06-01/211	registracije
74	diclofenacum	Diclo Duo sprej 4%	M02AA15	za kožu	-II-	1 g otopine sadržava 40 mg diklofenaknatrija	30 ml	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Pharbil Waltrop GmbH, Im Wirrigen 25, D-45731 Waltrop, Njemačka	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	05.02.2007.	<b>05.02.2012.</b>	UP/I-530-09/06-01/212	registracije
75	diclofenacum	Diklonat P 10 mg/g gel	M02AA15	za kožu	Ø	1 g gela sadrži 10 mg diklofenaknatrija	60 g	ublažavanje boli i smetnje oteklina kod stanja koja zahvaćaju zglobove, mišiće, tetive i ligamente: nagnječenja, uganuća i iščašenja, izvanzglobni reumatizam, degenerativni reumatizam	Ø	Odrasli i djeca starija od 14 godina	14 dana	- II -	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	18.10.2011.	18.10.2016.	UP/I-530-09/11-02/118	obnove
76	diclofenacum	Naklofen 10 mg/g gel	M02AA15	za kožu	Ø	1 g gela sadrži 11,60 mg diklofenakdietila monija, što odgovara 10 mg diklofenaknatrija	60 g	ublažavanje bolova i upale kod blažih oblika reumatskih bolesti (upalne, degenerativne, izvanzglobni reumatizam) te drugih bolnih znakova (športske i druge ozljede mekih tkiva zbog nezgoda kao što su istegnuća, uganuća i nagnječine kada nije ozlijeđena koža)	Ø	Odrasli i djeca starija od 12 godina	7 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	02.02.2011.	02.02.2016.	UP/I-530-09/10-02/370	u postupku prije 2005. godine
77	diclofenacum	Voltaren Emulgel 1% gel	M02AA15	za kožu	Ø	1 g gela sadrži 11,6 mg diklofenakdietila mina	50 g i 100 g	olakšanje boli i smanjenje upale i otekline kod velikog broja bolnih stanja koji utječu na zglobove i mišiće,	16 g	Odrasli i djeca starija od 12 godina	7 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švicarska; Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Njemačka	Medis Adria d.o.o., Kolarova 7, Zagreb	24.11.2010.	24.11.2015.	UP/I-530-09/10-02/125	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
78	dimenhydrinatum	Aviomarin tablete 50 mg	R06AA02	kroz usta	50 mg	1 tableta sadržava 50 mg dimenhidrinata	5 tableta	prevencija i liječenje mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice vezane za bolest putovanja te drugog uzorka (osim u slučajevima uzimanja antineoplastičnih lijekova)	400 mg	Odrasli i djeca starija od 5 godina	nije navedeno	kontraindikacije: epilepsija, akutni kožni poremećaj (eksudativni i bulozni), prvo tromesečje trudnoće, djeca mlađa od 5 godina, istovremena primjena sa lijekovima za liječenje kardiovaskularnih bolesti, depresorima središnjeg živčanog sustava, alkoholom; Oprez: u bolesnika sa suženjem pilorusa, povećanom prostatom, glaukomom uskog kuta, pojačanom aktivnošću štitnjače, poremećajima cirkulacije, povišenim krvnim tlakom i astmom, utječe na psihofizičke sposobnosti upravljanja vozilima i rada na strojevima	bez recepta, u ljekarni	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	28.05.2008.	28.05.2013.	UP/I-530-09/07-01/401	registracije
79	dimenhydrinatum	Aviomarin tablete 50 mg	R06AA02	kroz usta	- II-	1 tableta sadržava 50 mg dimenhidrinata	3 tablete	-II-	400 mg	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	28.05.2008.	28.05.2013.	UP/I-530-09/07-01/400	registracije
80	dimenhydrinatum	Dramina	R06AA02	kroz usta	50 mg	1 tableta sadržava 50 mg dimenhidrinata	10 tableta	-II-	400 mg	Odrasli i djeca starija od 5 godina	nije navedeno	kontraindikacije: epilepsija, akutni kožni poremećaj (eksudativni i bulozni), prvo tromesečje trudnoće, djeca mlađa od 5 godina, istovremena primjena sa lijekovima za liječenje kardiovaskularnih bolesti, depresorima središnjeg živčanog sustava, alkoholom; Oprez: u bolesnika sa suženjem pilorusa, povećanom prostatom, glaukomom uskog kuta, pojačanom aktivnošću štitnjače, poremećajima cirkulacije, povišenim krvnim tlakom i astmom, utječe na psihofizičke sposobnosti upravljanja vozilima i rada na strojevima	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	07.01.2009.	07.01.2014.	UP/I-530-09/08-02/55	u postupku prije 2005. godine
81	dimenhydrinatum	Dramina	R06AA02	kroz usta	50 mg	1 tableta sadržava 50 mg dimenhidrinata	5 tableta	-II-	II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	07.01.2009.	07.01.2014.	UP/I-530-09/08-01/76	registracije dodatne veličine pakovanja
82	dimeticonum	Sab simplex tablete za žvakanje	A03AX	kroz usta	80 mg	1 tableta za žvakanje sadrži 80 mg dimetikonona	20 tableta za žvakanje	uklanjanje simptoma želučano-crijevnih tegoba izazvanih prekomjernim nakupljanjem plinova npr. meteorizma, nadutost, aerofagija, Roemheldov sindrom; pomoćna mjera prije dijagnostičkih pretraga u području trbuha; protiv pojačanog stvaranja plinova nakon kirurških zahvata	želučano crijevne tegobe: 320 mg prije dijagnostičkih pretraga: 400 mg	Odrasli i djeca starija od 6 godina	po potrebi i u dužem razdoblju	nema posebnih napomena	bez recepta, u ljekarni	Allphamed Pharbil GmbH, Göttingen, Njemačka	Pfizer Croatia d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	28.07.2008.	28.07.2013.	UP/I-530-09/08-02/14	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
83	dimetindenum	Fenistil gel	D04AA13	za kožu	Ø	1 g gela sadrži 1 mg dimetindenmaleata	30 g	ublažavanje svrbeža povezanog sa osipom, urtikarijom, ubodima insekata, sunčanim i površinskim opekotinama	Ø	nije navedeno	nije navedeno	oprez: izbjegavati dugotrajno izlaganje suncu veće površine kože namazane gelom, ne nanositi na veće površine kože kod dojenčadi i male djece pogotovo ako postoje otvorene rane ili je koža upaljena	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Novartis Consumer Health S.A., Nyon, Švicarska	Medis Adria d.o.o., Kolarova 7, Zagreb	28.04.2008.	28.04.2013.	UP/I-530-09/07-02/197	u postupku prije 2005. godine
84	drotaverinum	NO-SPA 40 mg tablete	A03AD02	kroz usta	80 mg	1 tableta sadržava 40 mg drotaverinklorida	20 tableta 60 tableta	spazam glatkih mišića u bolestima žučnog sustava: žučni kamenac, upala žučnog mjehura, spazam glatkih mišića u bolestima mokraćnog sustava: bubrežni kamenac, kamenac u mokraćovodu, upale mokraćnog sustava (pijelitis, cistitis), grčevi mokraćnog mjehura; kao pomoćna terapija: u slučaju spazma glatkih mišića probavnog sustava: čir na želucu i dvanaesniku, upala želučane sluznice (gastritis), želučani grčevi, upala debelog crijeva (kolitis), preosjetljivost i iritabilnost debelog crijeva udruženi s zatvorom (konstipacijom) i	odrasli: 720 mg djeca iznad 12 godina 160 mg	Odrasli i djeca starija od 12 godina	nekoliko dana	kontraindikacija: oboljeli od teškog jetrenog, bubrežnog ili srčanog zatajivanja, djeca do 12 godina; oprez: bolesnici s niskim krvnim tlakom, trudnice, kod upravljanja vozilima i strojevima; ne preporuča se dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd., Veresegyhaz, Mađarska	sanofi-aventis Croatia d.o.o., Ivana Lučića 2a, Zagreb	22.12.2008.	22.12.2013.	UP/I-530-09/08-01/51	registracije
85	drotaverinum	NO-SPA forte 80 mg tablete	A03AD02	kroz usta	-II-	1 tableta sadržava 80 mg drotaverinklorida	20 tableta	-II-	II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd., Veresegyhaz, Mađarska	sanofi-aventis Croatia d.o.o., Ivana Lučića 2a, Zagreb	22.12.2008.	22.12.2013.	UP/I-530-09/08-01/52	registracije
86	Extractum Thymi fluidum	Hustagil sirup za iskašljavanje	R05CA	kroz usta	odrasli: 1 g djeca 6-12 god: 0,5 g djeca 1-5 god: 0,25 g	5 ml (6 g) otopine sadržava 480 mg tekućeg ekstrakta timijana	150 ml	olakšavanje iskašljavanja	odrasli: 6 g djeca 6-12 god: 3,5 g djeca 1-5 god: 1,75 g	Odrasli i djeca starija od 1 godine	7 dana	kontraindikacija: alkoholičari, djeca mlađa od 1 godine, trudnice i dojilje	bez recepta, u ljekarni	Dentinox Gesellschaft für pharmazeutische Präparate Lenk_and_Schuppan, Berlin, Njemačka	NYCOMED d.o.o., Zagreb, Čnomerec 29, Republika Hrvatska	10.01.2012.	10.01.2017.	UP/I-530-09/11-02/127	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
87	fexofenadinum	Allegra 120 mg filmom obložene tablete	R06AX26	kroz usta	120 mg	1 tableta sadržava 120 mg fexofenadinklorida što odgovara količini od 112 mg fexofenadina	10 tableta	za ublažavanje simptoma povezanih s peludnom groznicom (sezonski alergijski rinitis) kao što su kihanje, osjećaj svrbeža očiju, crvenilo i suženje očiju	120 mg	Odrasli i djeca starija od 12 godina	5 dana	oprez: osobe koje imaju problema sa jetrom i bubrežima, srčanu bolest, osobe starije dobi; trudnice ako je neophodno, dolijama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka; Patheon UK Ltd., Swindon, Velika Britanija; Sanofi-Synthelabo Ltd., Newcastle, Velika Britanija; Sanofi Winthrop Industrie, Tours, Francuska	sanofi-aventis Croatia d.o.o., Ivana Lučića 2a, Zagreb	09.06.2010.	09.06.2015.	UP/I-530-09/10-02/209	izmjena izna recept u ljekarni u: bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima
88	Ginkgonis extractum siccum normatum	Bilobil 40 mg kapsule	N06DX02	kroz usta	40 mg	1 kapsula sadržava 40 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Ginkgo biloba L., folium (ginkov list) (35-45 : 1), što odgovara najmanje 9,6 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 2,4 mg terpenskih laktona, prvo ekstrakcijsko otapalo: aceton 60% m/m	60 kapsula	kod poremećaja prokrvljenosti i funkcije mozga koji su povezani s dobi, a koji se manifestiraju kao: smanjenje intelektualnih sposobnosti i pamćenja, vertigo, zvonjenje u ušima, nevoljkost/indispozicija i osjećaj straha, glavobolja i poremećaji spavanja te kod poremećaja prokrvljenosti ekstremiteta	120 mg		30 dana	Kontraindikacije: trudnoća i dojenje; oprez: prije kirurškog zahvata, kod uzimanja lijekova za sprječavanje zgrušavanja krvi (npr. Kumarinski antikoagulansi, acetylsalicylatna kiselina, drugi nesteroidni protuupalni lijekovi) antiepileptici; ne preporuča se uzimanje zajedno sa alkoholom	bez recepta, u ljekarni	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	14.05.2010.	14.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/303	u registraciji
89	Ginkgonis extractum siccum raffinatatum et quantificatum	Bilobil forte 80 mg kapsule	N06DX02	kroz usta	80 mg	jedna kapsula sadrži 80 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt, rafiniran i kvantificiran) iz Ginkgo biloba L., folium (ginkov list) (35-67 : 1), što odgovara 17,6-21,6 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi, 2,24-2,72 mg ginkgolida A, B i C i 2,08-2,56 mg bilobalida; prvo ekstrakcijsko otapalo: aceton 60 % m/m	20 kapsula + 60 kapsula	kod poremećaja prokrvljenosti i funkcije mozga, a koji se manifestiraju kao: slabljenje intelektualnih sposobnosti i pamćenja, vrtoglavica, šum u ušima, neraspoloženje i osjećaj straha, glavobolja i poremećaji spavanja te kod početnog poremećaja prokrvljenosti udova	240 mg	odrasli	uvod: 30 dana	Kontraindikacije: alergija na ekstrakt ginka ili pomoćne tvari lijeka; Opzre: kod planiranog kirurškog zahvata, kod uzimanja lijekova za sprječavanje zgrušavanja krvi te kod povećane sklonosti krvarenju savjetovati se s liječnikom; ne preporuča se trudnicama i dolijama zbog nedostatnih podataka o neškodljivosti primjene	bez recepta, u ljekarni	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	13.10.2011.	13.10.2016.	UP/I-530-09/11-02/161	u registraciji

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
90	ginkgonis extractum siccum raffinaturn et quantificatum	Ginko 40 mg filmom obložene tablete	N06DX02	kroz usta	120 mg	jedna filmom obložena tableta sadrži 40 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt, pročišćeni) iz Ginko biloba L., folium (ginkov list) (40-50 : 1), što odgovara 8,8-10,8 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi, 1,12-1,36 mg ginkgolida A, B i C i 1,04-1,28 mg bilobalida; ekstrakcijsko otapalo: etanol 50% V/V	90 tableta	za ublažavanje tegoba zbog nedovoljne prokrvljenosti mozga (npr. vrtoglavica, šum u ušima, glavobolja, oslabljeno pamćenje, poremećaj koncentracije, nesanic, neraspoloženje, osjećaj straha), kod loše cirkulacije u rukama i nogama koja se očituje gubitkom osjeta, trncima, grčevima, obamrlošću te osjećajem hladnoće i pečenja - za ublažavanje simptoma nedovoljne cirkulacije u vratnoj kralježnici (npr. oslabljen sluh), kod hemoroida i varikoznih vena gdje je uočen pozitivni učinak ginka na	120 mg	nije namijenjen za primjenu u djece, ne preporučuje se primjena u trudnica i dojilja	dulje vrijeme, min. 6-8 tjedana	Oprez: kod planiranog kirurškog zahvata, kod uzimanja lijekova za sprječavanje zgrušavanja krvi, kod povećane sklonosti krvarenju;	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	07.04.2010.	07.04.2015.	UP/I-530-09/09-02/376	obnove
91	ginko bilobae folii extractum siccum	Bilobil intense	N06DX02	kroz usta	120 mg	1 kapsula sadržava 120 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Ginko biloba L., folium (ginkov list) (35-45 : 1), što odgovara najmanje 28,8 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 7,2 mg terpenskih laktona; prvo ekstrakcijsko otapalo acetone 60% m/m	60 kapsula	kod poremećaja prokrvljenosti i funkcije mozga koji se manifestiraju kao: smanjenje intelektualnih sposobnosti i pamćenja, vertigo, zvonjenje u ušima, nevoljkost/indispozicija, glavobolja i poremećaji spavanja te kod poremećaja prokrvljenosti ekstremiteta	240 mg	ne preporuča se primjena kod djece	min. 3 mjeseca	Kontraindikacije: trudnoća i dojenje; oprez: prije kirurškog zahvata, kod uzimanja lijekova za sprječavanje zgrušavanja krvi ili acetylsalicilatne kiseline; ne preporuča se uzimanje zajedno sa alkoholom	bez recepta, u ljekarni	KRKA-FARMA d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	KRKA-FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	11.09.2008.	11.09.2013.	UP/I-530-09/07-01/423	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
92	ginko bilobae folii extractum siccum	Bilobil intense	N06DX02	kroz usta	120 mg	1 kapsula sadržava 120 mg ekstrakta (kao suhi ekstrat) iz Ginko biloba L., folium (ginkov list) (35-45 : 1), što odgovara najmanje 28,8 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 7,2 mg terpenskih laktona; prvo ekstrakcijsko otapalo aceton 60 % m/m	20 kapsula	-II-	240 mg	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	KRKA-FARMA d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	KRKA-FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	11.09.2008.	11.09.2013.	UP/I-530-09/07-01/422	registracije
93	glycerolum	Prolax čepići za djecu	A06AX01	rektalno	1,375 g	1 čepić sadržava 1,375 g glicerola	10 čepića	kod povremene opstipacije i konstipacije te kada nije moguća primjena oralnih laksativa	1,375 g	djeca starija od 2 godine	7 dana	kontraindikacije: analne fisure, fistule, hemeroidi, proktitis	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	25.02.2010.	25.02.2015.	UP/I-530-09/09-02/369	registracije
94	glycerolum	Prolax čepići za odrasle	A06AX01	rektalno	2.250 g	1 čepić sadržava 2,250 g glicerola	10 čepića	kod povremene opstipacije i konstipacije te kada nije moguća primjena oralnih laksativa	4,500 g	odrasli	7 dana	kontraindikacije: analne fisure, fistule, hemeroidi, proktitis	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	25.02.2010.	25.02.2015.	UP/I-530-09/09-02/370	registracije
95	Hederae folii extractum siccum (suhi ekstrakt lista bršljana)	Prospan akut šumeće tablete	R05CA	kroz usta	65 mg suhog ekstrakta	1 šumeća tableta sadržava 65 mg suhog ekstrakta lista bršljana (5-7,5:1), ekstrakcijsko otapalo: etanol 30% (w/w)	10 šumećih tableta	ublažavanje tegoba kroničnih inflamatornih bolesti bronha, kod akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem	130 mg suhog ekstrakta	odrasli i djeca starija od 4 godina	7 dana +2-3 dana	sadrži natrij 151,33/tableti, trudnice i doilje nakon savjetovanja s liječnikom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Engelhard Arzneimittel GmbH and Co.KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zagreb, Zavrtnica 17	29.02.2008.	19.10.2012.	UP/I-530-09/06-02/163	u postupku prije 2005. godine
96	Hederae folii extractum siccum (suhi ekstrakt lista bršljana)	Prospan Liquid	R05CA	kroz usta	35 mg suhog ekstrakta	5 mL otopine (1 vrećica) sadržava 35,0 mg suhog ekstrakta lista bršljana (5-7,5:1), ekstrakcijsko otapalo: etanol 30% (w/w)	15 vrećica 21 vrećica □	ublažavanje tegoba kroničnih inflamatornih bolesti bronha, kod akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem	105 mg suhog ekstrakta	odrasli i djeca starija od 6 godina	7 dana +2-3 dana	trudnicama i doiljama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zavrtnica 17, Zagreb	29.02.2008.	19.10.2012.	UP/I-530-09/07-01/61	registracije
97	Hederae folii extractum siccum (suhi ekstrakt lista bršljana)	Prospan sirup	R05CA	kroz usta	24,5 mg suhog ekstrakta	1 mL otopine sadržava 7,0 mg suhog ekstrakta lista bršljana (5-7,5:1), ekstrakcijsko otapalo: etanol 30% (w/w)	100 ml	ublažavanje tegoba kroničnih inflamatornih bolesti bronha, kod akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem	73,5 mg suhog ekstrakta	odrasli i djeca starija od 1 godine	7 dana +2-3 dana	trudnice i doilje nakon savjetovanja s liječnikom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Engelhard Arzneimittel GmbH and Co.KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zagreb, Zavrtnica 17	29.02.2008.	19.10.2012.	UP/I-530-09/06-02/162	u postupku prije 2005. godine



