



**DRŽAVNA REGULATORNA KOMISIJA ZA
ELEKTRIČNU ENERGIJU - DERK**

946

Na temelju članka 4.6. Zakona o prijenosu, regulatoru i operatoru sustava električne energije u Bosni i Hercegovini ("Službeni glasnik BiH", br. 7/02, 13/03, 76/09 i 1/11) i članka 11. Statuta Državne regulatorne komisije za električnu energiju ("Službeni glasnik BiH", br. 41/03, 59/04, 2/10 i 93/17), na sjednici Državne regulatorne komisije za električnu energiju, održanoj 13. srpnja 2026. godine, donijeta je

ODLUKA

**O IZBORU PREDSEDATELJA DRŽAVNE
REGULATORNE KOMISIJE ZA ELEKTRIČNU
ENERGIJU**

I

Milenko Tomić bira se za predsjedatelja Državne regulatorne komisije za električnu energiju u razdoblju od 13. srpnja 2026. godine do 30. lipnja 2027. godine.

II

Stupanjem na snagu ove Odluke prestaje da važi Odluka o izboru predsjedatelja Državne regulatorne komisije za električnu energiju broj 01-02-2-197-1/26 od 24. lipnja 2026. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 46/26).

III

Ova Odluka stupa na snagu danom donošenja i objavljuje se u "Službenom glasniku BiH", službenim glasilima entiteta i Brčko Distrikta Bosne i Hercegovine.

Образложење

Odlukama Parlamentarne skupštine Bosne i Hercegovine broj 01,02-34-1-1362-a/16 od 27. svibnja 2016. godine i broj 01,02-34-1-1477/20 od 23. srpnja 2020. godine, u Državnu regulatornu komisiju za električnu energiju (DERK), u sastavu od tri člana, imenovani su: Suad Zeljković, Nikola Pejić i Branislava Milekić.

U skladu s člankom 4.6. Zakona o prijenosu, regulatoru i operatoru sustava električne energije u Bosni i Hercegovini, članovi Komisije se na ravnopravnoj osnovi izmjenjuju na položaju predsjedatelja Komisije svake godine.

Shodno tome, nakon proteka jednogodišnjeg mandata Suada Zeljkovića, koji je istekao 30. lipnja 2026. godine, slijedom principa rotacije članova Komisije na ovom položaju, Odlukom o izboru predsjedatelja Državne regulatorne komisije za električnu energiju broj 01-02-2-197-1/26 od 24. lipnja 2026. godine, za predsjedatelja Komisije u novom mandatom razdoblju, počev od 1. srpnja 2026. godine, izabran je Nikola Pejić, član Komisije.

Međutim, Odlukom o imenovanju članova Državne regulatorne komisije za električnu energiju iz Federacije Bosne i Hercegovine broj 01,02-34-1-401/23 od 30. lipnja 2026. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 46/26), a koja je stupila na snagu 13. srpnja 2026. godine, za članove Državne regulatorne komisije za električnu energiju iz Federacije BiH imenovani su Suad Zeljković i Milenko Tomić. Time Nikoli Pejiću prestaje mandat člana DERK-a iz Federacije BiH, a posljedično i položaj predsjedatelja DERK-a.

Поштујући одредбе Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини којима је прописано да се чланови Комисије на равноправној основи ротирају на положају предсједатеља сваке године, те чињеницу да је претходни члан Комисије из реда хрватског народа преузео функцију предсједатеља почевши од 1. септембра 2026. године, коју је обављао до престанка свог мандата због именовања новог члана ДЕРК-а, новоименовани члан ДЕРК-а Миленко Томић преузима положај предсједатеља Комисије и предсједават ће Комисијом до 30. јуна 2027. године.

Број 01-02-2-197-8/26

13. септембра 2026. године

Тузла

Предсједатељ Комисије

Миленко Томић, в. р.

На основу члана 4.6. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11) и члана 11. Статута Државне регулаторне комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", бр. 41/03, 59/04, 2/10 и 93/17), на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 13. јула 2026. године, донијета је

ОДЛУКА

О ИЗБОРУ ПРЕДСЈЕДАВАЈУЋЕГ ДРЖАВНЕ РЕГУЛАТОРНЕ КОМИСИЈЕ ЗА ЕЛЕКТРИЧНУ ЕНЕРГИЈУ

I

Миленко Томић бира се за предсједаватеља Државне регулаторне комисије за електричну енергију у периоду од 13. јула 2026. године до 30. јуна 2027. године.