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
98	Hederae folii extractum siccum (suhii ekstrakt lista bršijana)	Prospan sirup	R05CA	kroz usta	24,5 mg suhog ekstrakta	1 mL otopine sadržava 7,0 mg suhog ekstrakta lista bršijana (5-7,5 : 1); ekstrakcijsko otapalo: etanol 30% (w/w)	200 ml	ublažavanje tegoba kroničnih inflamatornih bolesti bronha, kod akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem	73,5 mg suhog ekstrakta	odrasli i djeca starija od 1 godine	7 dana +2-3 dana	trudnice i doilje nakon savjetovanja s liječnikom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Engelhard Arzneimittel GmbH and Co.KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zagreb, Zavrtnica 17	29.02.2008.	19.10.2012.	UP/I-530-09/06-01/441	registracije (dodatnog volumena)
99	hederae folii extractum spissum	Hedelix kapi	R05CA	kroz usta		1 ml otopine (31 kap) sadržava 0,04 g ekstrakta (kao tekući ekstrakt) iz Hedera helix L., folium (bršijanov list) (2,2-2,9 : 1); ekstrakcijsko otapalo: smjesa etanola 50% V/V i propilenglikola u omjeru 98 : 2 m/m	50 ml	za liječenje obična prehlade dišnih putova te za ublažavanje simptoma kroničnih upalnih bolesti bronha		odrasli i djeca starija od 2 godine	maksimalno nekoliko dana	Kontraindikacije: dojenčad i djeca mlađa od 2 godine (potencijalna opasnost od laringospazma), ako postoji nedostatak argininosukcinat-sinteze (metabolički poremećaj ciklusa ureje), kod bolesnika koji boluju od bronhialne astme ili drugih bolesti dišnog sustava koje prati izrazita preosjetljivost dišnih putova- udisanje mentola, ulja paprene metvice i eukaliptusovog ulja može proutročiti ostanak bez daha ili napadaj astme, trudnice i doilje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Krewel Meuselbach GmbH, Eitorf, Njemačka	Medical Intertrade d.o.o., Dr. Franje Tuđmana 3, Sveta Nedelja	09.12.2009.	09.12.2014.	UP/I-530-09/08-01/343	registracije
100	hederae folii extractum spissum	Hedelix sirup protiv kašlja	R05CA	kroz usta	Odrasli i djeca iznad 10 godina: 0,04 g; Djeca od 4 do 10 godina: 0,02 g; Djeca od 1 do 4 godina: 0,02 g; djeca do 1 godine 0,02 g	100 ml sirupa sadržava 0,8 g ekstrakta (kao tekući ekstrakt) iz Hedera helix L., folium (bršijanov list) (2,2-2,9 : 1); ekstrakcijsko otapalo: smjesa etanola 50% V/V i propilenglikola u omjeru 98 : 2 m/m	100 ml	za liječenje obična prehlade dišnih putova te za ublažavanje simptoma kroničnih upalnih bolesti bronha	Odrasli i djeca iznad 10 godina: 0,12 g; Djeca od 4 do 10 godina: 0,08 g; Djeca od 1 do 4 godina: 0,06 g; djeca do 1 godine 0,02 g	sve dobne skupine uključujući i dojenčad	nekoliko dana	Kontraindikacije: ako postoji nedostatak argininosukcinat-sinteze (metabolički poremećaj ciklusa ureje), trudnice i doilje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Krewel Meuselbach GmbH, Eitorf, Njemačka	Medical Intertrade d.o.o., Dr. Franje Tuđmana 3, Sveta Nedelja	09.12.2009.	09.12.2014.	UP/I-530-09/08-01/342	registracije
101	hederae helicis folii extractum siccum	Prospan čepići	R05CA	rektalno	80 mg	1 čepić sadržava 80 mg suhog ekstrakta iz Hedera helix L., folium (bršijanov list) (5-7,5 : 1); ekstrakcijsko otapalo: etanol 30 % (m/m)	10 čepića	ublažavanje tegoba kroničnih inflamatornih bolesti bronha, kod akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem	240 mg suhog	sve dobne skupine uključujući dojenčad	7 dana +2-3 dana	trudnice i doilje nakon savjetovanja s liječnikom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Engelhard Arzneimittel GmbH and Co. KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zavrtnica 17, Zagreb	02.08.2010.	02.08.2015.	UP/I-530-09/09-01/109	registracije
102	heparinum	Lioton 1000 Gel	C05BA03	za kožu	Ø	100 g gela sadržava 100 000 IU heparinnatrija	20 g	površinski tromboflebitis	Ø	za odrasle	nije navedeno	Kontraindikacije: djeca, u slučaju krvarenja, otvorene rane, ne nanositi na sluznicu niti na inficirana mjesta u slučaju gnojnih procesa; Oprez: sadrži parabene	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenca, Italija	Berlin Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	04.08.2008.	04.08.2013.	UP/I-530-09/06-01/636	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
103	heparinum	Lioton 1000 Gel	C05BA03	za kožu	Ø	100 g gela sadržava 100 000 IU heparinnatrija	30 g	-II-	Ø	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenca, Italija	Berlin Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	04.08.2008.	04.08.2013.	UP/I-530-09/06-01/637	registracije
104	heparinum	Lioton 1000 Gel	C05BA03	za kožu	Ø	100 g gela sadržava 100 000 IU heparinnatrija	50 g	-II-	Ø	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenca, Italija	Berlin Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	04.08.2008.	04.08.2013.	UP/I-530-09/06-01/638	registracije
105	heparinum	Lioton 1000 Gel	C05BA03	za kožu	Ø	100 g gela sadržava 100 000 IU heparinnatrija	100 g	-II-	Ø	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Firenca, Italija	Berlin Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	04.08.2008.	04.08.2013.	UP/I-530-09/06-01/639	registracije
106	heparinum natriicum	Viatromb 2400 IU/g sprej za kožu, otopina	C05BA03	za kožu	Ø	1 g otopine sadrži 2400 IU heparinnatrija; jedna potisna doza spreja (0,19 g) sadrži 458 IU heparinnatrija	11,5 g otopine 25 g otopine	Upale površinskih vena, tromboflebitisa i pratećih simptoma proširenih vena	Ø	odrasli i djeca starija od 2 godine	14 dana	ne nanositi na područje oko očiju, nosa i usta	bez recepta, u ljekarni	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Njemačka	Medis Adria d.o.o., Kolarova 7, Zagreb	27.12.2011.	28.10.2016.	UP/I-530-09/08-01/34	registracije
107	hexetidinum	Belosept otopina	A01AB12	za usta i ždrijelo	Ø	1 ml otopine sadrži 1 mg heksetidina	200 ml	ublažavanje simptoma kod lakših do umjerenih teških upala usne šupljine i ždrijela (afte, upale desni, parodontitisa s krvarenjem desni, upale krajnika, upale ždrijela, upale jezika, gljivičnih bolesti usne šupljine), sprječavanje rasta mikroorganizama u zubnom plaku i na sluznici usne šupljine te prije i nakon zubarskih zahvata, održavanje higijene usne šupljine kod teških sustavnih bolesti te za uklanjanje neugodnog zadaha iz usta	Ø	odrasli i djeca starija od 5 godina, djeca mlađa od 5 god po preporuci liječnika	nije navedeno	trudnice i dojilje obavezno pridržavanje uputa o doziranju i načinu primjene	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	18.05.2007.	18.05.2012.	UP/I-530-09/05-02/812	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
108	hexetidinum	Hexoral otopina	A01AB	za usta i ždrijelo	∅	100 ml otopine sadržava 100 mg heksetidina	200 ml	uništavanje mikroorganizama u usnoj šupljini i ždrijelu, pomoć pri liječenju bakterijskih upala zubnog mesa i usne sluznice, kod paradontalnih zahvata	∅	odrasli i djeca starija od 2 godine	nije navedeno, primjena kroz duže vrijeme samo po savjetu liječnika ili zubara	kontraindikacije: primjena kod dojenčadi i djece mlađe od 2 godine (opasnost od grča grkljana), pacijenti s bronhijalnom astmom te izraženom preosjetljivošću dišnih putova (inhaliranje otopine može dovesti do poteškoća u disanju ili izazvati napad astme), kod erozivnih promjena ili ljuštenja sluznice usta, kod ranica i ulceracija; Oprez kod trudnica i dojilja-izbjegavati čestu, svakodnevnu uporabu	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Famar Orleans, Orleans Cedex 2, Francuska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićeve 6h, Zagreb	12.05.2008.	14.02.2013.	UP/I-530-09/07-02/65	registracije
109	hexetidinum	Hexoral sprej	A01AB12	za usta i ždrijelo	∅	1 spremnik sa 40 ml otopine sadržava 80 mg heksetidina (1 ml otopine sadržava 2 mg heksetidina)	40 ml otopine u aluminijskom spremniku s ventilom za nastavak i plastični nastavak za raspršivanje, u kutiji	-II-	∅	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Famar Orleans, Orleans Cedex 2, Francuska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićeve 6h, Zagreb	12.05.2008.	14.02.2013.	UP/I-530-09/06-01/301	registracije
110	hydrotalcium	Rupurut 500 mg tablete za žvakanje	A02AD04	kroz usta	1000 mg	jedna tableta za žvakanje sadrži 500 mg hidrotalcita	20 tableta za žvakanje	simptomatsko liječenje poremećaja kod kojih je potrebno neutralizirati kiselost želuca: vrijed želuca ili dvanaesnika (želučani ulkus i duodenalni ulkus) te žgaravica i želučani poremećaji zbog kiseline	6000 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	2 tjedna	Oprez: bolesnici s oštećenom funkcijom bubrega-moraju izbjegavati dugotrajnu primjenu visokih doza lijeka, bolesnici sa hipofosfatemijom, kod bolesnika sa upornim i/ili čestim simptomima mora se isključiti rizik od ozbiljnog poremećaja koji izaziva te ptome, kao što su peptički ulkus ili zloćudna bolest; dugotrajna uporaba: zahtijeva redovite provjere razine aluminijske, u bolesnika s oštećenom funkcijom bubrega i u bolesnika koji kronično uzimaju visoke doze može se povisiti razina magnezija i serumski razina aluminijske, uz dijetu siromašnu fosfatima mogu izazvati smanjenje količine fosfata uz rizik nastanka osteomalacije	bez recepta, u ljekarni	Bayer Bitterfeld GmbH, Bitterfeld-Wolfen, Njemačka	Bayer d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	02.06.2011.	02.06.2016.	UP/I-530-09/10-02/382	u postupku prije 2005. godine
111	Hyperici herbae extractum siccum	Aktivin - H kapsule	N06AX	kroz usta	250 mg suhog ekstrakta	1 kapsula sadržava 250 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Hypericum perforatum L., herba (zelen gospine trave) (3-6 : 1) što odgovara 0,5 mg ukupnog hipericina; ekstrakcijsko otapalo: 60% etanol m/m	60 kapsula	za liječenje blagih depresivnih epizoda, ublažava stanje potištenosti, osjećaj tuge, melankolije i tjeskobe, nervoze, razdražljivosti, malodusnosti i bezvoljnosti (nezainteresiranost za događaje i osobe iz svakodnevnog života) te popratne simptome kao što su nesanica, plačljivost, umor, pojačan ili smanjen apetit	500 mg suhog ekstrakta	odrasli (stariji od 18 god)	4 tjedna, nakon toga se savjetovati s liječnikom	kontraindikacije: uzimanje nekih od sljedećih lijekova: ciklosporin, takrolimus, digoksin, inhibitori HIV proteaze - amprenavir, indinavir (lijekovi koji se koriste u liječenju HIV-infekcije odnosno AIDS-a), citostatike - npr. Irinotekan; Oprez: moguća fotoosjetljivost (ne preporuča se izlaganje sunčevom svjetlu ili umjetnim izvorima UV-zračenja), primjenu lijeka prekinuti min. 10 dana prije kirurškog zahvata zbog moguće interakcije, istovremena primjena kumarinskih antikoagulanasa, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	30.09.2009.	30.09.2014.	UP/I-530-09/09-02/73	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
112	hypromellosem	Isopto Tears 5 mg/ml kapi za oko, otopina	S01XA20	u oko	0,5 mg	1 ml kapi za oko sadrži 5 mg hipromeloze	15 ml	kod poremećaja suhog oka ili osjećaja iritacije uzrokovane nedostatkom suza u oku, lubrikantno sredstvo kod umjetnih očiju	1,5 mg	nije navedeno	nije navedeno	Oprez: trudnoća i planiranje trudnoće, dojenje, alergija,	bez recepta, u ljekarni	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija	Alcon Farmaceutika d.o.o., Avenija Dubrovnik 16, Zagreb	14.10.2010.	14.10.2015.	UP/I-530-09/10-02/21	u postupku prije 2005. godine
113	ibuprofenum	BlokMax Lady 200 mg filmom obložene tablete	M01AE01	kroz usta	400 mg	jedna filmom obložena tableta sadrži 200 mg ibuprofena u obliku ibuprofen-DL-lizina	10 tableta	ublažavanje menstrualnih bolova	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	3 dana	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili neki od sastojaka lijeka, acetilsalicilnu kiselinu ili drugi nesteroidni protuupalni lijek, čir na želucu ili krvarenje u probavnom sustavu, teško jetreno, bubrežno ili srčano zatajenje, djeca mlađa od 12 godina; Oprez kod: bronhalne astme ili alergijskih bolesti, poremećaja probavnog sustava ili funkcije jetre ili bubrega; potražiti savjet liječnika ili ljekarnika kod problema sa srcem, prethodno doživljenog moždanog udara ili kod povećanog rizika za ova stanja (npr. povišeni krvni tlak, šećerna bolest, visoke vrijednosti kolesterola u krvi, pušači)	bez recepta, u ljekarni	Alkaloid AD-Skopje, Skopje, Makedonija	Alkaloid d.o.o., Ulica grada Vukovara 226f, Zagreb	09.12.2010.	09.12.2015.	UP/I-530-09/08-01/407	registracije
114	ibuprofenum	Fidiprofen 200 mg šumeće tablete	M01AE01	kroz usta	400 mg	1 šumeća tableta sadržava 342 mg ibuprofen-DL-lizina što odgovara 200 mg ibuprofena	20 šumećih tableta	ublažavanje i uklanjanje blagih i umjerenih bolova (glavobolja, bolovi u mišićima, zubobolja, menstrualni bolovi i druga bolna stanja) te za snižavanje povišene tjelesne temperature	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	3-5 dana; max. 10 dana	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili neki od ostalih sastojaka lijeka, astma ili alergija na nesteroidne protuupalne lijekove ili acetilsalicilatnu kiselinu, krvarenja ili perforacija u probavnom sustavu, aktivni, kronični ili hemoragični ulkus želuca i/ili dvanaesnika, ulcerozni kolitis i Crohnova bolest, ozbiljne bolesti jetre i bubrega, teško zatajenje srca, stanje prije i nakon operacija na srcu, sistemski lupus erythematosus, treće tromjesečje trudnoće, dojlje; Oprez: astma uz kronični rinitis, sinusitis i nosni polip, lijekovi protiv zgrušavanja krvi, bolesti srca (zastojna srčana insuficijencija, preboljeli infarkt srca, ishemijska bolest srca), poremećena funkcija jetre i bubrega, neregularan povišen krvni tlak, preboljeli moždani udar, bolest perifernih arterija, povišenu koncentraciju masnoća u krvi, šećerna bolest, pušači, trudnoća i dojenje, čir na želucu ili dvanaesniku; ne preporuča se istovremeno uzimanje uz terapiju 100 mg preparatima acetilsalicilatne kiseline	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Fidifarm d.o.o., Bestovje, Republika Hrvatska	Fidifarm d.o.o., Obrtnička 37, Bestovje	17.04.2009.	17.04.2014.	UP/I-530-09/08-01/87	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
115	ibuprofenum	Neofen 100 mg/5 ml sirup	M01AE01	kroz usta	djeca od 3 mjeseca-12 godina: 50 mg-300 mg; odrasli 400 mg	5 ml sirupa sadrži 100 mg ibuprofena	100 ml sirupa	snižavanje povišene tjelesne temperature uslijed obične prehlade, gripe i drugih upalnih bolesti, ublažavanje blagih do srednje jakih bolova i tegobe uslijed obične prehlade, gripe i upalnih bolesti (primjerice griboolja, uhobolja), glavobolja, bol uslijed ozljede (iščašenja, uganuća) zubobolja, bol pri nicanju zubi, menstruacijska bol i bol kod predmenstruacijskog sindroma (primarna dismenoreja), bolovi reumatskog podrijetla (lumbago, artritis i drugo)	djeca od 3 mjeseca-12 godina: 150 mg-900 mg; odrasli 1200 mg	djeca starija od 3 mjeseca i odrasli	djeca od 3-6 mjeseci 24 sata; djeca starija od 6 mjeseci 3 dana; druge dobne skupine 5-7 dana	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili neki od ostalih sastojaka lijeka, alergija na nesteroidne protuupalne lijekove ili acetilsalicilatnu kiselinu, prehladom ili akutni čir na želucu ili dvanaesniku, krvarenje iz probavnog sustava, krvarenje iz probavnog sustava kod prethodnog uzimanja nestroidnih protuupalnih lijekova, teško srčano zatajenje, teški poremećaj funkcije bubrega i/ili jetre, posljednje tromjesečje trudnoće; Opzre: javiti se liječniku u slučaju: pojave bolova ili krvarenja iz probavnog sustava, pojavljivanja promjena na koži i sluznici, kod ulceroznog kolitisa ili Crohnove bolesti, alergijske bolesti i astma, kod sistemskog eritemskog lupusa, moždanog udara, srčanih tegoba, povišenog krvnog tlaka, dijabetesa, povišenog holesterola, starijih od 65 godina, trudnice u prvih 6 mjeseci trudnoće; Interakcije: analgetici, antihipertenzivi, diuretici, antikoagulansi, antitrombotici, digoksin, kortikosteroidi, fenitoin, litij, metotreksat, ciklosporin, takrolimus, mifepriston, zidovudin, kinilinski antibiotici, acetilsalicilatna kis., antidepresivi	bez recepta, u ljekarni	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	27.12.2010.	27.12.2015.	UP/I-530-09/10-01/52	registracije
116	ibuprofenum	Neofen 200 mg filmom obložene tablete	M01AE01	kroz usta	400 mg	jedna filmom obložena tableta sadrži 200 mg ibuprofena	20 tableta; 30 tableta	za kratkotrajno ublažavanje blagih do srednje jakih bolova različitog porijekla: glavobolje, uključujući i migrenu, bolova u leđima, mišićima i/ili zglobovima, zubobolje, bolova koji potječu od živaca (neuralgija), menstruacijskih bolova i bolova kod predmenstruacijskog sindroma te bolova reumatskog porijekla. za ublažavanje tegoba uslijed obične prehlade i gripe te za snižavanje povišene tjelesne temperature	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	ublažavanje boli 10 dana, za snižavanje tjelesne temperature 3 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	03.10.2011.	03.10.2016.	UP/I-530-09/11-02/124	spec. prodavaonice u obnovi