II

Ступањем на снагу ове одлуке престаје да важи Одлука о избору предсједаватеља Државне регулаторне комисије за електричну енергију број 01-02-2-197-1/26 од 24. јуна 2026. године ("Службени гласник БиХ", број 46/26).

III

Ова одлука ступа на снагу даном доношења и објављује се у "Службеном гласнику БиХ", службеним гласилима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Образложење

Одлукама Парламентарне скупштине Босне и Херцеговине број 01,02-34-1-1362-а/16 од 27. маја 2016. године и број 01,02-34-1-1477/20 од 23. јула 2020. године, у Државну регулаторну комисију за електричну енергију (ДЕРК), у саставу од три члана, именовани су: Суад Зељковић, Никола Пејић и Бранислава Милекић.

У складу с чланом 4.6. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини, чланови Комисије се на равноправној основи измјењују на положају предсједаватеља Комисије сваке године.

Сходно томе, након протекла једногодишњег мандата Суада Зељковића, који је истекао 30. јуна 2026. године, слиједом принципа ротације чланова Комисије на овом положају, Одлуком о избору предсједаватеља Државне регулаторне комисије за електричну енергију број 01-02-2-197-1/26 од 24. јуна 2026. године, за предсједаватеља Комисије у новом мандатном периоду, почев од 1. јула 2026. године, изабран је Никола Пејић, члан Комисије.

Међутим, Одлуком о именовању чланова Државне регулаторне комисије за електричну енергију из Федерације

Босне и Херцеговине број 01,02-34-1-401/23 од 30. јуна 2026. године ("Службени гласник БиХ", број 46/26), а која је ступила на снагу 13. јула 2026. године, за чланове Државне регулаторне комисије за електричну енергију из Федерације БиХ именовани су Суад Зељковић и Миленко Томић. Тиме Николи Пејићу престаје мандат члана ДЕРК-а из Федерације БиХ, а последично и положај предсједаватеља ДЕРК-а.

Поштујући одредбе Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини којима је прописано да се чланови Комисије на равноправној основи ротирају на положају предсједаватеља сваке године, те чињеницу да је претходни члан Комисије из реда хрватског народа преузео функцију предсједаватеља почевши од 1. јула 2026. године, коју је обављао до престанка свог мандата због именовања новог члана ДЕРК-а, новоименовани члан ДЕРК-а Миленко Томић преузима положај предсједаватеља Комисије и предсједават ће Комисијом до 30. јуна 2027. године.

Број 01-02-2-197-8/26

13. јула 2026. године

Тузла

Предсједаватељ Комисије

Миленко Томић, с. р.

На основу члана 4.6. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини ("Службени гласник БиХ", бр. 7/02, 13/03, 76/09 и 1/11) и члана 11. Статута Државне регулаторне комисије за електричну енергију ("Службени гласник БиХ", бр. 41/03, 59/04, 2/10 и 93/17), на сједници Државне регулаторне комисије за електричну енергију, одржаној 13. јула 2026. године, донијета је

ОДЛУКА

О ИЗБОРУ ПРЕДСЈЕДАВАЈУЋЕГ ДРЖАВНЕ РЕГУЛАТОРНЕ КОМИСИЈЕ ЗА ЕЛЕКТРИЧНУ ЕНЕРГИЈУ

I

Миленко Томић бира се за предсједаватеља Државне регулаторне комисије за електричну енергију у периоду од 13. јула 2026. године до 30. јуна 2027. године.

II

Ступањем на снагу ове Одлуке престаје да важи Одлука о избору предсједаватеља Државне регулаторне комисије за електричну енергију број 01-02-2-197-1/26 од 24. јуна 2026. године ("Службени гласник БиХ", број 46/26).

III

Ова Одлука ступа на снагу даном доношења и објављује се у "Службеном гласнику БиХ", службеним гласилима ентитета и Брчко Дистрикта Босне и Херцеговине.

Образложење

Одлукама Парламентарне скупштине Босне и Херцеговине број 01,02-34-1-1362-а/16 од 27. маја 2016. године и број 01,02-34-1-1477/20 од 23. јула 2020. године, у Државну регулаторну комисију за електричну енергију (ДЕРК), у саставу од три члана, именовани су: Суад Зељковић, Никола Пејић и Бранислава Милекић.