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
117	ibuprofenum	Neofen direkt tablete	M01AE01	kroz usta	400 mg	1 tableta topljiva u ustima sadržava 200 mg ibuprofena	10 tableta	-II-	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	ublažavanje boli 10 dana, za snižavanje tjelesne temperature 3 dana	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili neki od ostalih sastojaka lijeka, alergija na nesteroidne protuupalne lijekove ili acetilsalicilatnu kiselinu, prehladje ili akutni čir na želucu ili dvanaesniku, krvarenje iz probavnog sustava, krvarenje iz probavnog sustava kod prethodnog uzimanja nesteroidnih protuupalnih lijekova, teško srčano zatajenje, djeca mlađa od 12 godina; Oprez: kod povišenog krvnog tlaka, teže srčane bolesti, poremećaj rada jetre, bubrega i srca, ulceroznog kolitisa ili Crohnove bolesti, astme, starijih od 65 godina, trudnice po preruci liječnika; Interakcije: analgetici, antihipertenzivi, diuretici, antikoagulansi, kortikosteroidi, litij, metotreksat, ciklosporin, aminoglikozidni antibiotici, acetilsalicilatna kis., antidepressivi, probenecid	bez recepta, u ljekarni	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	09.02.2009.	09.02.2014.	UP/I-530-09/08-01/278	registracije
118	ibuprofenum	Neofen Forte 400 mg filmom obložene tablete	M01AE01	kroz usta	400 mg	jedna tableta sadrži 400 mg ibuprofena	10 tableta	-II-	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina, djeca mlađa od 12 godina po preporuci liječnika	ublažavanje boli 10 dana, za snižavanje tjelesne temperature 3 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	22.12.2010.	22.12.2015.	UP/I-530-09/10-02/153	spec. prod. U obnovi
119	ibuprofenum	Neofen Plus gel	M02AA13	za kožu	Ø	1 g gela sadržava 50 mg ibuprofena	15 g gela; 50 g gela; 100 g gela	analgetsko i protuupalno djelovanje za liječenje reumatskih bolova, bolova u mišićima, bolova u leđima, bolova i otekline izazvanih iščašenjem, istegnućem te kod neuralgija	Ø	odrasli i djeca starija od 12 godina	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili neki od ostalih sastojaka lijeka, alergija na nesteroidne protuupalne lijekove ili acetilsalicilatnu kiselinu, trudnice i dojilje, oštećena koža; Oprez: čir na želucu, oboljenje bubrega, bronhalna astma, alergija na aspirin ili ibuprofen primjenjen peroralno, djeca mlađa od 12 godina; Interakcije: acetilsalicilatna kiselina, nesteroidni protuupalni lijekovi, antihipertenzivi	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	30.06.2008.	30.06.2013.	UP/I-530-09/07-01/549	izmjene
120	ibuprofenum	Neofen sprej za kožu	M02AA13	za kožu	Ø	1 g otopine sadržava 50 mg ibuprofena	50 ml otopine	liječenje bolnih i upalnih stanja mišićno-koštanog sustava, uključujući bolove u leđima, reumatske bolove, mišićne bolove, uganuća, iščašenja, neuralgije, simptomatsko ublažavanje boli kod blažih oblika artritisa	Ø	odrasli i djeca starija od 12 godina, djeca mlađa od 12 godina po preporuci liječnika	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili neki od ostalih sastojaka lijeka, alergija na nesteroidne protuupalne lijekove ili acetilsalicilatnu kiselinu, oštećena ili upaljena koža, oboljeti od astme, alergijskog rinitisa ili urtikarije a prethodno su imali alergiju na aspirin, ibuprofen ili drugi nesteroidni protuupalni lijek; Oprez: čir na želucu, oboljenje bubrega, bronhalna astma, alergija na aspirin ili ibuprofen primjenjen peroralno, djeca mlađa od 12 godina; Interakcije: antihipertenzivi, antikoagulansi, acetilsalicilatna kiselina, nesteroidni protuupalni lijekovi, antihipertenzivi	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	12.05.2010.	12.05.2015.	UP/I-530-09/09-01/369	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
121	ibuprofenum	Nurofen Liquid kapsule	M01AE01	kroz usta	400 mg	1 kapsula sadržava 200 mg ibuprofena	10 (1x10) kapsula u PVC/PVdC/Al blisteru, u kutiji	simptomatsko ublažavanje blagih do umjereno jakih bolova (glavobolja, bolovi u leđima, menstrualni bolovi, zubobolja, grlobolja, neuralgije, reumatski i mišićni bolovi, artritis, migrena) ublažavanje simptoma prehlade i gripe, snižavanje povišene tjelesne temperature	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina, djeca mlađa od 12 godina po preporuci liječnika	10 dana	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili pomoćne tvari u lijeku, napadaj bronhospazma, astme, rinitisa ili urtikarije povezanih s uzimanjem acetilsalicilatne kiseline ili drugog nesteroidnog protuupalnog lijeka, preboljeli ili aktivni peptički vrjed ili krvarenje iz probavnog sustava, krvarenje iz probavnog sustava nakon uzimanja nesteroidnih protuupalnih lijekova, teži poremećaji jetrene ili bubrežne funkcije, teško srčano zatajenje, zadnje tromjesečje trudnoće; Oprez: sistemski eritemski lupus, ulcerozni kolitis, Crohnova bolest, probavne smetnje, visoki krvni tlak, oslabljena srčana funkcija, poremećena funkcija jetre i bubrega, bronhalna astma ili alergija, uzimanje nesteroidnih protuupalnih lijekova uključujući i selektivne inhibitore ciklooksigenaze-2, starije osobe, terapija oralnim kortikosteroidima, antikoagulansima, SSRI, može doći do prolaznog smanjenja plodnosti kod žena; Interakcije: acetilsalicilatna kiselina ili drugi nesteroidni protuupalni lijek, kortikosteroidi, varfarin, antihipertenzivi, diuretici, litij, metotreksat, zidovudin, selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina; trunice u prvih 6 mjeseci trudnoće po	bez recepta, u ljekarni	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velika Britanija, u suradnji s Banner Pharmacaps Europe B.V., Tilburg, Nizozemska	Reckitt Benckiser d.o.o., Zagreb, Ulica grada Vukovara 269d	14.09.2007.	18.06.2012.	UP/I-530-09/07-03/60	registracije
122	ibuprofenum	Nurofen obložene tablete	M01AE01	kroz usta	-II-	1 obložena tableta sadržava 200 mg ibuprofena	12 (1x12) obloženih tableta u PVC/PVdC/Al blisteru, u plastičnoj kutiji	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velika Britanija	Reckitt Benckiser d.o.o., Zagreb, Ulica grada Vukovara 269d	14.09.2007.	18.07.2011.	UP/I-530-09/07-03/62	registracije
123	ibuprofenum	Nurofen obložene tablete	M01AE01	kroz usta	-II-	1 obložena tableta sadržava 200 mg ibuprofena	12 (1x12) obloženih tableta u PVC/PVdC/Al blisteru, u kartonskoj kutiji	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velika Britanija	Reckitt Benckiser d.o.o., Zagreb, Ulica grada Vukovara 269d	14.09.2007.	18.07.2011.	UP/I-530-09/07-03/63	registracije
124	ibuprofenum	Nurofen obložene tablete	M01AE01	kroz usta	-II-	1 obložena tableta sadržava 200 mg ibuprofena	24 (2x12) obloženih tableta u PVC/PVdC/Al blisteru, u kartonskoj kutiji	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velika Britanija	Reckitt Benckiser d.o.o., Zagreb, Ulica grada Vukovara 269d	14.09.2007.	18.07.2011.	UP/I-530-09/07-03/64	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
125	ibuprofenum	Nurofen oralna suspenzija za djecu	M01AE01	kroz usta	novorođenčad i dojenčad od 3 do 6 mjeseci 50 mg; dojenčad 6 mjeseci do 1 godine 50 mg, djeca 1-3 godine 100 mg, djeca 4-6 godina 150 mg, djeca 7-9 godina 200 mg, djeca 10-12 godina 300 mg	5 ml suspenzije sadržava 100 mg ibuprofena	100 ml suspenzije	snizavanje povišene tjelesne temperature uključujući povišenu tjelesnu temperaturu nakon cjepljenja, ublažavanje blagih do umjerenog jakih bolova (griboolja, bolovi pri nicanju zubi, zubobolja, uholbolja, glavobolja, bolovi uslijed manjih ozljeda (uganuća, iščašenja)	novorođenčad i dojenčad od 3 do 6 mjeseci 150 mg; dojenčad 6 mjeseci do 1 godine 200 mg, djeca 1-3 godine 300 mg, djeca 4-6 godina 450 mg, djeca 7-9 godina 600 mg, djeca 10-12 godina 900 mg	dojenčad i djeca od 3 mjeseca do 12 godina, dojenčad mlađa od 3 godine po preporuci liječnika		Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili pomoćne tvari u lijeku, napadaj bronhospazma, astme, rinitisa ili urtikarije povezanih s uzimanjem acetilsalicilatne kiseline ili drugog nesteroidnog protuupalnog lijeka, preboljeli ili aktivni peptički vrjed ili krvarenje iz probavnog sustava, krvarenje iz probavnog sustava nakon uzimanja nesteroidnih protuupalnih lijekova, teži poremećaji jetrene ili bubrežne funkcije, teško srčano zatajenje, zadržne tromboze trudnoće; Oprez: sistemski eritemski lupus, ulcerozni kolitis, Crohnova bolest, probavne smetnje, visoki krvni tlak, oslabljena srčana funkcija, poremećena funkcija jetre i bubrega, bronhalna astma ili alergija, uzimanje nesteroidnih protuupalnih lijekova uključujući i selektivne inhibitore ciklooksigenaze-2, starije osobe, terapija oralnim kortikosteroidima, antikoagulansima, SSRI, može doći do prolaznog smanjenja plodnosti kod žena; Interakcije: acetilsalicilatna kiselina ili drugi nesteroidni protuupalni lijek, kortikosteroidi, varfarin, antihipertenzivi, diuretici, litij, metotreksat, zidovudin, selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina; <b>trunice u prvih 6 mjeseci trudnoće po</b>	bez recepta, u ljekarni	Boots Contract Manufacture Ltd., Nottingham, Velika Britanija; Almirall Hermal GmbH, Reinbek, Njemačka; Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Hull, Velika Britanija	Reckitt Benckiser d.o.o., Ulica grada Vukovara 269d, Zagreb	14.09.2007.	18.07.2011.	UP/I-530-09/07-03/61	izmjene
126	ibuprofenum	Rapidol S 200 mg kapsula, meka	M01AE01	kroz usta	400 mg	jedna kapsula sadrži 200 mg ibuprofena	20 kapsula	za smanjenje upale i kratkoročno ublažavanje boli različitog porijekla: glavobolje, migrene, bolova u leđima, menstrualnih bolova, zubobolje, upale živca (neuralgija), bolova u mišićima, bolova u zglobovima, reumatskih bolova, za ublažavanje tegoba prehlade, gripe i groznice	1200 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	ublažavanje boli 10 dana, za snizavanje tjelesne temperature 3 dana	Kontraindikacije: alergija na ibuprofen ili pomoćne tvari u lijeku, napadaj bronhospazma, astme, rinitisa ili urtikarije povezanih s uzimanjem acetilsalicilatne kiseline ili drugog nesteroidnog protuupalnog lijeka, preboljeli ili aktivni peptički vrjed ili krvarenje iz probavnog sustava, krvarenje iz probavnog sustava nakon uzimanja nesteroidnih protuupalnih lijekova, teži poremećaji jetrene ili bubrežne funkcije, teško srčano zatajenje, zadržne tromboze trudnoće; Oprez: sistemski eritemski lupus, ulcerozni kolitis, Crohnova bolest, probavne smetnje, visoki krvni tlak, oslabljena srčana funkcija, poremećena funkcija jetre i bubrega, bronhalna astma ili alergija, uzimanje nesteroidnih protuupalnih lijekova uključujući i selektivne inhibitore ciklooksigenaze-2, starije osobe, terapija oralnim kortikosteroidima, antikoagulansima, SSRI, može doći do prolaznog smanjenja plodnosti kod žena; Interakcije: acetilsalicilatna kiselina ili drugi nesteroidni protuupalni lijek, kortikosteroidi, varfarin, antihipertenzivi, diuretici, litij, metotreksat, zidovudin, selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina; <b>trunice u prvih 6 mjeseci trudnoće po</b>	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za malo lijekovima	PharmaSwiss d.o.o., Beograd, Srbija	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	22.11.2011.	22.11.2016.	UP/I-530-09/10-01/356	registracije



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
127	ibuprofenum	Rapidol S 400 mg kapsula, meka	M01AE01	kroz usta	400 mg	jedna kapsula sadrži 400 mg ibuprofena	20 kapsula	-II-	1200 mg	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	PharmaSwiss d.o.o., Beograd, Srbija	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	22.11.2011.	22.11.2016.	UP/I-530-09/10-01/357	registracije
128	ketoconazolum	Fidiketozol šampon	D01AC08	na vlašitište	Ø	1 g šampona sadržava 20 mg ketokonazola	100 ml šampona	za liječenje i sprječavanje peruti i nekih gljivičnih bolesti kože (Pityriasis versicolor i seboreični dermatitis)	Ø	odrasli i djeca starija od 12 godina	4 tjedna	trudnice, dojilje i djeca mlađa od 12 godina po savjetu liječnika	bez recepta, u ljekarni	Fidifarm d.o.o., Bestovje, Republika Hrvatska	Fidifarm d.o.o., Obrtnička 37, Bestovje	12.11.2009.	12.11.2014.	UP/I-530-09/08-01/373	registracije
129	ketoconazolum	Oronazol šampon	D01AC08	na vlašitište	Ø	1 g šampona sadržava 20 mg ketokonazola	100 ml šampona	za liječenje i sprječavanje peruti i nekih gljivičnih bolesti kože (Pityriasis versicolor i seboreični dermatitis)	Ø	nije navedeno	4 tjedna	trudnice i dojilje po savjetu liječnika	bez recepta, u ljekarni	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Johnson _and_ Johnson S.E. d.o.o., Cebini 28, Buzin, Zagreb	15.02.2008.	15.02.2013.	UP/I-530-09/07-02/62	u postupku prije 2005. godine
130	ketotifenum	Zaditen	S01GX08	u oko	0,0125	1 ml otopine sadrži 0,345 mg ketotifenfumarata što odgovara 0,25 mg ketotifena	5 ml	liječenje očnih tegoba izazvanih peludnom alergijom, poput crvenila, svrbeža i pojačanog suzenja	0,025 mg	odrasli i djeca starija od 3 godine	nekoliko dana	trudnice i dojilje po savjetu liječnika, ne nanositi na kontaktne leće te leće ponovo staviti nakon min. 15 min.	bez recepta, u ljekarni	Excelvision, Annonay, Francuska	Alcon Farmaceutika d.o.o., Avenija Dubrovnik 16, Zagreb	19.07.2011.	08.08.2012.	UP/I-530-09/05-01/1187	registracije
131	ketotifenum	Zaditen SDU	S01GX08	u oko	0,0125	0,4 ml otopine (1 spremnik) sadrži 0,138 mg ketotifenfumarata što odgovara 0,1 mg ketotifena	8 ml	liječenje očnih tegoba izazvanih peludnom alergijom, poput crvenila, svrbeža i pojačanog suzenja	0,025 mg	odrasli i djeca starija od 3 godine	nekoliko dana	trudnice i dojilje po savjetu liječnika, ne nanositi na kontaktne leće te leće ponovo staviti nakon min. 15 min.	bez recepta, u ljekarni	Excelvision, Annonay, Francuska	Alcon Farmaceutika d.o.o., Avenija Dubrovnik 16, Zagreb	19.07.2011.	08.08.2012.	UP/I-530-09/05-01/1188	registracije
132	lactulosum	Portalak sirup 15 ml	A06AD11	kroz usta	odrasli 30 g; djeca 7-14 godina 10 g	15 ml sirupa sadrži 10 g laktuloze	75 ml sirupa	za olakšano pražnjenje crijeva u slučajevima povremene ili dugotrajne opstipacije (zatvor stolice), za omekšavanje stolice u slučaju hemoroida, operativnog zahvata na debelom crijevu ili čmaru	odrasli 30 g; djeca 7-14 godina 10 g	odrasli i djeca starija od 14 godina	7 dana; isključenjem drugih uzroka opstipacije moguća dugotrajnija primjena	Kontraindikacije: preosjetljivi na laktulozu ili laktulozi srodne šećere (laktosa, galaktoza), dijete bez galaktoze (ako bolujete od galaktozemije), terapija mesalazinom, zapletaj crijeva (ileus); Oprez: djece mlađa od 7 godina, sumnja na upalu crvuljka (apendicitis), kod kolostome ili ileostome, kod krvarenja iz debelog crijeva, sadrži galaktozu i laktozu; trudnoća i dojenje po preporuci liječnika,	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	26.10.2010.	26.10.2015.	UP/I-530-09/09-02/532	izmjene
133	lactulosum	Portalak sirup 250 ml	A06AD11	kroz usta	odrasli 30 g; djeca 7-14 godina 10 g	100 ml sirupa sadrži 66,7 g laktuloze	250 ml sirupa	za olakšano pražnjenje crijeva u slučajevima povremene ili dugotrajne opstipacije (zatvor stolice), za omekšavanje stolice u slučaju hemoroida, operativnog zahvata na debelom crijevu ili čmaru	odrasli 30 g; djeca 7-14 godina 10 g	odrasli i djeca starija od 7 godina	7 dana; isključenjem drugih uzroka opstipacije moguća dugotrajnija primjena	Kontraindikacije: preosjetljivi na laktulozu ili laktulozi srodne šećere (laktosa, galaktoza), dijete bez galaktoze (ako bolujete od galaktozemije), terapija mesalazinom, zapletaj crijeva (ileus); Oprez: djece mlađa od 7 godina, sumnja na upalu crvuljka (apendicitis), kod kolostome ili ileostome, kod krvarenja iz debelog crijeva, sadrži galaktozu i laktozu; trudnoća i dojenje po preporuci liječnika,	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	26.10.2010.	26.10.2015.	UP/I-530-09/09-02/533	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
134	lactulosum liquidum	Duphalac 667 mg/ml sirup	A06AD11	kroz usta	Odrasli i djeca iznad 14 godina: 30,015 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 6,67 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija : 33,35 g	1 ml sirupa sadrži 667 mg laktuloze u obliku laktuloze, tekuće	20 (10x2) troslojnih (PET/Al/PE) vrećica sa po 15 ml sirupa, u kutiji	česti ili povremeni zatvor (opstipacija) kod: bolnog pražnjenja stolice, za uspostavu normalanog rada crijeva, nakon operacije, kod bolesnika koji dugotrajno moraju ležati u krevetu; sprječavanje opstipacije; opstipacija uzrokovana određenim lijekovima, hepatičke (portalne) encefalopatije (poremećaj jetrene funkcije koji dovodi do nakupljanja toksina u krvi)	Odrasli: 30,015 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 6,67 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija: 100,05 g	sve dobre skupine uključujući dojenčad	3 dana	Kontraindikacije: preosjetljivi na laktulozu ili laktulozi srodne šećere (lakttoza, galaktoza), dijete bez galaktoze (ako bolujete od galaktozemije), iznenadna bol u trbuhu ili začepljenje crijeva; Oprez: sadrži galaktozu i laktuzu; trudnoća i dojeneje po preporuci liječnika,	bez recepta, u ljekarni	Abbott Biologicals B.V., Olst, Nizozemska	Abbott Laboratories d.o.o., Planinska 13, Zagreb	11.02.2011.	21.05.2013.	UP/I-530-09/07-01/237	registracije
135	lactulosum liquidum	Duphalac 667 mg/ml sirup	A06AD11	kroz usta	Odrasli i djeca iznad 14 godina: 30,015 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 6,67 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija : 33,35 g	1 ml sirupa sadrži 667 mg laktuloze u obliku laktuloze, tekuće	200 ml sirupa u plastičnoj (HDPE) bočici s navojnim plastičnim (PP) zatvaračem i mjerna plastična (PP) čašica (2,5-30 ml) pričvršćena na bočicu	česti ili povremeni zatvor (opstipacija) kod: bolnog pražnjenja stolice, za uspostavu normalanog rada crijeva, nakon operacije, kod bolesnika koji dugotrajno moraju ležati u krevetu; sprječavanje opstipacije; opstipacija uzrokovana određenim lijekovima, hepatičke (portalne) encefalopatije (poremećaj jetrene funkcije koji dovodi do nakupljanja toksina u krvi)	Odrasli: 30,015 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 6,67 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija: 100,05 g	sve dobre skupine uključujući dojenčad	3 dana	Kontraindikacije: preosjetljivi na laktulozu ili laktulozi srodne šećere (lakttoza, galaktoza), dijete bez galaktoze (ako bolujete od galaktozemije), iznenadna bol u trbuhu ili začepljenje crijeva; Oprez: sadrži galaktozu i laktuzu; trudnoća i dojeneje po preporuci liječnika,	bez recepta, u ljekarni	Abbott Biologicals B.V., Olst, Nizozemska	Abbott Laboratories d.o.o., Planinska 13, Zagreb	11.02.2011.	21.05.2013.	UP/I-530-09/07-01/235	registracije
136	lactulosum liquidum	Lactulose-MIP sirup	A06AD11	kroz usta	Odrasli i djec starija od 14 godina: 20,01 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 10,005 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija : 30,015 g	100 ml sirupa sadržava 65 g laktuloze	100 ml sirupa u plastičnoj bočici s plastičnim zatvaračem i plastična odmjerna čašica, u kutiji	opstipacija, na koju se ne može dostatno utjecati hranom bogatom balastnim vlaknima kao ni drugim općim mjerama, te oboljenja kod kojih je nužno osigurati olakšano pražnjenje crijeva, prevencije i terapije portalne encefalopatije (tj. oštećenja mozga izazvanog kroničnim oboljenjima jetre, naročito cirozom jetre)	Odrasli i djec starija od 14 godina: 20,01 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 10,005 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija: 120,06 g	sve dobre skupine uključujući dojenčad	nije navedeno	Kontraindikacije: preosjetljivi na laktulozu ili laktulozi srodne šećere (lakttoza, galaktoza), dijete bez galaktoze (ako bolujete od galaktozemije), iznenadna bol u trbuhu ili začepljenje crijeva; Oprez: sadrži galaktozu i laktuzu; kod upala u predjelu stomaka i crijeva, kod poremećaja u ravnoteži elektrolita	bez recepta, u ljekarni	Chephasaar Chem.-pharm. Fabrik GmbH, St. Ingbert, Njemačka	MIP Pharma Croatia d.o.o., Mihanovićeva 14, Zagreb	30.07.2009.	30.07.2014.	UP/I-530-09/08-01/59	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
137	lactulosum liquidum	Lactulose-MIP sirup	A06AD11	kroz usta	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 20,01 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 10,005 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija: 30,015 g	100 ml sirupa sadržava 65 g laktuloze	200 ml sirupa u plastičnoj bočici s plastičnim zatvaračem i drugom odmjerna čašica, u kutiji	opstipacija, na koju se ne može dostatno utjecati hranom bogatom balastnim vlaknima kao ni drugim općim mjerama, te oboljenja kod kojih je nužno osigurati olakšano pražnjenje crijeva, prevencije i terapije portalne encefalopatije (tj. oštećenja mozga izazvanog kroničnim oboljenjima jetre, naročito cirozom jetre)	Odrasli i djeca starija od 14 godina: 20,01 g; Djeca od 7 do 14 godina: 10,005 g; Djeca od 1 do 6 godina: 10,005 g; Dojenčad: 3,335 g; hepatička encefalopatija: 120,06 g	sve dobne skupine uključujući dojenčad	nije navedeno	Kontraindikacije: preosjetljivi na laktulozu ili laktulozi srodne šećere (laktuloza, galaktoza), dijete bez galaktoze (ako bolujete od galaktozemije), iznenadna bol u trbuhu ili začepljenje crijeva; Oprez: sadrži galaktozu i laktulozu; kod upala u predjelu stomaka i crijeva, kod poremećaja u ravnoteži elektrolita	bez recepta, u ljekarni	Chephasaar Chem.-pharm. Fabrik GmbH, St. Ingbert, Njemačka	MIP Pharma Croatia d.o.o., Mihanovićeva 14, Zagreb	30.07.2009.	30.07.2014.	UP/I-530-09/08-01/60	registracije
138	lichenis istandici extractum aquosum fluidum	Sirup islandskog lišaja		kroz usta	Odrasli: 2 velike žlice; Djeca od 7 godina: 2 kavske žlice; Djeca do 7 godina: 1 kavska žlica	100 g sirupa sadržava 5,0 g vodene iscrpine islandskog lišaja	220 ml sirupa	ublaživanje kašlja	Odrasli: 8 velikih žlica; Djeca od 7 godina: 8 kavskih žlica; Djeca do 7 godina: 4 kavske žlice	odrasli i djeca starija od 7 godine	nije navedeno	<b>Kontraindikacije:</b> %; <b>Oprez:</b> trudnice i doilje po preporuci liječnika; <b>Interakcije:</b> antibiotici (dozu sirupa uzeti 2 sata nakon uzimanja lijeka)	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Trešnjevska laboratorij d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Trešnjevska laboratorij d.o.o., Jukićeva 32, Zagreb	28.03.2007.	28.03.2012.	UP/I-530-09/05-01/09	registracije
139	loratadinum	Belodin 10 mg tablete	R06AX13	kroz usta	10 mg	1 tableta sadrži 10 mg loratadina	7 tableta	alergijski rinitis sezonski (peludna groznica) ili tijekom cijele godine, alergijske reakcije kože	10 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	2 tjedna	Kontraindikacija: alergija na loratadin, ili na pomoćne sastojke lijeka; Oprez: bolesnici s poremećenom funkcijom jetre-potrebna prilagodba doze, trudnice i doilje po savjetu liječnika, ima utjecaj na upravljanje motornim strojevima i vozilima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo, lijekovi i kozmetika, Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	06.06.2008.	06.06.2013.	UP/I-530-09/07-02/175	u postupku prije 2005. godine
140	loratadinum	Belodin 10 mg tablete	R06AX13	kroz usta	10 mg	1 tableta sadrži 10 mg loratadina	10 tableta	alergijski rinitis sezonski (peludna groznica) ili tijekom cijele godine, alergijske reakcije kože	10 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	2 tjedna	Kontraindikacija: alergija na loratadin, ili na pomoćne sastojke lijeka; Oprez: bolesnici s poremećenom funkcijom jetre-potrebna prilagodba doze, trudnice i doilje po savjetu liječnika, ima utjecaj na upravljanje motornim strojevima i vozilima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo, lijekovi i kozmetika, Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	06.06.2008.	06.06.2013.	UP/I-530-09/07-02/176	u postupku prije 2005. godine
141	loratadinum	Belodin 10 mg tablete	R06AX13	kroz usta	10 mg	1 tableta sadrži 10 mg loratadina	14 tableta	alergijski rinitis sezonski (peludna groznica) ili tijekom cijele godine, alergijske reakcije kože	10 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	2 tjedna	Kontraindikacija: alergija na loratadin, ili na pomoćne sastojke lijeka; Oprez: bolesnici s poremećenom funkcijom jetre-potrebna prilagodba doze, trudnice i doilje po savjetu liječnika, ima utjecaj na upravljanje motornim strojevima i vozilima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo, lijekovi i kozmetika, Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	06.06.2008.	06.06.2013.	UP/I-530-09/07-02/177	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
142	loratadinum	Claritine 10 mg tablete	R06AX13	kroz usta	10 mg	1 tableta sadržava 10 mg loratadina	10 tableta	ublažavanje simptoma alergijskog rinitisa i urtikarije	10 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	nije navedeno	Kontraindikacija: alergija na loratadin ili na pomoćne sastojke lijeka; Trdnicama i doiljama se ne preporuča, Oprez: bolesnici s poremećenom funkcijom jetre-potrebna prilagodba doze, trudnice i doilje po savjetu liječnika, ima utjecaj na upravljanje motornim strojevima i vozilima	bez recepta, u ljekarni	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija	Schering-Plough d.o.o., Nova Ves 11, Zagreb	02.09.2010.	02.09.2015.	UP/I-530-09/10-02/78	izmjene
143	loratadinum	Flonidan direkt 10 disperzibilne tablete	R06AX13	kroz usta	10 mg	1 raspadljiva tableta za usta sadržava 10 mg loratadina	14 raspadljivih tableta	ublažavanje simptoma alergijskog rinitisa (kihanje, začepljen nos, iscjedak iz nosa, otečeno nepce, otečene, crvene ili suzne oči) i znakova pridruženih kroničnoj urtikarijinepoznatog uzroka (oteklina i osip)	10 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	10 dana	Kontraindikacija: alergija na loratadin ili na pomoćne sastojke lijeka; Trdnicama i doiljama se ne preporuča, Oprez: bolesnici s poremećenom funkcijom jetre-potrebna prilagodba doze, trudnice i doilje po savjetu liječnika, ima utjecaj na upravljanje motornim strojevima i vozilima	bez recepta, u ljekarni	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	14.07.2009.	14.07.2014.	UP/I-530-09/08-01/75	registracije
144	loratadinum	Flonidan direkt 10 disperzibilne tablete	R06AX13	kroz usta	10 mg	1 raspadljiva tableta za usta sadržava 10 mg loratadina	7 raspadljivih tableta za usta	ublažavanje simptoma alergijskog rinitisa (kihanje, začepljen nos, iscjedak iz nosa, otečeno nepce, otečene, crvene ili suzne oči) i znakova pridruženih kroničnoj urtikarijinepoznatog uzroka (oteklina i osip)	10 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	10 dana	Kontraindikacija: alergija na loratadin ili na pomoćne sastojke lijeka; Trdnicama i doiljama se ne preporuča, Oprez: bolesnici s poremećenom funkcijom jetre-potrebna prilagodba doze, trudnice i doilje po savjetu liječnika, ima utjecaj na upravljanje motornim strojevima i vozilima	bez recepta, u ljekarni	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	14.07.2009.	14.07.2014.	UP/I-530-09/08-01/74	registracije
145	minoxidilum	Alomax 2% otopina za kožu vlašišta	D11AX01	za kožu	20 mg	1 ml otopine za kožu sadržava 20 mg minoksidila	60 ml otopine	liječenje androgene ćelavosti u muškaraca i žena u dobi između 18 i 65 godina	40 mg	odrasli muškarci i žene od 18-65 godina	4 mjeseca do 1 godine	kontraindikacije: alergija na minoksidil ili pomoćne tvari, povišeni krvni tlak (liječeni i neliječeni), kožne promjene na vlašištu (uključujući psorijazu i opekline od sunca), obrijano vlašište, istovremena primjena okluzivnih zavojica ili drugog lijeka za lokalnu primjenu; Oprez: nanositi na neoštećeno i zdravo vlašište, srčana bolest ili srčana aritmija; Interakcije: lijekovi za lokalnu primjenu (kortikosteroidi, tretinoin, ditranol, vazelin, periferni vazodilatatori; ne preporuča se trudnicama i doiljama te mladima od 18 i starijima od 65 godina	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	14.12.2007.	14.12.2012.	UP/I-530-09/07-01/305	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
146	minoxidilum	Alomax 5% otopina za kožu vasišta	D11AX01	za kožu	50 mg	1 ml otopine za kožu sadržava 50 mg minoksidila	60 ml otopine	liječenje androgene ćelavosti u muškaraca u dobi između 18 i 65 godina	100 mg	odrasli muškarci od 18-65 godina	2 mjeseca do 1 godine	kontraindikacije: primjena u žena, alergija na minoksidil ili pomoćne tvari, povišeni krvni tlak (liječeni i neliječeni), kožne promjene na vasištu (uključujući psorijazu i opekline od sunca), obrijanno vasište, istovremena primjena okluzivnih zavojica ili drugog lijeka za lokalnu primjenu; Oprez: nanositi na neoštećeno i zdravo vasište, srčana bolest ili srčana aritmija; Interakcije: lijekovi za lokalnu primjenu (kortikosteroidi, tretinoin, ditranol, vazelin, periferni vazodilatatori; ne preporuča se trudnicama i dojiljama te mladima od 18 i starijima od 65 godina	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	14.12.2007.	14.12.2012.	UP/I-530-09/07-01/306	registracije
147	minoxidilum	Pilfud 20 mg/ml sprej za kožu, otopina	D11AX01	za kožu	20 mg	1 ml otopine sadrži 20,00 mg minoksidila	60 ml	liječenje androgene ćelavosti u muškaraca i žena u dobi između 18 i 65 godina	40 mg	odrasli muškarci i žene od 18-65 godina	4 mjeseca do 1 godine	kontraindikacije: alergija na minoksidil ili pomoćne tvari, povišeni krvni tlak (liječeni i neliječeni), kožne promjene na vasištu (uključujući psorijazu i opekline od sunca), obrijanno vasište, istovremena primjena okluzivnih zavojica ili drugog lijeka za lokalnu primjenu; Oprez: nanositi na neoštećeno i zdravo vasište, srčana bolest ili srčana aritmija; Interakcije: lijekovi za lokalnu primjenu (kortikosteroidi, tretinoin, ditranol, vazelin, periferni vazodilatatori; ne preporuča se trudnicama i dojiljama te mladima od 18 i starijima od 65 godina	bez recepta, u ljekarni	Bosnalijek d.d., Sarajevo, Bosna i Hercegovina	Bosnalijek d.o.o., Gruška 18, Zagreb	06.04.2011.	06.04.2016.	UP/I-530-09/10-02/248	registracije
148	minoxidilum	Pilfud 5% losion	D11AX01	za kožu	50 mg	1 ml otopine sadržava 50 mg minoksidila	60 ml otopine	liječenje androgene ćelavosti u muškaraca u dobi između 18 i 65 godina	100 mg	odrasli muškarci od 18-65 godina	2 mjeseca do 1 godine	kontraindikacije: primjena u žena, alergija na minoksidil ili pomoćne tvari, povišeni krvni tlak (liječeni i neliječeni), kožne promjene na vasištu (uključujući psorijazu i opekline od sunca), obrijanno vasište, istovremena primjena okluzivnih zavojica ili drugog lijeka za lokalnu primjenu; Oprez: nanositi na neoštećeno i zdravo vasište, srčana bolest ili srčana aritmija; Interakcije: lijekovi za lokalnu primjenu (kortikosteroidi, tretinoin, ditranol, vazelin, periferni vazodilatatori; ne preporuča se trudnicama i dojiljama te mladima od 18 i starijima od 65 godina	bez recepta u ljekarni	Bosnalijek d.d., Sarajevo, Bosna i Hercegovina	Bosnalijek d.o.o., Gruška 18, Zagreb	11.10.2007.	11.10.2012.	UP/I-530-09/06-01/449	registracije
150	naphazolinum	Benil 0,05 % kapi za nos	R01AA08	za nos	djeca 5-14 godina: 0,2 mg djeca 3-5 godina: 0,1 mg	1 ml otopine sadržava 0,5 mg nafazolinintra	10 ml otopine	simptomatsko liječenje svih vrsta upale nosne sluznice, sinusitisa, upale srednjeg uha, zaustavljanje krvarenja iz nosa i priprema za preglede ili kirurške zahvate u nosnoj šupljini (dodatak topikalnim anestetcima)	djeca 5-14 godina: 0,8 mg djeca 3-5 godina: 0,4 mg	djeca od 3-14 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na nafazolinintra ili neku od pomoćnih tvari, glaukom zatvorenog kuta; Oprez: djeca mlađa od 1 godine, stariji bolesnici, povišeni krvni tlak, zatajenje srca, poremećaj srčanog ritma, dijabetes, pojačan rad štitnjače, hipertrofija prostate, utječe na dopigmentaciju; Interakcije: antihipertenzivi, antidepressivi	bez recepta, u ljekarni	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	27.09.2010.	27.09.2015.	UP/I-530-09/09-02/445	u postupku prije 2005.

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
151	naphazolinum	Benil 0,1 % kapi za nos	R01AA08	za nos	0,4 mg	1 ml otopine sadržava 1,0 mg nafazolintrata	10 ml otopine	-II-	2,4 mg	odrasli i djeca starija od 14 godina	5 dana	-II-	bez recepta, u ljekarni	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija	Krka - farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	27.09.2010.	27.09.2015.	UP/I-530-09/09-02/444	u postupku prije 2005.
152	naphazolinum	Nazol 0,5 mg/ml kapi za nos, otopina	R01AA08	za nos	0,05 mg	1 ml otopine sadrži 0,5 mg nafazolintrata	10 ml otopine	simptomatsko liječenje rinitisa i sinusitisa	0,2 mg	djeca od 6-12 godina	3-5 dana	Kontraindikacije: alergija na nafazolintrata ili neku od pomoćnih tvari, glaukom zatvorenog kuta, suhi rinitis, djeca mlađa od 6 godina; Oprez: stariji bolesnici, povišeni krvni tlak, bolesti srca, dijabetes, pojačan rad štitnjače, trudnice i dojilje; Interakcije: MAO inhibitori, triciklički antidepressivi	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	25.05.2011.	25.05.2016.	UP/I-530-09/10-02/236	u postupku prije 2005.
153	naphazolinum	Nazol 1 mg/ml kapi za nos, otopina	R01AA08	za nos	0,3 mg	1 ml otopine sadrži 1 mg nafazolintrata	10 ml otopine	-II-	1,8 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	25.05.2011.	25.05.2016.	UP/I-530-09/10-02/237	u postupku prije 2005.
154	naphazolinum	Vizol 0,5 mg/ml kapi za oko, otopina	S01GA01	kapi za oko, otopina	0,05 mg	1 ml otopine sadrži 0,5 mg nafazolintrata	10 ml	ublažavanje simptoma nadražnosti oka uzrokovanih prašinom, vjetro, smogom, plivanjem, dugotrajnim gledanjem televizije, prehladom i slično	0,25 mg	odrasli i djeca starija od 7 godina	4 dana	Kontraindikacije: alergija na nafazolintrata ili neku od pomoćnih tvari, glaukom zatvorenog kuta; Oprez: trudnice i dojilje, nošenje mekih kontaktnih leća, ozljeda ili infekcija oka, povišeni krvni tlak, bolesti srca, dijabetes, pojačan rad štitnjače, trudnice i dojilje; Interakcije: MAO inhibitori, triciklički antidepressivi	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	27.05.2011.	27.05.2016.	UP/I-530-09/10-02/235	u postupku prije 2005.
155	nicotini resinas	Nicorette Freshmint Gum 2 mg, ljekovita guma za žvakanje	N07BA01	ljekovita guma za žvakanje	2 mg	jedna guma za žvakanje sadrži 2 mg nikotina u obliku nikotina na smoli	30 i 105 guma za žvakanje	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	48 mg	odrasli, stariji od 18 godina	min 3 mjeseca, max 12 mjeseci	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se dojiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	16.01.2012.	16.01.2017.	UP/I-530-09/11-02/311	registracije
156	nicotini resinas	Nicorette Freshmint Gum 4 mg, ljekovita guma za žvakanje	N07BA01	ljekovita guma za žvakanje	4 mg	jedna guma za žvakanje sadrži 4 mg nikotina u obliku nikotina na smoli	30 i 105 guma za žvakanje	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	96 mg	odrasli, stariji od 18 godina	min 3 mjeseca, max 12 mjeseci	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se dojiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	16.01.2012.	16.01.2017.	UP/I-530-09/11-02/312	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
157	nicotinum	Nicorette Invisipatch 10 mg/16 h transdermalni flaster	N07BA01	kroz kožu	10 mg	jedan transdermalni flaster sadrži 15,8 mg nikotina	7 transdermalnih flastera	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	10 mg	odrasli, stariji od 18 godina	6 tjedana	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar, rasprostranjena kronična bolest kože; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni	LTS Lohman Therapie-Systeme AG, Andernach, Njemačka	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	30.06.2011.	30.06.2016.	UP/I-530-09/10-01/104	registracije
158	nicotinum	Nicorette Invisipatch 15 mg/16 h transdermalni flaster	N07BA01	kroz kožu	15 mg	jedan transdermalni flaster sadrži 23,6 mg nikotina	7 transdermalnih flastera	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	15 mg	odrasli, stariji od 18 godina	8 tjedana	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar, rasprostranjena kronična bolest kože; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni	LTS Lohman Therapie-Systeme AG, Andernach, Njemačka	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	30.06.2011.	30.06.2016.	UP/I-530-09/10-01/105	registracije
159	nicotinum	Nicorette Invisipatch 25 mg/16 h transdermalni flaster	N07BA01	kroz kožu	25 mg	jedan transdermalni flaster sadrži 39,4 mg nikotina	7 transdermalnih flastera	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	25 mg	odrasli, stariji od 18 godina	12 tjedana	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar, rasprostranjena kronična bolest kože; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni	LTS Lohman Therapie-Systeme AG, Andernach, Njemačka	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	30.06.2011.	30.06.2016.	UP/I-530-09/10-01/106	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
160	nicotinum	Nicorette Microtab Lemon 2 mg sublingvalne tablete	N07BA01	sublingvalno	4 mg	jedna sublingvalna tableta sadrži 2 mg nikotina u obliku nikotinditartarat dihidrata	30 tableta	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	60 mg	odrasli, stariji od 18 godina	6 mjeseci	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar; Oprez: teškakardiovaskularna bolest, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson_and_Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	17.11.2010.	17.11.2015.	UP/I-530-09/08-01/503	registracije
161	nicotinum	Nicorette Microtab Lemon 4 mg sublingvalne tablete	N07BA01	sublingvalno	4 mg	jedna sublingvalna tableta sadrži 4 mg nikotina u obliku nikotinditartarat dihidrata	30 tableta	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	60 mg	odrasli, stariji od 18 godina	6 mjeseci	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar; Oprez: teškakardiovaskularna bolest, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson_and_Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	17.11.2010.	17.11.2015.	UP/I-530-09/08-01/502	registracije
162	nicotinum	Nicorette patch 10 mg/16h	N07BA01	kroz kožu	10 mg	1 transdermalni flaster sadržava 16,6 mg nikotina (brzina otpuštanja 10 mg/16h)	7 transdermalnih flastera	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	10 mg	odrasli, stariji od 18 godina	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar, rasprostranjena kronična bolest kože; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinirolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson_and_Johnson S.E. d.o.o., Cebini 28, Buzin, Zagreb	24.04.2008.	<b>05.01.2012.</b>	UP/I-530-09/06-01/263	registracije