У складу с чланом 4.6. Закона о преносу, регулатору и оператору система електричне енергије у Босни и Херцеговини, чланови Комисије се на равноправној основи измјењују на положају предсједаватеља Комисије сваке године.

Шодно томе, након протекла једногодишњег мандата Суада Зељковића, који је истекао 30. јуна 2026. године, слиједом принципа ротације чланова Комисије на овом положају, Одлуком о избору предсједаватеља Државне регулаторне комисије за електричну енергију број 01-02-2-197-1/26 од 24. јуна 2026. године, за

predsjedavajućeg Komisije u novom mandatnom periodu, počev od 1. jula 2026. godine, izabran je Nikola Pejić, član Komisije.

Međutim, Odlukom o imenovanju članova Državne regulatorne komisije za električnu energiju iz Federacije Bosne i Hercegovine broj 01,02-34-1-401/23 od 30. juna 2026. godine ("Službeni glasnik BiH", broj 46/26), a koja je stupila na snagu 13. jula 2026. godine, za članove Državne regulatorne komisije za električnu energiju iz Federacije BiH imenovani su Suad Zeljković i Milenko Tomić. Time Nikoli Pejiću prestaje mandat člana DERK-a iz Federacije BiH, a posljedično i položaj predsjedavajućeg DERK-a.

Poštujući odredbe Zakona o prijenosu, regulatoru i operatoru sistema električne energije u Bosni i Hercegovini kojima je

propisano da se članovi Komisije na ravnopravnoj osnovi rotiraju na položaju predsjedavajućeg svake godine, te činjenicu da je prethodni član Komisije iz reda hrvatskog naroda preuzeo funkciju predsjedavajućeg počevši od 1. jula 2026. godine, koju je obavljao do prestanka svog mandata zbog imenovanja novog člana DERK-a, novoimenovani član DERK-a Milenko Tomić preuzima položaj predsjedavajućeg Komisije i predsjedavat će Komisijom do 30. juna 2027. godine.

Broj 01-02-2-197-8/26

13. jula 2026. godine

Tuzla

Predsjedavajući Komisije

Milenko Tomić, s. r.

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE

947

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

POPIS

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

U razdoblju od 01. travnja do 30. lipnja 2026. godine izdate su Dozvole za upis u Registar sljedećih lijekova:

	Naziv lijeka	ATC	INN	JIBL	Proizvođač	Oblik	Jakina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	DISTEM, 380mg/300mg, 20 tableta	M03BA53	metokarbamol, paracetamol	BIH-H-3737822-6	BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	380 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-1187/24	06.04.2026	05.04.2031
2	DAXANLO	B01AE07	dabigatran etilatsilat	BIH-H-8999272-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	110 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 perforiranih OPAA/PE+DES/AL/PE blistera s jediničnim dozama po 10 kapsula, tvrdih, blisteri koji se mogu odijepiti), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-3913/25	21.04.2026	20.04.2031
3	DAXANLO	B01AE07	dabigatran etilatsilat	BIH-H-9421432-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	60 kapsula, tvrdih (6 perforiranih OPAA/PE+DES/AL/PE blistera s jediničnim dozama po 10 kapsula, tvrdih, blisteri koji se mogu odijepiti), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-3914/25	21.04.2026	20.04.2031
4	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-9153905-0	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta sa produženim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	60 tableta s produženim oslobađanjem (6 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-9038/24	30.04.2026	29.04.2031
5	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-5109639-7	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta sa produženim oslobađanjem	750 mg/1 tableta	60 tableta s produženim oslobađanjem (6 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-9039/24	30.04.2026	29.04.2031
6	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-1943318-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta sa produženim oslobađanjem	1000 mg/1 tableta	60 tableta s produženim oslobađanjem (6 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-9040/24	30.04.2026	29.04.2031
7	LODIX	C03CA01	furosemid	BIH-H-1540969-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	40 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liješkarski recept	04-07.3-1-2317/26	30.04.2026	29.04.2031
8	VANCOLIXIN	J01XA01	vancomicin	BIH-H-4152100-6	GURIC BIOSCIENCES LIMITED, Indija	prášak za koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica, u kutiji.	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-6341/24	30.04.2026	29.04.2031
9	VAXIGRIP	J07BB02	influenca, inaktivisana, framentsani virus ili površinski antigen	BIH-H-7989925-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici	15 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa 0.5 mL suspenzije za injekciju sa priloženom iglom, u kutiji i	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2566/25	30.04.2026	29.04.2031
10	AZACITIDIN STADA	L01BC07	azacitidin	BIH-H-4805227-9	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	200 mg/1 tableta	14 film tableta (2 OPAA/AlPVC-Al blistera dijeljenih na pojedinačne doze po 7 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku	04-07.3-1-9448/25	30.04.2026	29.04.2031

									liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog			
11	AZACITIDIN STADA	L01BC07	azacitidin	BIH-H-8221525-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	300 mg/1 tableta	14 film tableta (2 OP/Al/PVC-Al blistera djelićih na pojedinačne doze po 7 film tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07-3-1-944/9/25	30.04.2026	29.04.2031
12	NAVERUCLIF	L01CD01	pakitaksel	BIH-H-1979757-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	prášak za disperziju u za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept; primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-1-11603/25	30.04.2026	29.04.2031
13	IMAREM	L01EA01	imatinib	BIH-H-8979329-9	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	100 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07-3-1-2609/25	30.04.2026	29.04.2031
14	SORAFENIB Accord	L01EX02	sorafenib	BIH-H-3916093-2	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	200 mg/1 mtableta	112 filmom obloženih tableta (8 Al-Al perforiranih blistera s jediničnim dozama po 14 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07-3-1-4643/25	30.04.2026	29.04.2031
15	ENZALUTAMID STADA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-7736728-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	160 mg/1 tableta	28 film tableta (4 Aluminum-OP/Alu/PVC blistera sa 7 film tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi	04-07-3-1-944/7/25	30.04.2026	29.04.2031

16	DICLOFENAC LEKHIM	M01AB05	diklofenak	BIH-H-5771/793-9	JOINT STOCK COMPANY LEKHIM-KHARKIV, Ukraina	rastvor za injekciju	75 mg/3 mL	5 staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-1-13791/24	30.04.2026	29.04.2031
17	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-9006791-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	1 bezbojna staklena (tip I) bočica sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-1-14461/25	30.04.2026	29.04.2031
18	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-2098464-8	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	3 bezbojne staklene (tip I) bočice sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-1-14462/25	30.04.2026	29.04.2031
19	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-8505719-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	4 bezbojne staklene (tip I) bočice sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-1-14463/25	30.04.2026	29.04.2031
20	GLIATILIN	N07AX02	holin alifosfat	BIH-H-8880482-7	ITALFARMACO S.p.A., Italija	kapsula, mekka	400 mg/1 kapsula	14 kapsula, mekih (I PVC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-1-3392/24	30.04.2026	29.04.2031
21	DAPOZIN	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-073213-2	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/1 tableta	30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-1-3399/24	11.05.2026	10.05.2031
22	DAPOZIN	A10BK01	dapagliflozin	BIH-H-1779992-8	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-1-3400/24	11.05.2026	10.05.2031
23	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostnil	BIH-H-3015021-9	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za inhalaciju	1 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za inhalaciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-1-2524/25	11.05.2026	10.05.2031

24	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostini	BIH-H-3059672-1	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	2,5 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2525/25	11.05.2026	10.05.2031
25	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostini	BIH-H-2997923-3	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2525/25	11.05.2026	10.05.2031
26	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostini	BIH-H-7445586-4	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 20 mL otopine za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2527/25	11.05.2026	10.05.2031
27	LEVOSIMENDAN KALCEKS	C01CX08	levosimendan	BIH-H-8743809-2	AS KALCEKS, Latvija	koncentrat za rastvor za infuziju	2,5 mg/1 mL	1 bočica (bezbojno staklo tip I) po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-4222/23	11.05.2026	10.05.2031
28	VELTEZO	L01XG01	bortezomib	BIH-H-0222344-4	DEVA HOLDING A.S., Turska	prah za rastvor za injekciju	3,5 mg/1 bočica	1 prozirna bočica (staklo tip I) od 10 mL, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2890/25	11.05.2026	10.05.2031
29	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-9879854-9	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta	27 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera, 4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg) u kartonskom ovojku.	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konstanta lijeka ili njegovatelj/stranog radnika	04-07.3-1-12562/25	11.05.2026	10.05.2031
30	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-3855976-5	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC-Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj uslovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku	04-07.3-1-12563/25	11.05.2026	10.05.2031

									liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj a istog			
31	APREMILAST Accord	L04AA32	agremilast	BIH-H-4727125-2	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp z o o, Poljska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC-Alu perforirana blistera sa jediničnim dozama po 14 x 1 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj a istog	04-07-3-1-12564/25	11.05.2026	10.05.2031
32	ENZALUTAMID TEVA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-0739004-1	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	112 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 16 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj a istog	04-07-3-1-7184/24	12.05.2026	11.05.2031
33	ENZALUTAMID TEVA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-8073271-3	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj a istog	04-07-3-1-7185/24	12.05.2026	11.05.2031
34	COGNAMENA	N06DX01	memantin	BIH-H-3417662-4	GENEPHARM S.A., Grčka	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-1-6934/25	12.05.2026	11.05.2031
35	COGNAMENA	N06DX01	memantin	BIH-H-9821906-4	GENEPHARM S.A., Grčka	oralna disperzibilna tableta	20 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-1-6933/25	12.05.2026	11.05.2031
36	COGNAMENA	N06DX01	memantin	BIH-H-0967507-1	GENEPHARM S.A., Grčka	oralna disperzibilna	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-1-3535/26	12.05.2026	11.05.2031

37	BEYONITRA	C01EB25	akoramid		BIH-H-0139065-5	BAYER Njemačka	filmom obložena tableta	356 mg/1 tableta	PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji 120 filmom obloženih tableta (6 PVC/PCTFE/Al blistera sa 10 dvostrukih rupljina sa po 2 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-1-1164/26	20.05.2026	19.05.2031
38	NIOSTA	A07AA02	niostat		BIH-H-9181344-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	oralna suspenzija	100000 i.j./1 mL	1 staklena boca sa 48 ml oralne suspenzije i graduiranom plastičnom kapalnikom, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-1-3879/24	21.05.2026	20.05.2031
39	PTIPIX COMBI	C10BA13	eritromb, piptvastatin		BIH-H-5611051-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta 2 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-1-14399/25	21.05.2026	20.05.2031
40	PTIPIX COMBI	C10BA13	eritromb, piptvastatin		BIH-H-1378098-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta 4 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-1-14400/25	21.05.2026	20.05.2031
41	BEGURA	G04BD12	nurabegron		BIH-H-8483855-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta, s produljenim oslobađanjem	50 mg/1 tableta	30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-1-13474/24	21.05.2026	20.05.2031
42	RUXOLITINIB MSN	L01EJ01	ruksoitinib		BIH-H-8222833-0	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	5 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC- Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika a samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane kotsnuka lijeka ili njegovatelja/staratelja istog.	04-07-3-1-14468/25	21.05.2026	20.05.2031
43	RUXOLITINIB MSN	L01EJ01	ruksoitinib		BIH-H-3357603-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	10 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC- Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika a samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane kotsnuka lijeka ili njegovatelja/staratelja istog.	04-07-3-1-14469/25	21.05.2026	20.05.2031
44	RUXOLITINIB MSN	L01EJ01	ruksoitinib		BIH-H-6631295-3	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	15 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC- Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika a samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane kotsnuka lijeka ili njegovatelja/staratelja istog.	04-07-3-1-14470/25	21.05.2026	20.05.2031

45	RUXOLINTINIB	MSN	L01E01	ruksoitinib	BIH-H-7906570-1	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	20 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC- Alu blistera po 14tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konosnika lijeka ili njegovatelj/a/stratelja	04-07-3-1-144712/5	21.05.2026	20.05.2031
46	ZIEXTENZO		L03AA13	pegfilgrastim	BIH-H-5429037-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	6 mg/0,6 mL	1 napunjena staklena šprica sa 0,6 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konosnika lijeka ili njegovatelj/a/stratelja	04-07-3-1-7712/25	21.05.2026	20.05.2031
47	BRUFEN EFFECT LIQ		M01AE01	ibuprofen	BIH-H-6130666-7	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Svagaarska	oralna suspenzija u vrecici	400 mg/1 vrecica	10 vrecica (10 PET/Alu/PE/PET/PE vrecica od 10 mL), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez lijeкарskog recepta	04-07-3-1-1040712/5	21.05.2026	20.05.2031
48	NEOFEN FORTE		M01AE01	ibuprofen	BIH-H-5794339-3	BELUPO lijekovi i kozmetika d.d., Hrvatska	šumeće granule	400 mg/1 vrecica	12 vrecica (papirne LDPE/Al/LDPE vrecice od 4,2g), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez lijeкарskog recepta	04-07-3-1-13950/25	21.05.2026	20.05.2031
49	PARACETAMOL REFLEK FARM		N02BE01	paracetamol	BIH-H-4148289-6	REFLEK FARM DOEL SKOPJE, Republika Severna Makedonija	tableta	500 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/PVC/Al/ blister po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez lijeкарskog recepta	04-07-3-1-10911/25	21.05.2026	20.05.2031
50	ZONOTTE		N05CF01	zopiklon	BIH-H-0671762-5	PHARMAS D.O.O., Hrvatska	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz lijeкарski recept	04-07-3-1-11342/25	21.05.2026	20.05.2031
51	KERENDIA		C03DA05	fenofenone	BIH-H-5524033-4	BAYER AKTIENGESSELLSCHAFT, Njemačka	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta)	Rp - Lijek se izdaje uz lijeкарski recept	04-07-3-1-5055/25	22.05.2026	21.05.2031
52	BIVACTYN		D06AX	bacitracin, neomicin	BIH-H-7224640-0	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	mast	250 i j /1 gr 5000 i j /1 g	20 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz lijeкарski recept	04-07-3-1-10651/25	25.05.2026	24.05.2031
53	KABOZANTINIB TEVA		L01EX07	kabozantinib	BIH-H-9124590-6	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane	04-07-3-1-13369/25	25.05.2026	13.09.2031