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
163	nicotinum	Nicorette patch 15 mg/16h	N07BA01	kroz kožu	15 mg	1 transdermalni flaster sadržava 24,9 mg nikotina (brzina otpuštanja 15 mg/16h)	7 transdermalnih flastera	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	15 mg	odrasli, stariji od 18 godina	2 mjeseca	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar, rasprostranjena kronična bolest kože; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinrolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson_and_Johnson S.E. d.o.o., Cebini 28, Buzin, Zagreb	24.04.2008.	05.01.2012.	UP/I-530-09/06-01/264	registracije
164	nicotinum	Nicorette patch 5 mg/16h	N07BA01	kroz kožu	5 mg	1 transdermalni flaster sadržava 8,3 mg nikotina (brzina otpuštanja 5 mg/16h)	7 transdermalnih flastera	ublažava potrebu za nikotinom i simptome sustezanja kod prestanka pušenja, sprječava povratak pušenju	5 mg	odrasli, stariji od 18 godina	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, teška srčana bolest (npr. nestabilna angina pectoris, teška srčana aritmija), nedavno (u zadnja 3 mjeseca) preboljeli srčani ili moždani udar, rasprostranjena kronična bolest kože; Oprez: teška bolest srca, neliječen visoki krvni tlak, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), vrijed želuca, osobe mlađe od 18 godina i trudnice po preporuci liječnika, ne preporuča se doiljama; istovremena primjena sa teofilinom, takrinom, klozapinom, ropinrolom, flekainidom i pentazocinom	bez recepta, u ljekarni	McNeil AB, Helsingborg, Švedska	Johnson S.E. d.o.o., Cebini 28, Buzin, Zagreb	24.04.2008.	05.01.2012.	UP/I-530-09/06-01/262	registracije
165	nicotinum	NiQuitin Clear 14 mg	N07BA01	kroz kožu	14 mg	1 transdermalni flaster (površine 15 cm <sup>2</sup> ) sadržava 78 mg nikotina, što odgovara 5,1 mg/cm <sup>2</sup> sup>2</sup> nikotina (brzina oslobađanja nikotina: 14mg/24h)	7 transdermalnih flastera	zamjenska nikotinska terapija-pomoć u prestanku pušenja	14 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, povremeni pušači, osobe mlađe od 12 godina, hospitalizacija zbog srčanog ili moždanog udara; Oprez: angioedem, urtikarija, alergijski ekcem ili dermatitis, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), ne preporuča se trudnicama i doiljama	bez recepta, u ljekarni	Catalent UK Packaging Limited, Great Oakley, Corby, Ujedinjeno Kraljevstvo; Catalent UK Packaging Limited, Westhoughton, Bolton, Ujedinjeno Kraljevstvo; GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Dungarvan, Irska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	26.01.2009.	26.01.2014.	UP/I-530-09/07-01/327	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
166	nicotinum	NIQuitin Clear 21 mg	N07BA01	kroz kožu	21 mg	1 transdermalni flaster (površine 22 cm <sup>2</sup> ) sadržava 114 mg nikotina, što odgovara 5,1 mg/cm <sup>2</sup> sup>2</sup> nikotina (brzina oslobađanja nikotina: 21mg/24h)	7 transdermalnih flastera	zamjenska nikotinska terapija-pomoć u prestanku pušenja	21 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	6 tjedana	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, povremeni pušači, osobe mlađe od 12 godina, hospitalizacija zbog srčanog ili moždanog udara; Oprez: angioedem, urtikarija, alergijski ekcem ili dermatitis, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), ne preporuča se trudnicama i dojlicama	bez recepta, u ljekarni	Catalent UK Packaging Limited, Great Oakley, Corby, Ujedinjeno Kraljevstvo; Catalent UK Packaging Limited, Westhoughton, Bolton, Ujedinjeno Kraljevstvo; GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Dungarvan, Irska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	26.01.2009.	26.01.2014.	UP/I-530-09/07-01/328	registracije
167	nicotinum	NIQuitin Clear 7 mg	N07BA01	kroz kožu	7 mg	1 transdermalni flaster (površine 7 cm <sup>2</sup> ) sadržava 36 mg nikotina, što odgovara 5,1 mg/cm <sup>2</sup> sup>2</sup> nikotina (brzina oslobađanja nikotina: 7mg/24h)	7 transdermalnih flastera	zamjenska nikotinska terapija-pomoć u prestanku pušenja	7 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, povremeni pušači, osobe mlađe od 12 godina, hospitalizacija zbog srčanog ili moždanog udara; Oprez: angioedem, urtikarija, alergijski ekcem ili dermatitis, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), ne preporuča se trudnicama i dojlicama	bez recepta, u ljekarni	Catalent UK Packaging Limited, Great Oakley, Corby, Ujedinjeno Kraljevstvo; Catalent UK Packaging Limited, Westhoughton, Bolton, Ujedinjeno Kraljevstvo; GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Dungarvan, Irska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	26.01.2009.	26.01.2014.	UP/I-530-09/07-01/326	registracije
168	nicotinum	NiQuitin CQ 14 mg	N07BA01	kroz kožu	14 mg	1 transdermalni flaster veličine 15 cm <sup>2</sup> sadržava 78 mg nikotina, što odgovara 5,1 mg/cm <sup>2</sup> sup>2</sup> nikotina	7 transdermalnih flastera	ublazavanje simptoma apstinencije od nikotina	14 mg	odrasli-stariji od 18 godina, djeca od 12-17 godina po savjetu liječnika	6 tjedana	Kontraindikacije: alergija na flaster, nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, povremeni pušači, osobe mlađe od 12 godina, bolesnici koji su nedavno preboljeli srčani ili moždani udar, ili pate od nestabilne i pogoršavajuće angine pektoris, Prinzmetalove angine, snažne srčane aritmije; Oprez: osobe stare 12-17 godina, kod srčanih problema, problema sa cirkulacijom, uključujući srčano zatajenje, stabilnu anginu pektoris i visoki tlak, urtikarija, alergijski ekcem ili dermatitis, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), istovremena primjena sa kofeinom, teofilinom, imipraminom, pentazocinom, fenacetinom, fenilbutazonom, takrinom, klomipraminom, inzulinom, izoprenalinom, salbutamolom, prazosinom, propranololom, ne preporuča se trudnicama i dojlicama	bez recepta, u ljekarnama	Catalent UK Packaging Limited, Great Oakley, Corby, Ujedinjeno Kraljevstvo; Catalent UK Packaging Limited, Westhoughton, Bolton, Ujedinjeno Kraljevstvo; GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Dungarvan, Irska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	02.10.2006.	<b>02.10.2011.</b>	UP/I-530-09/05-01/945	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
169	nicotinum	Niquitin CQ 21 mg	N07BA01	kroz kožu	21 mg	1 transdermalni flaster veličine 22 cm<sup>2</sup> sadržava 114 mg nikotina, što odgovara 5,1 mg/cm<sup>2</sup> sup> nikotina	7 transdermalnih flastera	ublazavanje simptoma apstinencije od nikotina	21 mg	odrasli-stariji od 18 godina, djeca od 12-17 godina po savjetu liječnika	6 tjedana	Kontraindikacije: alergija na flaster, nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, povremeni pušači, osobe mlađe od 12 godina, bolesnici koji su nedavno preboljeli srčani ili moždani udar, ili pate od nestabilne i pogoršavajuće angine pektorisa, Prinzmetalove angine, snažne srčane aritmije ; Oprez: osobe stare 12-17 godina, kod srčanih problema, problema sa cirkulacijom, uključujući srčano zatajenje, stabilnu anginu pektorisa i visoki tlak, urtikarija, alergijski ekcem ili dermatitis, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), istovremena primjena sa kofeinom, teofilinom, imipraminom, pentazocinom, fenacetinom, fenilbutazonom, takrinom, klomipraminom, inzulinom, izoprenalinom, salbutamolom, prazosinom, propranololom, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarnama	Catalent UK Packaging Limited, Great Oakley, Corby, Ujedinjeno Kraljevstvo; Catalent UK Packaging Limited, Westhoughton, Bolton, Ujedinjeno Kraljevstvo; GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Dungarvan, Irska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	02.10.2006.	<b>02.10.2011.</b>	UP/I-530-09/05-01/946	registracije
170	nicotinum	Niquitin CQ 7 mg	N07BA01	kroz kožu	7 mg	1 transdermalni flaster veličine 7 cm<sup>2</sup> sadržava 36 mg nikotina, što odgovara 5,1 mg/cm<sup>2</sup> sup> nikotina	7 transdermalnih flastera	ublazavanje simptoma apstinencije od nikotina	7 mg	odrasli-stariji od 18 godina, djeca od 12-17 godina po savjetu liječnika	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na flaster, nikotin ili na neku pomoćnu tvar, nepušači, povremeni pušači, osobe mlađe od 12 godina, bolesnici koji su nedavno preboljeli srčani ili moždani udar, ili pate od nestabilne i pogoršavajuće angine pektorisa, Prinzmetalove angine, snažne srčane aritmije ; Oprez: osobe stare 12-17 godina, kod srčanih problema, problema sa cirkulacijom, uključujući srčano zatajenje, stabilnu anginu pektorisa i visoki tlak, urtikarija, alergijski ekcem ili dermatitis, umjerena ili teška bolest jetre, teška bolest bubrega, šećerna bolest, problemi sa štitnjačom, problemi sa srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), istovremena primjena sa kofeinom, teofilinom, imipraminom, pentazocinom, fenacetinom, fenilbutazonom, takrinom, klomipraminom, inzulinom, izoprenalinom, salbutamolom, prazosinom, propranololom, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarnama	Catalent UK Packaging Limited, Great Oakley, Corby, Ujedinjeno Kraljevstvo; Catalent UK Packaging Limited, Westhoughton, Bolton, Ujedinjeno Kraljevstvo; GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Dungarvan, Irska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	02.10.2006.	<b>02.10.2011.</b>	UP/I-530-09/05-01/944	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
171	omeprazolom	Target 10	A02BC01	kroz usta	20 mg	1 kapsula sadržava 10 mg omeprazola	7 kapsula i 14 kapsula	sprječava prekomjerno lučenje želučane kiseline kod učestalih žgaravica i ostalih dispeptičkih tegoba (bol u trbuhu, osjećaj punoće, pritisak, nadutost, podrigivanje, vjetrovi)	20 mg	odrasli-stariji od 18 godina, djeca i adolescenti mlađi od 18 godina po savjetu liječnika	2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na omeprazol ili pomoćne tvari u sastavu lijeka, terapija atazanavirom (AIDS); Oprez: problemi s jetrom, bolesnici s dugotrajnom, često ponavljajućom žgaravicom i dispeptičkim tegobama-potrebne redovne kontrole; interakcije: antikoagulansi, digoksin, fenitoin, diazepam, ketokonazol, itraconazol, vorikonazol, takrolimis, atazanavir, klopidogrel; utječe na sposobnost upravljanja strojevima i vozilom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	28.06.2010.	28.06.2015.	UP/I-530-09/09-02/363	obnove
172	orlistatum	Alli 60 mg tvrde kapsule	A08AB01	kroz usta	60 mg	1 tvrda kapsula sadržava 60 mg orlistata	42 i 84 tvrde kapsule	za smanjenje tjelesne težine (ITM 28 i veći)	180 mg	odrasli-stariji od 18 godina	12 tjedana max. 6 mjeseci	Kontraindikacije: mlađi od 18 godina, trudnice i doilje, terapija ciklosporinima, varfarinom ili drugim sntikoagulansima, alergija na orlistat ili neku od pomoćnih tvari u sastavu lijeka, kolestaza, kronični malapsorpcijski sindrom; Oprez: dijabetes, bolest bubrega; Interakcije: oralni kontraceptivi, multivitaminski pripravci, amiodaron, akarboza, levotiroksin, antiepileptici, antihipertenzivi, antilipemici	bez recepta, u ljekarni	Catalent UK Packaging Limited, Corby, Velika Britanija; Famar S.A., Avlona, Grčka	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	25.02.2010.	25.02.2015.	UP/I-530-09/09-01/148	registracije
173	oxymetazolinum	Nasivin Sensitive 0,5 mg/ml sprej za nos	R01AA05	za nos	0,045 mg	100 ml sadrži 0,05 g oksimetazolinoklorida	10 ml otopine	upala sluznice nosa uzrokovana prehladom (akutni rinitis), peludna hunjavica (alergijski rinitis) i napadaj neinfektivnog vazomotornog rinitisa, za poboljšanje otjecanja sekreta kod upala paranazalnih sinusa te upala slušne cijevi povezano s rinitisom, za smanjenje oticanja sluznice u dijagnostičke svrhe	0,135 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	7 dana	Kontraindikacije: alergija na oksimetazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca), djeca mlađa od 6 godina, nakon kirurških zahvata koji se obavljaju kroz nosnu šupljinu; Oprez: teška kardiovaskularna bolest (koronarna bolest srca, hipertenzija), glaukom uskog kuta, povećanje prostate (hipertrofija prostate), poremećaj stvaranja hema (porfirija), šećerna bolest, povećanje aktivnosti štitnjače (hipertireozna), tumor srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitoma), trudnice i doilje po savjetu liječnika; Interakcije: MAO inhibitori-terapija, lijekovi koji povišuju tlak	bez recepta, u ljekarni	Merck Selbstmedikation GmbH, Darmstadt, Njemačka	Merck d.o.o., Ulica Andrije Hebranga 32-34, Zagreb	04.10.2011.	04.10.2016.	UP/I-530-09/11-02/24	registracije
174	oxymetazolinum	Operil 0,05% kapi za nos za odrasle	R01AA05	za nos	0,08 mg	1 ml otopine sadržava 0,5 mg oksimetazolinoklorida	10 ml otopine	nosni dekongestiv kod upale nosne sluznice uzrokovane prehladom (akutni rinitis), peludne hunjavice (alergijski rinitis), upale nosnih šupljina i došupljina (nazalnih i paranazalnih sinusa), upale srednjeg uha (otitis media)	0,24 mg	odrasli i djeca starija od 7 godina	5-7 dana	Kontraindikacije: alergija na oksimetazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca), djeca mlađa od 6 godina; Oprez: kardiovaskularna bolest (koronarna bolest srca, hipertenzija, srčano zatajanje i dr.), poremećaje srčanog ritma, glaukom uskog kuta, povećanje prostate (hipertrofija prostate), poremećaj stvaranja hema (porfirija), šećerna bolest, kronična upala nosne sluznice, povećanje aktivnosti štitnjače (hipertireozna), trudnice i doilje po savjetu liječnika; Interakcije: MAO inhibitori-terapija ili prekid u liječenju kraći od 2 tjedna, atomoksetin	bez recepta, u ljekarni	Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	06.02.2008.	06.02.2013.	UP/I-530-09/07-02/159	u postupku prije 2005. godine,

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
175	oxymetazolinum	Operil P 0,05% sprej za nos za odrasle	R01AA05	za nos	0,1 mg	1 ml otopine sadržava 0,5 mg oksimetazolinoklorida	10 ml otopine	nosni dekongestiv kod upale nosne sluznice uzrokovane prehladom (akutni rinitis), peludne hunjavice (alergijski rinitis), upale nosnih šupljina i došupljina (nazalnih i paranasalnih sinusa), upale srednjeg uha (otitis media)	0,3 mg	odrasli i djeca starija od 7 godina	5-7 dana	Kontraindikacije: alergija na oksimetazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa s krastama (atrofični rinitis); Oprez: kardiovaskularna bolest (koronarna bolest srca, hipertenzija, srčano zatajanje i dr.), poremećaje srčanog ritma, glaukom uskog kuta, povećanje prostate (hipertrofija prostate), poremećaj stvaranja hema (porfirija), šećerna bolest, kronična upala nosne sluznice, povećanje aktivnosti štitnjače (hipertireoza), trudnice i doilje po savjetu liječnika; Interakcije: MAO ihibitori-terapija ili prekid u liječenju kraći od 2 tjedna, atomoksetin	bez recepta, u ljekarni	Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	06.02.2008.	06.02.2013.	UP/I-530-09/07-02/157	u postupku prije 2005. godine,
176	oxymetazolinum	Operil P 0,025% kapi za nos za djecu	R01AA05	za nos	0,04 mg	1 ml otopine sadržava 0,25 mg oksimetazolinoklorida	10 ml otopine	nosni dekongestiv kod upale nosne sluznice uzrokovane prehladom (akutni rinitis), peludne hunjavice (alergijski rinitis), upale nosnih šupljina i došupljina (nazalnih i paranasalnih sinusa), upale srednjeg uha (otitis media)	0,12 mg	djeca 2-7 godina starosti	5-7 dana	Kontraindikacije: djeca mlađa od 2 godine, alergija na oksimetazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa s krastama (atrofični rinitis); Oprez: kronično srčano zatajanje, povišeni krvni tlak, poremećaje srčanog ritma, glaukom uskog kuta, poremećaj stvaranja hema (porfirija), šećerna bolest, kronična upala nosne sluznice, povećanje aktivnosti štitnjače (hipertireoza); Interakcije: MAO ihibitori-terapija ili prekid u liječenju kraći od 2 tjedna, atomoksetin	bez recepta, u ljekarni	Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	06.02.2008.	06.02.2013.	UP/I-530-09/07-02/160	u postupku prije 2005. godine,
177	oxymetazolinum	Operil P 0,025% sprej za nos za djecu	R01AA05	za nos	0,05 mg	1 ml otopine sadržava 0,25 mg oksimetazolinoklorida	10 ml otopine	nosni dekongestiv kod upale nosne sluznice uzrokovane prehladom (akutni rinitis), peludne hunjavice (alergijski rinitis), upale nosnih šupljina i došupljina (nazalnih i paranasalnih sinusa), upale srednjeg uha (otitis media)	0,15 mg	djeca 2-7 godina starosti	5-7 dana	Kontraindikacije: alergija na oksimetazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa s krastama (atrofični rinitis); Oprez: kronično srčano zatajanje, povišeni krvni tlak, poremećaje srčanog ritma, glaukom uskog kuta, poremećaj stvaranja hema (porfirija), šećerna bolest, kronična upala nosne sluznice, povećanje aktivnosti štitnjače (hipertireoza); Interakcije: MAO ihibitori-terapija ili prekid u liječenju kraći od 2 tjedna, atomoksetin	bez recepta, u ljekarni	Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	06.02.2008.	06.02.2013.	UP/I-530-09/07-02/158	u postupku prije 2005. godine,
178	pantoprazolum	Controloc Control 20 mg želučanooporne tablete	A02BC02	kroz usta	20 mg	1 želučanooporna tableta sadrži 20 mg pantoprazola u obliku natrijevog seskvihidrata	7 i 14 želučanoopornih tableta	za kratkotrajno liječenje simptoma refluksa (npr. žgaravica, dizanje kiseline u usta) u odraslih	20 mg	odrasli-stariji od 18 godina	4 tjedna	Kontraindikacije: alergija na pantoprazol ili pomoćne tvari u sastavu lijeka, terapija atazanavirom (AIDS), mlađi od 18 godina, trudnice i doilje; Oprez: žutica i problemi s jetrom, bolesnici stariji od 55 godina koji svakodnevno koriste lijekove za reguliranje probave ili imaju nove ili nedavno promijenjene simptome, čir na želucu, operativni zahvat probavnog trakta, ozbiljna bolest ili stanje, endoskopske pretrage, C-urea izdisajni test; Interakcije: ketokonazol, antikoagulansi, omeprazol, lanzoprazol, rabeprazol, ranitidin, famotidin; utječe na sposobnost upravljanja strojevima i vozilom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Nycomed GmbH, Oranienburg, Njemačka	Nycomed d.o.o., Črnomerec 29, Zagreb	02.09.2010.	02.09.2015.	UP/I-530-09/10-01/32	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
179	pantoprazolum	Zipantola Protect 20 mg želučanootopne tablete	A02BC02	kroz usta	20 mg	jedna tableta sadrži 20 mg pantoprazola u obliku pantoprazolnatrij seskvihidrata	7 i 14 želučanootopnih tableta	za kratkotrajno liječenje simptoma refluksa (npr. žgaravica, dizanje kiseline u usta) u odraslih	20 mg	odrasli-stariji od 18 godina	4 tjedna	Kontraindikacije: alergija na pantoprazol ili pomoćne tvari u sastavu lijeka, terapija atazanavirom (AIDS), mladi od 18 godina, trudnice i dojilje; Oprez: žutica i problemi s jetrom, bolesnici stariji od 55 godina koji svakodnevno koriste lijekove za reguliranje probave ili imaju nove ili nedavno promijenjene simptome, čir na želucu, operativni zahvat probavnog trakta, ozbiljna bolest ili stanje, endoskopske pretrage, C-urea izdisajni test; Interakcije: ketokonazol, antikoagulansi, omeprazol, lanzoprazol, rabeprazol, ranitidin, famotidin; utječe na sposobnost upravljanja strojevima i vozilom	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	06.10.2011.	06.10.2016.	UP/I-530-09/11-01/274	registracije
180	paracetamolom	Daleron 500 mg	N02BE01	kroz usta	odrasli i djeca starija od 12 godina 1000 mg; djeca 6-12 god 500 mg	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola	12 tableta	za ublažavanje blagih do umjerenih bolova te snižavanje povišene tjelesne temperature u stanjima kao što su glavobolja, prehlada, gripa, zubobolja, bolovi u zglobovima i menstrualni bolovi	odrasli i djeca starija od 12 godina 4000 mg; djeca 6-12 god 2000 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol ili pomoćne tvari u lijeku, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom, teže smetnje u radu jetre i bubrega, konzumacija alkohola; Oprez: kod smanjenog rada jetre i bubrega primjena lijeka nakon savjetovanja s liječnikom, kod istvremene primjene sa: metoklopramidom i domperidonom, kolestiraminom, antikoagulansima, antiepilepticima, barbituratima, rifampicinom, kloramfenikolom, zidovudinom, amitriptilinom, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	KRKA, d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	KRKA-FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	02.06.2008.	02.06.2013.	UP/I-530-09/07-02/25	registracije
181	paracetamolom	Daleron oralna suspenzija 120 mg/5 ml	N02BE01	kroz usta	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca 40 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine 120 mg, djeca 1-5 godina 240 mg, djeca 6-12 godina 480 mg	5 ml oralne suspenzije (1 štrcaljka za usta) sadržava 120 mg paracetamola	100 ml oralne suspenzije	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje blage do umjerene akutne boli (glavobolja, zubobolja), boli nakon ozljeda, medicinskih ili stomatoloških zahvata	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca 160 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine 480 mg, djeca 1-5 godina 960 mg, djeca 6-12 godina 1920 mg	novorođenčad, dojenčad i djeca do 12 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol ili pomoćne tvari u lijeku, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom, teže smetnje u radu jetre i bubrega, konzumacija alkohola; Oprez: kod smanjenog rada jetre i bubrega primjena lijeka nakon savjetovanja s liječnikom, kod istvremene primjene sa: metoklopramidom i domperidonom, kolestiraminom, antikoagulansima, antiepilepticima, barbituratima, rifampicinom, kloramfenikolom, zidovudinom, amitriptilinom, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	KRKA, d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	KRKA-FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb	02.06.2008.	02.06.2013.	UP/I-530-09/07-02/26	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
182	paracetamol	Efferalgan 150 mg čepići	N02BE	rektalno	15 mg/kg	1 čepić sadržava 150 mg paracetamola	10 čepića	za ublažavanje boli i/ili snižavanje povišene tjelesne temperature u stanjima kao što su glavobolja, gripozna stanja, zubobolja, bolovi u mišićima	60 mg/kg/dan	djeci tjelesne težine od 8 kg do 12 kg (tj. oko 6-24 mjeseca starosti);	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, bolesti jetre i bubrega; Oprez: kod umjerenih jetrenih ili bubrežnih bolesti primjena lijeka pod liječničkim nadzorom, kod istvremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, barbituratima, rifampicinom; ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	Bristol-Myers Squibb, Le Passage, Francuska; Bristol-Myers Squibb, Agen, Francuska	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	22.07.2010.	22.07.2015.	UP/I-530-09/10-02/51	u postupku prije 2005. godine
183	paracetamol	Efferalgan 500 mg šumeće tablete	N02BE	kroz usta	djeca: 13-20 kg (2-7 god) 250 mg, 21-25 kg (6-10 god) 250 mg, 26-40 kg (8-13 god) 500 mg, 41-50 kg (12-15 god) 500 mg; odrasli i djeca teža od 50 kg (15 god) 1000 mg	1 šumeća tableta sadržava 500 mg paracetamola	16 šumećih tableta	za ublažavanje boli i/ili snižavanje povišene tjelesne temperature u stanjima kao što su glavobolja, gripozna stanja, zubobolja, bolovi u mišićima te boine menstruacije	djeca: 13-20 kg (2-7 god) 1000 mg, 21-25 kg (6-10 god) 1500 mg, 26-40 kg (8-13 god) 2000 mg, 41-50 kg (12-15 god) 3000 mg; odrasli i djeca teža od 50 kg (15 god) 4000 mg	odrasli i djeca tjelesne težine veće od 13 kg (tj. Oko 2 godine starosti), trudnice i doilje	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol ili pomoćne tvari u lijeku, teška bolest jetre; Oprez: kod ozbiljnih jetrenih ili bubrežnih bolesti primjena lijeka nakon savjetovanja s liječnikom kao i kod istvremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, barbituratima, rifampicinom; ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	Bristol-Myers Squibb, Le Passage, Francuska; Bristol-Myers Squibb, Agen, Francuska	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	22.07.2010.	22.07.2015.	UP/I-530-09/10-02/52	u postupku prije 2005. godine
184	paracetamol	Efferalgan 80 mg čepići	N02BE	rektalno	15 mg/kg	1 čepić sadržava 80 mg paracetamola	10 čepića	za ublažavanje boli i/ili snižavanje povišene tjelesne temperature u stanjima kao što su glavobolja, gripozna stanja, zubobolja, bolovi u mišićima	60 mg/kg/dan	samo djeci tjelesne težine od 4 kg do 6 kg (tj. oko 1-4 mjeseca starosti)	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, teške bolesti jetre, nedavno preboljena upala anusa ili upala debelog crijeva ili krvarenje iz debelog crijeva; Oprez: kod ozbiljnih jetrenih ili bubrežnih bolesti primjena lijeka nakon savjetovanja s liječnikom kao i kod istvremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, barbituratima, rifampicinom; ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	Bristol-Myers Squibb, Le Passage, Francuska; Bristol-Myers Squibb, Agen, Francuska	PharmaSwiss d.o.o., Miramarska 23, Zagreb	22.07.2010.	22.07.2015.	UP/I-530-09/10-02/50	u postupku prije 2005. godine
185	paracetamol	Fibralgin 500 mg tablete	N02BE01	kroz usta	odrasli i djeca starija od 12 godina 1000 mg; djeca 6-12 god 500 mg	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola	20 tableta	uklanjanje umjereno do srednje teških bolova različitog uzroka (glavobolja, zubobolja, bol nakon operacija ili ozljeda, bolne menstruacije, križobolja, bol uslijed artritisa), snižavanje povišene tjelesne temperature.	odrasli i djeca starija od 12 godina 4000 mg; djeca 6-12 god 2000 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 10 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre ili bubrega; Oprez: kod istvremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, fenotiazinima, metoklopramidima, domperidonom, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Fidifarm d.o.o., Bestovje, Republika Hrvatska	Fidifarm d.o.o., Obrtnička 37, Bestovje	05.05.2009.	05.05.2014.	UP/I-530-09/08-01/138	registracije: bez recepta, u ljekarni; izmjena: promjena mjesta izdavanja: u specijalizirane prod.

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
186	paracetamol	Fibralgin sirup	N02BE01	kroz usta	djeca 2-3 mjeseca: 10 mg/kg tjele. težine; 3 mjeseca-1 god: 120 mg, 1-5 god: 240 mg, 6-12 god: 480 mg	5 ml sirupa (1 žličica) sadržava 120 mg paracetamola	100 ml sirupa	uklanjanje umjereno do srednje teških bolova različitog uzroka (glavobolja, zubobolja, bol nakon operacija ili ozljeda, bolne menstruacije, križobolja, bol uslijed artritisa), snižavanje povišene tjelesne temperature.	djeca 2-3 mjeseca: 120 mg; 3 mjeseca-1 god: 480 mg, 1-5 god: 1 g, 6-12 god: 2g	djeca od 2 mjeseca-12 godina ( <b>djeca 2-3 mjeseca samo po preporuci liječnika</b> )	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre ili bubrega; Oprez: kod istovremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, fenotiazinima, metoklopramidima, domperidonom, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Fidifarm d.o.o., Bestovje, Republika Hrvatska	Fidifarm d.o.o., Obrtnička 37, Bestovje	05.05.2009.	05.05.2014.	UP/I-530-09/08-01/139	registracije: bez recepta, u ljekarni; izmjena: promjena mjesta izdavanja: u specijalizirane prod.
187	paracetamol	Grippostad vrući napitak 600 mg šumeći prašak	N02BE	kroz usta	600 mg	jedna vrećica s 5 g praška sadrži 600 mg paracetamola	6000 mg	uklanjanje umjereno do srednje teških bolova različitog uzroka (glavobolja, zubobolja, bol nakon operacija ili ozljeda, bolne menstruacije, križobolja, bol uslijed artritisa), snižavanje povišene tjelesne temperature.	40-50 kg: 1800 mg; 51-65 kg: 2400 mg	odrasli i djeca starija od 14 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre ili bubrega; Oprez: kod istovremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, lijekovi za liječenje HIV infekcija, zidovudinom, probenicidom, salicilamidima, kolestraminom, oralnim kontraceptivima, disulfiramom, antibioticima (kloramfenikol, rifampicin, izonijazid, kinolonski antibiotici), ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	Stada Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Njemačka	Stada Hemofarm d.o.o., Ulica grada Vukovara 271, Zagreb	23.12.2010.	23.12.2015.	UP/I-530-09/09-02/522	registracije
188	paracetamol	Lekadol 500 mg filmom obložene tablete	N02BE01	kroz usta	odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 g; djeca 6-12 godina: 500 mg	1 filmom obložena tableta sadržava 500 mg paracetamola	18 tableta	uklanjanje blagih do umjerenih bolova (glavobolja, zubobolja, bolne menstruacije), bolova kod ozljeda, nakon liječničkih i zubarskih zahvata, reumatskih bolova (osteoartriza ili bolovi u donjem predjelu leđa), bolovi u mišićima i zglobovima kod prehlade i gripe, snižavanje povišene tjelesne temperature.	odrasli i djeca starija od 12 godina: 4 g; djeca 6-12 godina: 500 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina, trudnice i doilje po preporuci liječnika	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 10 dana, djeca 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre ili bubrega; Oprez: kod istovremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, lijekovi za liječenje HIV infekcija, probenicidom, kolestraminom, kativni ugljen, propantelinom, antibioticima (kloramfenikol), varfarinom, metoklopramidom, domperidonom, većom količinom alkohola, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	21.01.2010.	21.01.2015.	UP/I-530-09/09-02/170	registracije: bez recepta, u ljekarni; izmjena: promjena mjesta izdavanja: u specijalizirane prod.



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
189	paracetamol	Lekadol 500 mg tablete	N02BE01	kroz usta	odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 g; djeca 6-12 godina: 500 mg	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola	20 tableta	uklanjanje blagih do umjerenih bolova (glavobolja, zubobolja, bolne menstruacije), bolova kod ozljeda, nakon liječničkih i zubarskih zahvata, reumatskih bolova (osteoartroza ili bolovi u donjem predjelu leđa), bolovi u mišićima i zglobovima kod prehlade i gripe, snižavanje povišene tjelesne temperature.	odrasli i djeca starija od 12 godina: 4 g; djeca 6-12 godina: 500 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina, trudnice i doilje po preporuci liječnika	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 10 dana, djeca 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre ili bubrega; Oprez: kod istovremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, lijekovi za liječenje HIV infekcija, zidovudinom, probenicidom, salicilamidima, kolestiraminom, oralnim kontraceptivima, disulfiramom, antibiotcima (kloramfenikol, rifampicin, izonijazid, kinolonski antibiotici), varfarinom, većom količinom alkohola, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi koji sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	15.05.2008.	15.05.2013.	UP/I-530-09/07-02/163	registracije: bez recepta, u ljekarni; izmjena: promjena mjesta izdavanja: u specijalizirane prod.
190	paracetamol	Lekadol direkt 500 mg tablete	N02BE01	kroz usta	odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 g; djeca 10-12 godina (teža od 33 kg): 500 mg	1 raspadljiva tableta za usta sadrži 500 mg paracetamola	12 raspadljivih tableta	uklanjanje blagih do umjerenih bolova (glavobolja, zubobolja, bolne menstruacije), bolova kod ozljeda, nakon liječničkih i zubarskih zahvata, reumatskih bolova (osteoartroza ili bolovi u donjem predjelu leđa), bolovi u mišićima i zglobovima kod prehlade i gripe, snižavanje povišene tjelesne temperature.	odrasli i djeca starija od 12 godina: 4 g; djeca 10-12 godina (teža od 33 kg): 2 g	odrasli i djeca starija od 10 godina (teža od 33 kg), trudnice i doilje po preporuci liječnika	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 10 dana, djeca 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre ili bubrega; Oprez: kod istovremene primjene sa: antikoagulansima, antiepilepticima, lijekovi za liječenje HIV infekcija, probenicidom, kolestiraminom,ktivni ugljen, propantelinom, antibiotcima (kloramfenikol), varfarinom, metoklopramidom, domperidonom, većom količinom alkohola, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	11.08.2006.	11.08.2011.	UP/I-530-09/06-01/240	registracije
191	paracetamol	Lupocet 1000 šumeće tablete	N02BE01	kroz usta	1 g	1 šumeća tableta sadržava 1000 mg paracetamola	8 šumećih tableta	ublažavanje boli različitog podrijetla: glavobolje, zubobolje, gripoznih stanja, boli u području nekog živca, upale živca, upalnog oštećenja perifernih živaca, ishijalgije, mišićnog reumatizma, bolovi kod artroza, boli nakon operacija i ozljeda, bolnih menstruacija; snižavanje povišene tjelesne temperature	4 g	odrasli uključujući trudnice i doilje i djeca starija od 15 godina (teža od 50 kg)	protiv temperature 3 dana, protiv bolova 5 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre, mladi od 15 godina; Oprez: teške bolesti bubrega, alkohol, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom	bez recepta, u ljekarni	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	01.12.2009.	01.12.2014.	UP/I-530-09/09-01/108	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
192	paracetamol	Lupocet 250 mg čepići	N02BE01	rektalno	djeca 6-9 godina(do 25 kg): 250 mg; djeca 9-12 godina(teže od 25 kg): 500 mg	1 čepić sadrži 250 mg paracetamola	10 čepića	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja, bolovi usljed nicanja zubi, bolovi nakon operacije i ozljeda, bolovi u mišićima i zglobovima	1 g	djeca 6-12 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ozbiljna bolest jetre i bubrega. Oprez: alkohol, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, istovremena primjena sa antikoagulansima, barbituratima i drugim antiepilepticima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	15.11.2007.	15.11.2012.	UP/I-530-09/07-01/187	registracije: bez recepta, u ljekarni; izmjena mjesta izdavanja: u specijalizirane prod.
193	paracetamol	Lupocet 500 mg tablete	N02BE01	kroz usta	djeca 6-12 godina: 500 mg; odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 g	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola	20 tableta	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja (uključujući migrensku i tenzijsku), bolovi u leđima, neuralgija, reumatskih i mišićnih bolova, blažek oblika artritisa, menstrualni bolovi i grlobolja	djeca 6-12 godina: 2 g; odrasli i djeca starija od 12 godina: 4 g	odrasli (uključujući trudnice i dojilje) i djeca starija od 6 godina	djeca 3 dana, odrasli 10 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, djeca mlađa od 6 godina; jetre i bubrega, Oprez: bolest jetre i bubrega, ne preporuča se istovremena konzumacija alkohola, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, istovremena primjena sa antikoagulansima, antiepilepticima, kolestiraminom, metoklopramidom, domperidonom, većom količinom alkohola, barbituratima, rifampicin, pripravci sa gospinom travom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	20.05.2010.	20.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/337	registracije
194	paracetamol	Lupocet Baby 120 mg čepići	N02BE01	rektalno	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca (teška do 5 kg) 60 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine (teška 5-10 kg) 120 mg, djeca 1-5 godina (teška 10-20 kg) 240 mg	1 čepić sadržava 120 mg paracetamola	10 čepića	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja, grlobolja, bolovi usljed nicanja zubi, bolovi nakon operacije i ozljeda, bolovi u mišićima i zglobovima	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca (teška do 5 kg) 240 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine (teška 5-10 kg) 480 mg, djeca 1-5 godina (teška 10-20 kg) 960 mg	novorođenčad od 3 mjeseca i djeca do 5 godina (novorođenčad mlađa od 3 mjeseca po preporuci liječnika)	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, Oprez: bolest jetre i bubrega, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, istovremena primjena sa antikoagulansima, barbituratima i drugim antiepilepticima, rifampicinom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	20.05.2010.	20.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/335	obnove

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
195	paracetamol	Lupocet Junior sirup	N02BE01	kroz usta	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca (teška do 5 kg) 60 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine (teška 5-10 kg) 120 mg, djeca 1-6 godina (teška 10-20 kg) 240 mg, djeca 6-12 godina (teška 20-40 kg) 480 mg	5 ml sirupa sadržava 120 mg paracetamola	100 ml sirupa	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja, griboolje, bolovi usljed nicanja zubi, bolovi nakon operacije i ozljeda, bolovi u mišićima i zglobovima	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca (teška do 5 kg) 240 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine (teška 5-10 kg) 480 mg, djeca 1-6 godina (teška 10-20 kg) 960 mg, djeca 6-12 godina (teška 20-40 kg) 1920 mg	novorođenčad od 3 mjeseca i djeca do 12 godina (novorođenčad mlađa od 3 mjeseca po preporuci liječnika)	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, Oprez: bolest jetre i bubrega, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, istovremena primjena sa metoklopramidom, domperidonom, kolestiraminom, antikoagulansima, barbituratima i drugim antiepilepticima, rifampicinom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	20.05.2010.	20.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/336	registracije
196	paracetamol	Lupocet Teen 300 mg kapsule	N02BE01	kroz usta	djeca od 5-12 godina: 300 mg; odrasli i djeca starija od 12 godina: 900 mg	1 kapsula sadržava 300 mg paracetamola	20 kapsula	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja (uključujući migrensku i tenzijsku), bolovi uledima, neuralgija, reumatskih i mišićnih bolova, blažeg oblika artritisa, menstrualni bolovi i grlobolja	djeca od 5-12 godina: 1200 mg; odrasli i djeca starija od 12 godina: 3600 mg	odrasli (uključujući trudnice i doilje) i djeca starija od 5 godina	djeca 3 dana, odrasli 10 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, djeca mlađa od 5 godina; Oprez: bolest jetre i bubrega, ne preporuča se istovremena konzumacija alkohola, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, istovremena primjena sa antikoagulansima, antiepilepticima, kolestiraminom, metoklopramidom, domperidonom, većom količinom alkohola, barbituratima, rifampicin, pripravci sa gospinom travom	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	20.05.2010.	20.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/338	obnove
197	paracetamol	Panadol 500 mg filmom obložene tablete	N02BE01	kroz usta	djeca od 6-12 godina: 500 mg; odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 g	1 filmom obložena tableta sadržava 500 mg paracetamola	12 tableta	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja (uključujući migrensku i tenzijsku), bolovi uledima, neuralgija, reumatskih i mišićnih bolova, blažeg oblika artritisa, menstrualni bolovi, grlobolja i bolove uzrokovane prehladom i gripom	djeca od 6-12 godina: 2 g; odrasli i djeca starija od 12 godina: 4 g	odrasli i djeca starija od 6 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, djeca mlađa od 6 godina, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom; Oprez: bolest jetre i bubrega, ne preporuča se istovremena konzumacija alkohola, istovremena primjena sa antikoagulansima, kolestiraminom, metoklopramidom, domperidonom, većom količinom alkohola, barbituratima, zidovudinom, triciklički antidepresivi	bez recepta, u ljekarni	GlaxoSmithKline Dungalvaran Limited, Dungalvaran, Irska; S.C. Europharm S.A., Brasov, Rumunjska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	14.05.2007.	14.05.2012.	UP/I-530-09/05-02/907	u postupku prije 2005. godine
198	paracetamol	Panadol 500 mg filmom obložene tablete	N02BE01	kroz usta	-II-	1 filmom obložena tableta sadržava 500 mg paracetamola	16 tableta	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	GlaxoSmithKline Dungalvaran Limited, Dungalvaran, Irska; S.C. Europharm S.A., Brasov, Rumunjska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	14.05.2007.	14.05.2012.	UP/I-530-09/05-01/942	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
199	paracetamol	Panadol Baby 120 mg/5 ml oralna suspenzija	N02BE01	kroz usta	novorođenčad 2-3 mjeseca 60 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine 120 mg, djeca 1-6 godina 240 mg, djeca 6-12 godina 480 mg	5 ml oralne suspenzije sadrži 120 mg paracetamola	100 ml	uklanja bol kod rasta zubi, zubobolje, grlobolje, snižavanje povišene tjelesne temperature	novorođenčad 2-3 mjeseca 240 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine 480 mg, djeca 1-6 godina 960 mg, djeca 6-12 godina 1920 mg	novorođenčad od 3 mjeseca i djeca do 12 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, Oprez.; oboljenje jetre i bubrega ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, istovremena primjena sa metoklopramidom, domperidonom, kolestraminom, antikoagulansima, barbituratima i zidovudinom	bez recepta, u ljekarni	Farmaclair, Herouville Saint-Clair, Francuska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	22.09.2011.	22.09.2016.	UP/I-530-09/10-02/387	u postupku prije 2005. godine
200	paracetamol	Panadol Optizorb 500 mg filmom obložene tablete	N02BE01	kroz usta	djeca od 6-12 godina: 500 mg; odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 g	jedna tableta sadrži 500 mg paracetamola	12 tableta	uklanjanje boli kod glavobolje (uključujući migrenu i glavobolju zbog napetosti), bol u leđima, reumatske i mišićne boli, neuralgije, zubobolje, menstrualna bol, grlobolja te bolove uzrokovane prehladom i gripom, bol kod blagog artritisa, snižava povišenu tjelesnu temperaturu	djeca od 6-12 godina: 2 g; odrasli i djeca starija od 12 godina: 4 g	odrasli (uključujući doilje) i djeca starija od 6 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom, djeca mlađa od 6 god; Oprez.; oboljenje jetre i bubrega, oboljeli od blagog artritisa, istovremena primjena sa metoklopramidom, domperidonom, kolestraminom, antikoagulansima, antiepilepticima, barbituratima, rifampicinom	bez recepta, u ljekarni	GlaxoSmithKline Dunganvar Limited, Knockbrack, Dunganvar, Irska; GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH and Co. KG, Herrenberg, Njemačka; Catalent UK Packaging Ltd., Corby, Velika Britanija; S.C. Europharm S.A., Brasov, Rumunjska	GlaxoSmithKline d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 29, Zagreb	22.12.2011.	22.12.2016.	UP/I-530-09/10-01/447	registracije
201	paracetamol	Paracetamol Jadran 120 mg/5 ml sirup	N02BE01	kroz usta	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca (teška do 5 kg) 60 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine (teška 5-10 kg) 120 mg, djeca 1-6 godina (teška 10-20 kg) 240 mg, djeca 6-12 godina (teška 20-40 kg) 480 mg	100 ml sirupa sadrži 2,4 g paracetamola	150 ml sirupa	snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje zubobolje, glavobolja, grlobolje, bolovi usljed nicanja zubi, bolovi nakon operacije i ozljeda, bolovi u mišićima i zglobovima	novorođenčad i dojenčad do 3 mjeseca (teška do 5 kg) 240 mg; dojenčad 3 mjeseca do 1 godine (teška 5-10 kg) 480 mg, djeca 1-6 godina (teška 10-20 kg) 960 mg, djeca 6-12 godina (teška 20-40 kg) 1920 mg	novorođenčad, dojenčad i djeca do 12 godina	3 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom; Oprez.; oboljenje jetre i bubrega, istovremena primjena sa metoklopramidom, domperidonom, kolestraminom, antikoagulansima	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	01.12.2011.	01.12.2016.	UP/I-530-09/11-02/135	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenjnoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
202	paracetamol	Plicet 500 mg tablete	N02BE01	kroz usta	1 g	1 tableta sadržava 500 mg paracetamola	10 tableta	snižavanje povišene tjelesne temperature, blago protiv upalno djelovanje, ublažavanje zubobolje, glavobolja, bolovi kod upale žilca, ishijalgija, bolovi nakon operacije i ozljeda, bolovi u mišićima, bolne menstruacije	4 g	odrasli i djeca starija od 12 godina	10 dana	Kontraindikacije; preosjetljivost (alergija) na paracetamol, akutna upala jetre, aktivna kronična bolest jetre, genetski nedostatak enzima glukoza 6 fosfat dehidrogenaze, ne smiju se istovremeno koristiti drugi lijekovi sa paracetamolom; Oprez: oboljenje jetre i bubrega, trudnice i dojilje, konzumiranje alkohola, istovremena primjena sa antacidima, antikolinergicima, narkotičnim analgeticima, metoklopramidom, zidovudinom, kloramfenikolom, probenicidom, tricikličkim antidepressivima, barbituratima, kolestiraminom, varfarinom	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	07.04.2010.	07.04.2015.	UP/I-530-09/09-02/558	u postupku prije 2005. godine
203	paraffinum liquidum	Linola Fett ölbad	D11AB58	za kupanje	∅	100 g otopine sadržava 48 g tekućeg parafina	200 ml otopine	emolijens i protektiv kod suhih i ljuskajućih dermatoza; psorijaza i atopijski dermatitis (endogeni ekcem)	∅	sve dobne skupine	4 tjedna	Kontraindikacije: alergija na djelatnu ili pomoćne tvari, bolesnici s povišenom tjelesnom temperaturom, teškim srčanim ili vaskularnim poremećajem (visoki krvni tlak)	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima i medicinskim proizvodima	Dr. August Wolff GmbH_and_Co. KG Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	Remedia d.o.o., Sv. Mateja 66, Zagreb	30.07.2007.	30.07.2012.	UP/I-530-09/06-01/362	registracije
204	pelargonii sidoidis tinctura	Alfakut oralne kapi	R05CP05	kroz usta	odrasli i djeca starija od 12 godina 30 kapi=1,23 g; djeca 6-12 god 20 kapi=0,82 g; djeca 1-6 god 10 kapi=0,41 g	10 g (9,7 ml) otopine sadrži 8 g tinkture iz Pelargonium sidoides DC., radix (pelargonijin korijen) (1 : 8-10; ekstrakcijsko otapalo: etanol 15 % V/V)	20 ml	ublažavanje simptoma bronhitisa (upale bronha)	odrasli i djeca starija od 12 godina 90 kapi=3,69 g; djeca 6-12 god 60 kapi=1,64 g; djeca 1-6 god 30 kapi=0,82 g	odrasli i djeca starija od 6 godina, djeca od 1-6 godina uz nadzor liječnika	5 dana	<b>Kontraindikacije:</b> alergija na bilo koji sastojak lijeka, povećana sklonost krvarenju, tijekom primjene lijekova protiv zgrušavanja krvi, teške bolesti jetre i bubrega jer u takvim slučajevima nema dovoljno podataka o primjeni lijeka, trudnice i dojilje, djeca do 1 godine starosti; <b>Oprez:</b> sadrži alkohol i glicerol; <b>Interakcije:</b> lijekovi protiv zgrušavanja krvi	bez recepta, u ljekarni	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	22.11.2010.	22.11.2015.	UP/I-530-09/10-01/172	registracije
205	piroxicamum	Luboreta 10 mg/g krema	M02AA07	za kožu	∅	1 g kreme sadrži 10 mg piroksikama	50 g	ublažavanje bolova, upale i otekline zglobova pri reumatskim bolestima, kod zglobova osjetljivim na dodir, bolova i otekline nakon uganuća, nagnječenja, istegnuća, boli u leđima	∅	odrasli i djeca starija od 12 godina, kod starijih od 65 godina primjeniti najnižu učinkovitu dozu kroz najkraće moguće vrijeme	akutna stanja 7 dana, kronična stanja 4 tjedna	<b>Kontraindikacije:</b> alergija na piroksikam ili pomoćne sastojke lijeka ili na neki drugi nesteroidni protuupalni lijek (npr. acetilsalicilnu kiselinu), djeca mlađa od 12 godina, primjena u području otvorenih rana, upalnih promjena i infekcija kože; <b>Oprez:</b> upalne bolesti crijeva (npr. Crohnova bolest), vrijed (čir) na želucu, poremećaj rada jetre i/ili bubrega, stariji od 65 godina, liječeno područje kože ne izlagati suncu, ne omatati zavojem; <b>Interakcije:</b> lijekovi protiv zgrušavanja krvi (npr. varfarin ili acetilsalicilna kiselina), trudnice i dojilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	13.06.2011.	13.06.2016.	UP/I-530-09/10-02/416	obnove

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
206	polirezistentne spore Bacillus clausii	Enterogermina 2 x 10 <sup>&gt;9&lt;/sup&gt; kapsule</sup>	A07FA49	kroz usta	2 000 000 000	1 kapsula sadržava 2 milijarde polirezistentnih spora Bacillus clausii	12 kapsula	liječenje i sprečavanje promjena crijevne bakterijske flore	6 000 000 000	sve dobne skupine osim dojenčadi	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari lijeka; Oprez: tijekom antibiotske terapije lijek primijeniti između dvije doze antibiotika	bez recepta, u ljekarni	Doppel Farmaceutici S.r.L., Rozzano (MI), Italija	sanofi-aventis Croatia d.o.o., Ivana Lučića 2a, Zagreb	03.09.2009.	03.09.2014.	UP/I-530-09/08-01/240	registracije
207	polirezistentne spore Bacillus clausii	Enterogermina 2 x 10 <sup>&gt;9&lt;/sup&gt; suspenzija</sup>	A07FA49	kroz usta	2 000 000 000	5 ml oralne suspenzije sadržava 2 milijarde polirezistentnih spora Bacillus clausii	5 ml oralne suspenzije	liječenje i sprečavanje promjena crijevne bakterijske flore	6 000 000 000	sve dobne skupine uključujući dojenčad	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari lijeka; Oprez: tijekom antibiotske terapije lijek primijeniti između dvije doze antibiotika	bez recepta, u ljekarni	sanofi-aventis S.p.A., Milano, Italija; Laboratoire Unither, Coutances, Francuska; sanofi-aventis S.p.A., Origgio (VA), Italija	sanofi-aventis Croatia d.o.o., Ivana Lučića 2a, Zagreb	03.09.2009.	03.09.2014.	UP/I-530-09/08-01/241	registracije
208	polirezistentne spore Bacillus clausii	Enterogermina 2 x 10 <sup>&gt;9&lt;/sup&gt; oralna suspenzija</sup>	A07FA49	kroz usta	2 000 000 000	5 ml oralne suspenzije sadržava 2 milijarde polirezistentnih spora Bacillus clausii	100 ml oralne suspenzije	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	sanofi-aventis S.p.A., Milano, Italija; Laboratoire Unither, Coutances, Francuska; sanofi-aventis S.p.A., Origgio (VA), Italija	sanofi-aventis Croatia d.o.o., Ivana Lučića 2a, Zagreb	03.09.2009.	03.09.2014.	UP/I-530-09/08-01/242	registracije
209	povidonum iodinum	Betadine 1% grgljača	R02AA15	za usta i ždrijelo	Ø	100 ml otopine sadržava 1 g povidona jodiranog, odnosno 0,1 g djelatnog joda	100 ml otopine	sprečavanje i liječenje infekcija usta i ždrijela: bakterijskih, virusnih i gljivičnih (gingivitis, stomatitis, afte, površinski abscesi ili abscesi herpesa), sprečavanje infekcija prije ili nakon operacije zuba, uklanjanje neugodnog mirisa iz usta	Ø	odrasli i djeca starija od 7 godina	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na povidon jodirani ili jodide, hipertiroidizam, dermatitis herpetiformis-Duhring, prije i nakon radioterapije; Oprez: pacijenti s litijskom terapijom, pacijenti sa zatajenjem bubrega i jetre, bolestima štitnjače, djeca mlađa od 7 godina-potrebna kontrola rada štitnjače, prekid u liječenju 1-2 tjedna prije tiroidnih ispitivanja, trudnice i doilje po preporuci liječnika (moguće promjene u funkciji štitnjače novorođenčadi); Interakcije: klorheksidin, srebro-sulfadiazin, lužine, živa, preparati litija	bez recepta, u ljekarni	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, Makedonija	Alkaloid d.o.o., Ulica grada Vukovara 226f, Zagreb	06.05.2010.	06.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/332	u postupku prije 2005. godine
210	povidonum iodinum	Betadine 10% otopina za kožu	D08AG02	za kožu	Ø	100 ml otopine sadržava 10 g povidona jodiranog, odnosno 1,0 g djelatnog joda	100 ml otopine i 1000 ml otopine	dezinfekcija i sprečavanje infekcija na koži, terapijska obrada rana, terapijsko i profilaktičko ispiranje mjehura crijeva, pleuralno, peritonealno i vaginalno ispiranje	Ø	sve dobne skupine osim novorođenčadi	dok postoji infekcija ili opasnost od infekcije	<b>Kontraindikacije:</b> alergija na povidon jodirani ili jodide, hipertiroidizam, dermatitis herpetiformis-Duhring, prije i nakon radioterapije; <b>Oprez:</b> pacijenti s litijskom terapijom, opekline, velike i otvorene rane, novorođenčad niske porođajne težine, pacijenti sa zatajenjem bubrega i jetre, bolestima štitnjače, djeca-kontrolirati funkciju štitnjače, prekid u liječenju 1-2 tjedna prije tiroidnih ispitivanja, trudnice i doilje po preporuci liječnika (moguće promjene u funkciji štitnjače novorođenčadi); <b>Interakcije:</b> klorheksidin, srebro-sulfadiazin, lužine, živa, preparati litija, benzojeva tinktura	bez recepta, u ljekarni	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, Makedonija	Alkaloid d.o.o., Ulica grada Vukovara 226f, Zagreb	06.05.2010.	06.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/330	u postupku prije 2005. godine

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
211	povidonum iodinum	Betadine 7,5% otopina za kožu	D08AG02	za kožu	∅	100 ml otopine sadržava 7,5 g povidona jodiranog, odnosno 0,75 g djelatnog joda	1000 ml otopine	antiseptičko čišćenje kože prije operacija i pranje kirurga i ostalog osoblja	∅	sve dobne skupine osim novorođenčadi	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na povidon jodirani ili jodide, hipertiroidizam, dermatitis herpetiformis-Duhring, prije i nakon radioterapije; Oprez: pacijenti s litijskom terapijom, opekline, pacijenti sa zatajenjem bubrega i jetre, bolestima štitnjače, djeca i novorođenčad-kontrolirati funkciju štitnjače, prekid u liječenju 1-2 tjedna prije tiroidnih ispitivanja, trudnice i dojilje po preporuci liječnika (moguće promjene u funkciji štitnjače novorođenčadi); Interakcije: klorheksidin, srebro-sulfadiazin, lužine, živa, preparati litija, benzojeva tinktura	bez recepta, u ljekarni	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, Makedonija	Alkaloid d.o.o., Ulica grada Vukovara 226f, Zagreb	06.05.2010.	06.05.2015.	UP/I-530-09/09-02/331	u postupku prije 2005. godine
212	racementolum	Deep Freeze Cold 2 % gel		za kožu	∅	1 g gela sadrži 20 mg racemičnog mentola	35 g, 50 g i 100 g	ublažavanje bolova mišića, tetiva i zglobova	∅	odrasli i djeca starija od 5 godina	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na bilo koji sastojak lijeka, djeca mlađa od 5 godina, oštećena ili upaljena koža, trudnice i dojilje po savjetu liječnika; Oprez: ne prekrivati kožu oblozima, flasterima ili zavojima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	The Mentholatum Company Ltd., East Kilbride, Velika Britanija	Oktal Pharma d.o.o., Utinjska 40, Zagreb	26.05.2011.	26.05.2016.	UP/I-530-09/10-02/426	registracije
213	ranitidinum	Peptoran 75 mg filmom obložene tablete	A02BA02	kroz usta	75 mg	jedna filmom obložena tableta sadrži 75 mg ranitidina u obliku ranitidinklorida	10 filmom obloženih tableta	sprječavanje i uklanjanje simptoma loše probave, žgaravice i povećane kiselosti u želucu	300 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina	14 dana	Kontraindikacije: alergija na ranitidin ili na pomoćne tvari; Oprez: osobe srednjih godina i starije osobe sa nedavnom pojavom simptoma, nenamjerni gubitak tjelesne težine, problemi s jetrom i/ili bubrezima, redovite liječničke kontrole, kronična bolest pluća, dijabetes, oslabljeni imunitet, porfirija, trudnice i dojilje; Interakcije: acetilsalicilna kiselina, ibuprofen, diklofenak, indometacin, naproksen, azapropazon, piroksikan, ketoprofen	bez recepta, u ljekarni i u specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	26.07.2011.	26.07.2016.	UP/I-530-09/11-02/06	izmjene

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
214	ranitidinum	Ranital S 150 mg filmom obložene tablete	A02BA02	kroz usta	150 mg	1 filmom obložena tableta sadržava 150 mg ranitidina u obliku ranitidinklorida	10 tableta	sprječavanje i uklanjanje simptoma žgaravice i povećane kiselosti u želucu	300 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina	7 dana	Kontraindikacije: alergija na ranitidin ili na pomoćne tvari, drugi lijekovi za smanjenje lučenja želučane kiseline; Upozorenje: kod pojave teškog gutanja, povraćanja krvi ili crne stolice, neočekivanog mršavljenja ili slabokrvnosti odmah se javiti liječniku; Oprez: kod dijagnostičiranog oštećenja želuca ili dvanaesnika, žgaravica dulja od 3 mjeseca, teška bolest jetre ili bubrega, trudnoća ili planiranje trudnoće, ugrađen elektrostimulator srca ili nenormalno spor puls, rijetka bolest porfirija, žgaravica i teško disanje, bol u prsima, vrtoglavica, omaglica uz znojenje, pacijenti srednjih godina ili stariji kada se tegobe javljaju prvi put ili su se promijenile, postojanje druge kronične bolesti ili uzimanje drugih lijekova, trudnice i doilje iznimno po preporuci liječnika, istovremeno ne konzumirati alkohol, moguć utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima	bez recepta, u ljekarni	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka; Lek Pharmaceuticals d.d., Varšava, Poljska; Lek Pharmaceuticals d.d., Lendava, Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	26.11.2009.	21.09.2014.	UP/I-530-09/08-01/367	registracija manje veličine pakovanja
215	ranitidinum	Ranitidin Europharma MAX 150 mg filmom obložene tablete	A02BA02	kroz usta	150 mg	jedna tableta sadrži 150 mg ranitidina u obliku ranitidinklorida	10 tableta	smanjenje prekomjernog izlučivanja želučane kiseline	300 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina	7 dana	Kontraindikacije: alergija na ranitidin ili na pomoćne tvari, drugi lijekovi za smanjenje lučenja želučane kiseline; Upozorenje: kod pojave teškog gutanja, povraćanja krvi, crne stolice, neočekivanog mršavljenja ili slabokrvnosti odmah se javiti liječniku; Oprez: kod dijagnostičiranog oštećenja želuca ili dvanaesnika, žgaravice dulje od 3 mjeseca, teška bolest jetre ili bubrega, trudnoća ili planiranje trudnoće, dojene, ugrađen elektrostimulator srca ili nenormalno spor puls, porfirija, žgaravica i teško disanje, bol u prsima, vrtoglavica, omaglica uz znojenje, pacijenti srednjih godina ili stariji kada se tegobe javljaju prvi put ili su se promijenile, postojanje druge kronične bolesti ili uzimanje drugih lijekova, trudnice i doilje iznimno po preporuci liječnika, ne konzumirati alkohol, moguć utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima; Interakcije: nesteroidni protuupalni lijekovi, lidokain, propranolol, prokainamid ili n-acetilprokainamid, diazepam, fenitoin, teofilin, varfarin, glipizid, atazanavir ili delaviridin, triazolam, gefitnib, ketokonazol, midazolam	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	24.10.2011.	07.09.2016.	UP/I-530-09/10-01/486	registracija



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
216	ranitidinum	Ulcodyn 75 mg šumeće tablete	A02BA02	kroz usta	75 mg	1 šumeća tableta sadržava 75 mg ranitidina u obliku ranitidinklorida	10 i 20 šumećih tableta	ublažavanje simptoma žgaravice, loše probave, povećane kiselosti u želucu	150 mg	odrasli i djeca starija od 16 godina	6 dana	Kontraindikacije: alergija na ranitidin ili na pomoćne tvari; Oprez: trudnice i dojilje po savjetu liječnika, nesteroidni protuupalni lijekovi, porfirija; Interakcije: lijekovi za liječenje HIV infekcija	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Fidifarm d.o.o., Bestovje, Republika Hrvatska	Fidifarm d.o.o., Obrtnička 37, Bestovje	21.01.2009.	21.01.2014.	UP/I-530-09/08-01/36	izmjene
217	Sabalıs serrulatae extractum spissum	Urosal M plus kapsule	G04CX02	kroz usta	1 kapsula=320 mg ekstrakta	1 kapsula sadržava 320 mg ekstrakta (kao gusti ekstrakt) iz Serenoa repens (Bartram) Small. (Sabal serrulata (Michaux) Nichols), fructus (sabalov plod) (9-11 : 1) što odgovara najmanje 80 mg oleatne kiseline i najmanje 0,48 mg ukupnih fitosterola; ekstrakcijsko otapalo: etanol 96% V/V	30 i 60 kapsula	ublažava smetnje mokrenja izazvane prekomjernim povećanjem prostate (benigna hiperplazija prostate)	1 kapsula=320 mg ekstrakta	odrasli, muškog spola	4 - 6 tjedana	Kontraindikacije: alergija na ekstrakt sabalovog ploda ili pomoćne tvari u sastavu lijeka, primjena kod žena i djece; Oprez: kod pojave krvi u mokraći ili nemogućnosti uriniranja prekinuti terapiju i obratiti se liječniku, lijek ne utječe na veličinu prostate te je potrebno provoditi redovne liječničke kontrole	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	15.06.2010.	15.06.2015.	UP/I-530-09/09-02/362	obnove
218	sabalıs serrulatae fructi extractum spissum	Prostamol uno	G04CX02	kroz usta	1 kapsula=320 mg ekstrakta	1 kapsula sadržava 320 mg žitkog ekstrakta iz Serenoa repens (Bartram) Small. (Sabal serrulata (Michaux) Nichols), fructus (Sabalov plod) (9-11 : 1), ekstrakcijsko otapalo: etanol 96% V/V.	15 kapsula	teškoće pri pražnjenju mjehura kod benignog povećanja prostate stupnja I (tegobe kod mokrenja, ali je još uvijek moguće potpuno pražnjenje mokraćnog mjehura) i stupnja II (potpuno pražnjenje mokraćnog mjehura nije više moguće, zaostaje više od 50 ml mokraće u mokraćnom mjehuru)	1 kapsula=320 mg ekstrakta	nije navedeno	4 tjedna	Kontraindikacije: nisu poznate; Oprez: lijek ublažava tegobe, ali ne smanjuje hipertrofiju prostate	bez recepta, u ljekarni	Berlin-Chemie AG, Menarini Group, Berlin, Njemačka	Berlin-Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	01.02.2008.	01.02.2013.	UP/I-530-09/06-01/747	registracije
219	sabalıs serrulatae fructi extractum spissum	Prostamol uno	G04CX02	kroz usta	-II-	1 kapsula sadržava 320 mg žitkog ekstrakta iz Serenoa repens (Bartram) Small. (Sabal serrulata (Michaux) Nichols), fructus (Sabalov plod) (9-11 : 1), ekstrakcijsko otapalo: etanol 96% V/V.	60 kapsula	-II-	II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Berlin-Chemie AG, Menarini Group, Berlin, Njemačka	Berlin-Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	01.02.2008.	01.02.2013.	UP/I-530-09/06-01/748	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
220	sabalıs serrulatae fructi extractum spissum	Prostamol uno	G04CX02	kroz usta	-II-	1 kapsula sadržiava 320 mg žitkog ekstrakta iz Serenoa repens (Bartram) Small. (Sabal serrulata (Michaux) Nichols), fructus (Sabalov plod) (9-11 : 1), ekstrakcijsko otapalo: etanol 96% V/V.	30 kapsula	-II-	II-	-II-	-II-	-	bez recepta, u ljekarni	Berlin-Chemie AG, Menarini Group, Berlin, Njemačka	Berlin-Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Britanski trg 5/III, Zagreb	01.02.2008.	01.02.2013.	UP/I-530-09/06-01/749	registracije
221	sennae folii extractum siccum normatum	Verolax Senna	A06AB06	kroz usta	2 filmom obložene tablete = 30 mg hidroksiantracenskih glikozida izraženih kao senozid B	1 filmom obložena tableta sadržiava 33,5 mg suhog ekstrakta iz Cassia Senna L. /ili Cassia angustifolia Vahl., folium (list sene) što odgovara 15 mg hidroksiantracenskih glikozida izraženih kao senozid B	20 tableta	kod povremenog zatvora uzrokovanog promjenom okoline i hrane te stresom te kod zatvora zbog dugotrajnijeg ležanja u krevetu, odnosno smanjenog kretanja kada zatvor nije moguće otkloniti promjenom prehrane i laksativima baziranim na viaknima	2 filmom obložene tablete = 30 mg hidroksiantracenskih glikozida izraženih kao senozid B	odrasli i djeca starija od 10 godina	два tjedna	Kontraindikacije: alergija na ekstrakt sene ili pomoćne tvari u sastavu lijeka, kod začepljenja crijeva, akutni ili kronični upalni procesi u crijevima (upala crvuljka, Vrohnova bolest, ulcerozni kolitis), bolovi u trbuhu nepoznatog uzroka, djeca mlađa od 10 godina; Oprez: terapiju započeti najmanjom dozom (1 tableta) u protivnom kod predoziranja se javlja proljev, bez savjeta sa liječnikom koristiti najduže 1-2 tjedna-dugotrajno uzimanje laksativa povećava lijenost crijeva i može stvoriti ovisnost s potrebom povećavanja doze, kod dugotrajnog uzimanja lijeka moguća je pigmentacija debelog crijeva (pseudomelanosis coli), zlorabom može doći do poremećaja ravnoteže vode i elektrolita (hipokalijemiju) i atoniju crijeva, kod svakodnevnih opstipacija potražiti savjet liječnika, ne koristiti kao sredstvo za mršavljenje, sadrži glukozu; Interakcije: kardiotonični glikozidi uz prisutnu hipokalijemiju, antiaritmici, istovremena primjena sa diureticima, kortikosteroidima i preparate sa podankom slatkog korijena može dovesti do hipokalijemije; trudnicama se ne preporuča jer nema dovoljno podataka o neškodljivosti	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	KRKA, d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	KRKA-FARMA d.o.o., Zagreb	23.10.2006.	<b>23.10.2011.</b>	UP/I-530-09/05-01/704	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
222	sennae folium	Holyplant Sena čaj	A06AB06	kroz usta	1 čajna žličica čaja = 1,2 g cca 30 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	Cassia senna L. (C. acutifolia Delile) i/ili Cassia angustifolia Vahl, folium (senin list) s najmanje 2,5 % hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	50 g biljnog čaja	za kratkotrajno liječenje povremene konstipacije (ne česta, tvrda, mala i suha stolica, uz otežano pražnjenje crijeva i osjećaj nepotpunog pražnjenja)	1 čajna žličica čaja = 1,2 g cca 30 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	odrasli i djeca starija od 12 godina	1-2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na senu, povraćanje, opstrukcija/ili stenozna crijeva, upalne bolesti crijeva, bolovi u trbuhu nejasnog uzroka, dehidracija, analne fisure, fistule, ulcerozni hemoroidi, proktitis, djeca mlađa od 12 godina; Oprez: kod kroničnih bolesti, metaboličkih poremećaja, alergija ili primjenjenih drugih terapija potrebno je posavjetovati se s liječnikom kao i u slučaju primjene slijedećih lijekova: glikozidi digitalisa, antiaritmika, lijekova koji mogu izazvati produženje QT-intervalu, diuretika, adrenokortikoida, korijen sladića, potrebno je izbjegavati upotrebu dulju od preporučene (1-2 tjedna) jer može doći do pojave ovisnosti i poremećaj funkcije crijeva, kod bolesnika s poremećajem funkcije bubrega moguć poremećaj elektrolita; Interakcije: glikozidi digitalisa, antiaritmici (kinidin), kod tiazidskih diuretika i adrenokortikosteroida koji mogu dovesti do hipokalemije stanje se može pogoršati; trudnicama se ne preporuča u prvom trimestru trudnoće, dojiljama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	21.09.2010.	21.09.2015.	UP/I-530-09/09-02/356	registracije
223	Sennae fructi angustifoliae extractum siccum	Bekunis obložene tablete	A06AB06	kroz usta	1 obložena tableta = 20 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	jedna obložena tableta sadrži 150-220 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Cassia angustifolia Vahl, fructus (plod tinevelške sene) (4-6 : 1) što odgovara 20 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B; ekstrakcijsko otapalo: voda	45 obloženih tableta	kratkotrajno liječenje povremene opstipacije (zatvora)	1 obložena tableta = 20 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	odrasli i djeca starija od 12 godina	1-2 tjedna	Kontraindikacije: alergija na ekstrakt sene ili počne tvari u sastavu lijeka, djeca mlađa od 12 godina, crijevna opstrukcija i stenozna, atonije crijeva, upale slijepog crijeva, upalne crijevne bolesti (npr. Crohnova bolest, ulcerozni kolitis), bolovi u trbuhu nepoznatog uzroka, teške dehidracija s posljedičnim nedostatkom vode i elektrolita; Oprez: u slučaju dugotrajne uporabe pojačava se učinak srčanih glikozida i antiaritmika, kod akutnih bolova u trbuhu, zatvora, mučnine i povraćanja nepoznatog uzroka ne koristiti bez savjeta s liječnikom, potrebno izbjegavati dugotrajnu upotrebu jer može doći do pojave ovisnosti i oštećenja funkcije crijeva; Interakcije: istovremena primjena kortikosteroida, diuretika i preparata sa korijenom sladića može dovesti do smanjenja koncentracije kalija u krvi; trudnicama i dojiljama se ne preporuča	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Roha Arzneimittel GmbH, Bremen, Njemačka	Oktal Pharma d.o.o., Utinjska 40, Zagreb	16.11.2011.	16.11.2016.	UP/I-530-09/11-02/80	obnove

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
224	Sennae fructi extractum siccum	Bekunis instant biljni čaj	A06AB	kroz usta	1 1/2 čajna žličica čaja = 333 mg suhog ekstrakta = 30 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	650 mg instant biljnog čaja (1 čajna žličica) sadrži 200-333 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Cassia senna L., fructus (plod aleksandrijske sene) i Cassia angustifolia Vahl, fructus (plod tinevelske sene) (4,5-5,5 : 1) što odgovara 20 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B; ekstrakcijsko otapalo: voda	17,6 g instant biljnog čaja	kratkotrajno liječenje povremene opstipacije (zatvora)	1 1/2 čajna žličica čaja = 333 mg suhog ekstrakta = 30 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	odrasli i djeca starija od 12 godina	1 tjedan		-II- bez recepta, u ljekarni	Roha Arzneimittel GmbH, Bremen, Njemačka	Oktal Pharma d.o.o., Utinjska 40, Zagreb	14.02.2011.	14.02.2016.	UP/I-530-09/05-01/61	registracije
225	Sennae fructus angustifoliae, Sennae fructus acutifoliae, Sennae folium	Bekunis biljni čaj	A06AB06	kroz usta	1 čajna žličica čaja = 1 g = 30 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	100 g biljnog čaja sadrži 75 g Cassia angustifolia Vahl, fructus i Cassia senna L. (C. acutifolia Delile), fructus (plod tinevelske i aleksandrijske sene) i 25 g Cassia senna L. (C. acutifolia Delile) i/ili Cassia angustifolia Vahl, folium (senin list), što odgovara 2,3-3 g hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	80 g biljnog čaja	kratkotrajno liječenje povremene opstipacije (zatvora)	1 čajna žlica čaja = 1 g = 30 mg hidroksiantracenskih glikozida, izračunano kao senozid B	odrasli i djeca starija od 12 godina	1-2 tjedna		-II- bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Roha Arzneimittel GmbH, Bremen, Njemačka	Oktal Pharma d.o.o., Utinjska 40, Zagreb	16.11.2011.	16.11.2016.	UP/I-530-09/11-02/79	obnove

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
226	Silybi mariani extractum siccum raffinaturn et normatum	Silymarin kapsule	A05BA03	kroz usta	2 kapsule = 200 mg silimarina izraženo kao silibum	jedna kapsula sadrži 156,7-191,6 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt, rafiniran i normiran) iz Silybum marianum L. Gaertner, fructus (sikavičin plod) (24&#211;27 : 1) što odgovara 100 mg silimarina izraženo kao silibinin. Ekstrakcijsko otapalo: smjesa acetona i vode.	30 i 60 kapsula	kod poremećaja funkcije jetre u sljedećim bolestima i stanjima: kronični hepatitis B i C (upalna bolest jetre), oštećenje jetre zbog izloženosti alkoholu uz prestanak unošenja alkoholnih pića u organizam, ciroza jetre	4 kapsule = 400 mg silimarina izraženo kao silibum	odrasli i djeca starija od 18 godina	nije ograničeno	Kontraindikacije: alergija na neki od sastojaka lijeka; Oprez: trudnice po preporuci liječnika, dojiljama se ne preporuča, ne konzumirati alkohol	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica	01.07.2010.	01.07.2015.	UP/I-530-09/09-02/374	obnove
227	simeticonum	Espumisan 40 mg meke kapsule	A03AX13	kroz usta	80 mg	jedna kapsula sadrži 40 mg simetikona	25, 50 i 100 kapsula	simptomatsko liječenje gastrointestinalnih tegoba uzrokovanih stvaranjem plinova (nadutost-meteorizma) ili flatulencije, osjećaja punoće, priprema za dijagnostičke pretrage u području abdomena (rendgenske i ultrazvučne pretrage)	320 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	nije ograničeno	Kontraindikacije: alergija na simetikon ili pomoćne tvari; Oprez: ponovno pojavljivanje tegoba, dugotrajne tegobe, trudnice i dojilje po savjetu liječnika	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Berlin-Chemie AG, Berlin, Njemačka	Berlin-Chemie Menarini Hrvatska d.o.o., Zagreb	08.06.2011.	08.06.2016.	UP/I-530-09/10-02/372	obnove
228	simeticonum	Sab simplex suspenzija	A03AX	kroz usta	2,075 g	1 ml oralne suspenzije sadrži 69,19 mg simetikona	30 ml suspenzije	uklanjanje simptoma želučano- crijevnih tegoba izazvanih prekomjernim nakupljanjem plinova (meteorizam, osjećaj prepunih crijeva), pomoćna mjera prije dijagnostičkih pretraga u području trbuha (rendgen, ultrazvuk, gastroduodenoskopije), protiv pojačanog stvaranja plinova nakon kirurških zahvata, protiv trovanja sredstvima za pranje	2,075 g	sve dobne skupine uključujući trudnice i dojilje	nije ograničeno	Kontraindikacije: alergija na simetikon ili pomoćne tvari; Oprez: ponovno pojavljivanje tegoba, dugotrajne tegobe	bez recepta, u ljekarni	McNeil Manufacturing SAS, Orléans Cedex 2, Francuska	Pfizer Croatia d.o.o., Radnička cesta 80, Zagreb	28.07.2008.	28.07.2013.	UP/I-530-09/08-02/15	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
229	sodium picosulfate	Dulcodrops 7,5 mg/ml oralne kapi	A06AB08	kroz usta	5 mg	1 ml oralnih kapi sadržava 7,5 mg natrijevog pikosulfata	15 ml	kratkotrajno liječenje kroničnog zatvora	10 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina, djeca mlađa od 12 godina po preporuci liječnika	moгућа dugotrajna primjena svaki drugi dan	Kontraindikacije: alergija na pomoćne tvari, prisutna abdominalna bol (sa ili bez mučnine i povraćanja), upala crijeva, opstrukcija crijeva, težak poremećaj ravnoteže tekućine: Oprez: ne primjenjivati kontinuirano svaki dan ili kroz dulje vrijeme zbog mogućeg poremećaja ravnoteže tekućine i sniženja koncentracije kalija u krvi	bez recepta, u ljekarni	Instituto De Angeli S.r.l, Reggello, Italija	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	12.05.2010.	12.05.2015.	UP/I-530-09/09-01/102	registracije
230	sodium picosulfate	Dulcodrops 7,5 mg/ml oralne kapi	A06AB08	kroz usta	-II-	1 ml oralnih kapi sadržava 7,5 mg natrijevog pikosulfata	30 ml otopine	-II-	-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni	Instituto De Angeli S.r.l, Reggello, Italija	Boehringer Ingelheim Zagreb d.o.o., Srebrnjak 129c, Zagreb	12.05.2010.	12.05.2015.	UP/I-530-09/09-01/103	registracije
231	suhi ekstrakt ginkova lista (35-67 : 1) s najmanje 24% flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 6% terpenskih laktona	Natural Wealth Ginkgo Forte 60 mg filmom obložene tablete	C04AX	kroz usta	2 tablete	1 filmom obložena tableta sadržava 60 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Ginkgo biloba L., folium (ginkov list) (35-67 : 1), što odgovara najmanje 14,4 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 3,6 mg terpenskih laktona; prvo ekstrakcijsko otapalo: etanol 70% V/V	48 filmom obloženih tableta	kod poremećaja moždane cirkulacije i/ili poremećaja cirkulacije ruku i nogu koji se očituju simptomima: slabljenjem intelektualnih sposobnosti, oslabljenim pamćenjem i koncentracijom, omaglicom, šumom u ušima, glavoboljom, poremećajem spavanja, neraspoloženjem, osjećajem straha te trncima, osjećajem hladnoće, gubitkom osjeta u rukama i nogama te grčevima i bolovima u nogama pri hodanju	4 tablete	odrasli	barem 3 mjeseca	Kontraindikacije: alergija na ekstrakt ginka ili pomoćne tvari lijeka, primjena kod djece; Oprez: kod planiranog kirurškog zahvata potrebno je 36 sati prije prekinuti uzimanje lijeka zbog utjecaja ginka na zgrušavanje krvi; Interakcije: antiagregacijski lijekovi; ne preporuča se trudnicama i dojiljama zbog nedostatnih podataka o neškodljivosti primjene	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	NBTY Inc., New York, SAD	Milsing d.o.o., Velika Cesta 99, Zagreb	19.11.2007.	19.11.2012.	UP/I-530-09/05-01/7	registracije; u postupku izmjene odobreno mjesto izdavanja spec. prodavaonice
232	suhi ekstrakt ginkova lista (35-67 : 1) s najmanje 24% flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 6% terpenskih laktona	Natural Wealth Ginkgo Forte 60 mg filmom obložene tablete	C04AX	kroz usta	-II-	1 filmom obložena tableta sadržava 60 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Ginkgo biloba L., folium (ginkov list) (35-67 : 1), što odgovara najmanje 14,4 mg flavonoida izraženih kao flavonski glikozidi i najmanje 3,6 mg terpenskih laktona; prvo ekstrakcijsko otapalo: etanol 70% V/V	72 filmom obloženih tableta	-II-	-II-	-II-	-II-	-II-	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	NBTY Inc., New York, SAD	Milsing d.o.o., Velika Cesta 99, Zagreb	19.11.2007.	19.11.2012.	UP/I-530-09/05-01/1186	registracije; u postupku izmjene odobreno mjesto izdavanja spec. prodavaonice

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
233	suhi ekstrakt iz Cimicifuga racemosa (L.) Nutt., rhizoma (podanak Cimicifuge) (4,5-8,5 : 1; ekstrakcijsko otapalo: etanol 60 % V/V)	Klimaktin uno filmom obložene tablete	G02C	kroz usta	1 filmom obložena tableta = 6,5 mg suhog ekstrakta	jedna filmom obložena tableta sadrži 6,5 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz Cimicifuga racemosa (L.) Nutt., rhizoma (podanak Cimicifuge) (4,5-8,5 : 1; ekstrakcijsko otapalo: etanol 60 % V/V)	30 filmom obloženih tableta	za ublažavanje tegoba uzrokovanih menopauzom (kao što su navale vrućine ili pojačano znojenje)	1 filmom obložena tableta = 6,5 mg suhog ekstrakta	odrasle osobe ženskog spola	3 mjeseca	Kontraindikacije: alergija na ekstrakte podanka biljke Cimicifuga racemosa ili neke druge pomoćne tvari lijeka, pacijenti liječeni ili se upravo liječe zbog karcinoma dojke ili neke druge tumorske bolesti; Oprez: ako se pojave znakovi i simptomi oštećenja jetre (umor, gubitak teka, žutilo kože i bjeloočnica ili jaki bolovi u žličici praćeni mučninom i povraćanjem ili tamna mokraća), treba odmah prekinuti uzimanje lijeka i obratiti se liječniku, kod pojave krvarenje iz rodnice ili razvijanja novih ili nejasnih simptoma, treba se posavjetovati s liječnikom, estrogenske pripravke uzimati istodobno samo uz liječnički nadzor, budući lijek može pojačati njihovo djelovanje	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka	Sandoz d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	05.11.2010.	05.11.2015.	UP/I-530-09/09-01/164	registracije
234	suhi istisnuti sok iz Echinacea purpurea (L.) Moench, herba recens	Immunal 46,5 mg/ml oralna otopina	L03AW05	kroz usta	4 ml = 186 mg suhog ekstrakta	1 ml otopine sadržava 46,5 mg suhog istisnutog soka iz Echinacea purpurea (L.) Moench, herba recens (svježa zelen purpurne rudbekije (30 - 60 : 1)	50 ml otopine	sprječavanje i liječenje prehlade	8 ml = 372 mg suhog ekstrakta	odrasli i djeca starija od 12 godina	10 nana (pauza 14 dana do ponovne primjene)	<b>Kontraindikacije:</b> alergija na biljke iz porodice glavočika cjevnjače kao što su kamilica, arnika, neven stolisnik ili na pomoćne tvari u lijeku, tuberkuloza, leukemije, kolagenoze, multipla skleroza, AIDS ili HIV-infekcije, autoimune bolesti, imunosupresivna terapija, djeca mlađa od 1 godine; <b>Oprez:</b> pogoršanje stanja ili pojava temperature, naslijedna sklonost alergijama, ne preporuča se djeci od 1-12 godina (nije dokazana učinkovitost u toj dobi); <b>Interakcije:</b> ne preporuča se primjena istovremeno sa imunosupresivnim lijekovima (ciklosporini, metotreksat); trudnice i doilje po preporuci liječnika	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Lek farmacevtska društva d.d., Ljubljana, Slovenija	Lek Zagreb d.o.o., Maksimirska 120, Zagreb	17.03.2010.	17.03.2015.	UP/I-530-09/08-01/508	registracije
235	tetryzolinum	Visine Classic 0,5 mg/ml kapi za oko, otopina	S01GA02	u oko	0,05 mg	1 ml otopine sadrži 0,5 mg tetryzolinoklorida	15 ml otopine	simptomimetik kod nadražaja i crvenila oka	0,15 mg	odrasli i djeca starija od 2 godine	48 sati	Kontraindikacije: alergija na tetryzolinoklorid ili neki drugi sastojak, bolesnici s glaukomom uskog kuta, djeca mlađa od 2 godine, teško oboljenje srca i krvnih žila (koronarna bolest srca, povišen krvni tlak), tumor srži nadbubrežne žlijezde (feokromocitom), pojačan rad štitnjače-hipertireoza, šećerna bolest, inhibitori MAO; Oprez: primjena u djece, kao i primjena većih doza je dozvoljena samo pod medicinskim nadzorom, suha upala nosa (rhinitis sicca), upala rožnice i spojnice oka (keratokonjuktivitis), glaukom, tvrde kontaktne leće staviti 15 min nakon ukapavanja; Interakcije: inhibitori MAO, triciklički antidepressivi; trudnice i doilje po preporuci liječnika, rijetko ima utjecaj na upravljanje vozilima i strojevima	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićeva 6h, Zagreb	26.09.2008.	14.08.2013.	UP/I-530-09/06-02/23	obnove

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
236	thiaminum	Plivit B<sub>1</sub>-tablete	A11DA01	kroz usta	100 mg	1 tableta sadržava 50 mg tiamin hidroklorida	20 tableta	za sprječavanje nedostatka vitamina B1 kod povećane potrebe (trudnoća, dojenje, dugotrajna povećana tjelesna aktivnost, stres, pojačani rad štitnjače, dugotrajne zarazne bolesti, jetrene ili crijevne bolesti, kronična hemodijaliza, prehrana pretežno ugljikohidratima, alkoholizam), liječenje beri-beri i wernickeova encefalopatija, bolesti nastale kao posljedica urođenih poremećaja metabolizma	300 mg	nije navedeno	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na tiamin ili pomoćne tvari; alkohol sprječava apsorpciju vitamina B1	bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb	16.05.2007.	16.05.2012.	UP/I-530-09/07-02/17	izmjene
237	troxerutinum	Mavy Venotrex 300 mg kapsule	C05CA04	kroz usta	300 mg	1 kapsula sadržava 300 mg troxerutina	50 kapsula	simptomatsko liječenje oslabljene venske i limfne cirkulacije te za ublažavanje simptoma povezanih sa hemeroidima (oticanje, svrbež, krvarenje, curenje)	1200 mg	nije navedeno	7-10 dana	Kontraindikacije: alergija na troxerutin ili pomoćne tvari u lijeku, bolesnici s nasljednim poremećajem nepodnošljivosti galaktoze, nedostatkom laktaze ili malapsorpcijom glukoze-galaktoze; Opzre: ne preporuča se u prvom tromjesečju trudnoće	bez recepta, u ljekarni	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipovića 25, Zagreb	17.04.2009.	17.04.2014.	UP/I-530-09/08-01/290	registracije
238	tyrothricinum	Tyrosur gel	D06AX08	za kožu	∅	100 g gela sadržava 0,1 g tirotricina	5 g gela	lokalni antibiotik za liječenje manjih, površinskih, umjerenom vlažnih rana	∅	nije navedeno	nije navedeno	Kontraindikacije: alergija na troxerutin ili pomoćne tvari u lijeku; Opzre: trudnice i dojilje ne bi trebale primjenjivati	bez recepta, u ljekarni	Engelhard Arzneimittel GmbH and Co. KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zavrtnica 17, Zagreb	18.11.2008.	18.11.2013.	UP/I-530-09/07-01/268	registracije
239	tyrothricinum	Tyrosur prašak	D06AX08	za kožu	∅	100 g praška za kožu sadržava 0,1 g tirotricina	5 g praška	lokalni antibiotik za liječenje manjih, površinskih, umjerenom vlažnih rana	∅	nije navedeno	7 dana nakon povlačenja simptoma, za slučaj pogoršanja simptoma ili izostanka pozitivnog odgovora tijekom prvih 7 dana-obratiti se liječniku	Kontraindikacije: alergija na troxerutin ili pomoćne tvari u lijeku; Opzre: trudnice i dojilje primjenjivati po preporuci liječnika na maloj površini i kratko vrijeme	bez recepta, u ljekarni	Engelhard Arzneimittel GmbH and Co. KG, Niederdorfelden, Njemačka	Salveo d.o.o., Zavrtnica 17, Zagreb	18.11.2008.	18.11.2013.	UP/I-530-09/07-01/269	registracije
240	ureum	Linola Urea krema	D02AE01	za kožu	∅	100 g kreme sadržava 12 g uree	50 g kreme	za liječenje suhe kože kod atopijskog dermatitisa, kod starenja kože, za liječenje ihtioze	∅	nije navedeno	po preporuci liječnika	Kontraindikacije: alergija na ureu ili pomoćne tvari u lijeku, razgrebana koža, akutni dermatitis, velika površina kože, bolesnici sa smanjenom funkcijom bubrega; Interakcije: kortikosteroidi, ditranol, 5-fluorouracil;	bez recepta, u ljekarni	Dr. August Wolff GmbH and Co. KG Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	Remedia d.o.o., Sv. Mateja 66, Zagreb	05.09.2008.	05.09.2013.	UP/I-530-09/08-01/44	registracije



RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
241	xylometazolin um	Meralys 0,05% sprej za nos, otopina	R01AA07	za nos	4 "ušpricaja"	10 ml otopine sadržava 5 mg ksilometazolin klorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	12 "ušpricaja"	djeca od 2-12 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca mlađa od 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak- posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	27.09.2010.	27.09.2015.	UP/I-530-09/09-01/75	registracije
242	xylometazolin um	Meralys 0,1% sprej za nos, otopina	R01AA07	za nos	4 "ušpricaja"	10 ml otopine sadržava 10 mg ksilometazolin klorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	12 "ušpricaja"	odrasli i djeca starija od 12 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka, suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca mlađa od 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak- posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	27.09.2010.	27.09.2015.	UP/I-530-09/09-01/76	registracije
243	xylometazolin um	Nazol N 0,05% kapi za nos, otopina	R01AA07	za nos	0,1 mg	10 ml otopine sadržava 5 mg ksilometazolin klorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	0,3 mg	djeca od 2-12 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca mlađa od 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak- posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	15.03.2010.	15.03.2015.	UP/I-530-09/09-01/33	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
244	xylometazolin um	Nazol N 0,1% kapi za nos, otopina	R01AA07	za nos	0,2 mg	10 ml otopine sadržava 10 mg ksilometazolin klorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	0,6 mg	odrasli i djeca starija od 12 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca mlađa od 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Jadran Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska	Jadran Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka	15.03.2010.	15.03.2015.	UP/I-530-09/09-01/32	registracije
245	xylometazolin um	Olynth 0,5 mg/ml kapi za nos, otopina	R01AA07	za nos	0,1 mg	10 ml otopine sadržava 5 mg ksilometazolin hidroklorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod akutne prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	0,3 mg	djeca od 2-6 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca i dojenčad do 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor srži nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Famar Orleans, Orleans, Francuska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	07.05.2008.	25.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/16	registracije
246	xylometazolin um	Olynth 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina	R01AA07	za nos	2 "ušpricaja"	10 ml otopine sadržava 5 mg ksilometazolin hidroklorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod akutne prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	6 "ušpricaja"	djeca od 2-6 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca i dojenčad do 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor srži nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Famar Orleans, Orleans, Francuska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	07.05.2008.	25.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/18	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobrenoj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimalna dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
247	xylometazolinum	Olynth 1 mg/ml kapi za nos, otopina	R01AA07	za nos	0,2 mg	10 ml otopine sadržava 10 mg ksilometazolin hidroklorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod akutne prehlade, vazomotorni i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	0,6 mg	odrasli i djeca starija od 6 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca i dojenčad do 6 godina; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor srži nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Famar Orleans, Orleans, Francuska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	07.05.2008.	25.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/17	registracije
248	xylometazolinum	Olynth 1 mg/ml sprej za nos, otopina	R01AA07	za nos	2 "ušpricaja"	10 ml otopine sadržava 10 mg ksilometazolin hidroklorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod akutne prehlade, vazomotorni i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	6 "ušpricaja"	odrasli i djeca starija od 6 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca i dojenčad do 6 godina; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor srži nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Famar Orleans, Orleans, Francuska	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	07.05.2008.	25.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/19	registracije
249	xylometazolinum	Olynth HA 0,5 mg/ml sprej za nos, otopina	R01AA07	za nos	2 "ušpricaja"	10 ml otopine sadržava 5 mg ksilometazolin hidroklorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod akutne prehlade, vazomotorni i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katarata srednjeg uha, povezanog s prehladom	6 "ušpricaja"	djeca od 2-6 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca i dojenčad do 2 godine; Oprez: bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor srži nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Saarbrücken, Njemačka	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićevo 6h, Zagreb	12.05.2008.	25.05.2012.	UP/I-530-09/06-01/20	registracije

RB	Naziv djelatne tvari (INN, ostalo)	Naziv lijeka	ATK	Put primjene	Maksimalna pojedinačna doza	Sastav	Količina djelatne tvari u najvećoj odobroj veličini pakovanja	Indikacije	Maksimaln a dnevna doza	Dob primjene	Trajanje primjene	Napomena	Način i mjesto izdavanja	Proizvođač	Nositelj odobrenja	Datum rješenja	Rok rješenja	Klasa	Status odobren u postupku
250	xylometazolin um	Olynth HA 1 mg/ml sprej za nos, otopina	R01AA0 7	za nos	2 "ušpricaja"	10 ml otopine sadržava 10 mg ksilometazolin hidroklorida	10 ml otopine	smanjenje otoka sluznice nosa i ublažavanje simptoma kod akutne prehlade, vazomotorn i i alergijski rinitis, olakšanje sekrecije iz nosa kod upale sinusa i kod katara srednjeg uha, povezanog s prehladom	6 "ušpricaja"	odrasli i djeca starija od 6 godina	5 dana	Kontraindikacije: alergija na ksilometazolin ili druge sastojke lijeka (sadrži benzalkonijev klorid), suha upala sluznice nosa (rhinitis sicca), trans-sfenoidalna operacija hipofize ili operacija s izloženom durom mater, djeca i dojenčad do 6 godina; Opresz:bolesnici koji se liječe MAO inhibitorima ili lijekovima koji mogu povisiti krvni tlak, povećani intraokularni tlak-posebno kod glaukoma uskog kuta, koronarna bolest srca, povišeni krvni tlak, tumor srži nadbubrežne žlijezde, pojačan rad štitnjače, šećerna bolest, dugotrajna primjena može dovesti do atrofije sluznice nosa, istodobna primjena MAO inhibitora ili tricikličkih antidepresiva može uzrokovati povišenje krvnog tlaka, ne preporuča se trudnicama i dojiljama	bez recepta, u ljekarni	Ursapharm Arzneimittel GmbH, Saarbrücken, Njemačka	Johnson & Johnson S.E. d.o.o., Oreškovićeve 6h, Zagreb	12.05.2008.	25.05.2012.	UP/I-530-09/06- 01/21	registracije