54	KABOZANTINIB TEVA	L01EX07	kabozantinib			TEVA PHARMA/CEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	60 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA)/AI/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji				korisnika lijeka ili njegovatelj a/staratelj a 180g				13.09.2031
55	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin			KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	3 mg/1 pastila	24 pastila (2 PVC/PVDC/Al folija po 12 pastila), u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta					04-07-3-1-14264/25	26.05.2026	25.05.2031
56	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin			KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	3 mg/1 pastila	12 pastila (1 PVC/PVDC/Al folija sa 12 pastila), u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta					04-07-3-1-14265/25	26.05.2026	25.05.2031
57	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin			KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	3 mg/1 pastila	20 pastila (2 PVC/PVDC/Al folija sa 10 pastila), u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta					04-07-3-1-14266/25	26.05.2026	25.05.2031
58	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin			KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	3 mg/1 pastila	16 pastila (1 PVC/PVDC/Al folija sa 16 pastila), u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta					04-07-3-1-14267/25	26.05.2026	25.05.2031
59	EMFLYX	A10BK03	empagliflozin			GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od Alu/PVVC i PVC/PVdC folije, sa 10 tableta), u kutiji	Rg - Lijek se izdaje uz liječarski recept					04-07-3-1-5372/24	25.06.2026	24.06.2031
60	EMFLYX	A10BK03	empagliflozin			GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	25 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od Alu/PVVC i PVC/PVdC folije, sa 10 tableta), u kutiji	Rg - Lijek se izdaje uz liječarski recept					04-07-3-1-5373/24	25.06.2026	24.06.2031
61	MOKSONIDIN FARMAVITA	C02AC05	moksonidin			FARM AVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	0,2 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 28 tableta), u kutiji	Rg - Lijek se izdaje uz liječarski recept					04-07-3-1-9025/25	25.06.2026	24.06.2031
62	MOKSONIDIN FARMAVITA	C02AC05	moksonidin			FARM AVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	0,4 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 28 tableta), u kutiji	Rg - Lijek se izdaje uz liječarski recept					04-07-3-1-9026/25	25.06.2026	24.06.2031
63	OPDUALAG	L01FY02	navolumab, relatimab			BRISTOL MYERS SQUIBB COMPANY, Sjedinjene Američke Države	240 mg/20 mL + 80 mg/20 mL	1 bočica sa 20 mL koncentrata u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika				04-07-3-1-753/26	25.06.2026	24.06.2031	
64	AMBROSEPT	R02AD05	ambroksol			GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	20 mg/1 lozenga	18 lozengi (2 PVC-PVDC/Al blistera sa 9 lozengi), u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječarskog recepta					04-07-3-1-3656/23	25.06.2026	24.06.2031
65	CONTRATAB	G03AD01	levonorgestrel			LABORATORIOS LEON FARMA S.A., Španija	1,5 mg/1 tableta	1 tableta (1 PVC-PVDC/Al blister sa 1 tabletom), u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječarskog recepta					04-07-3-1-856/24	29.06.2026	28.06.2031
66	RAPTEN FLASTER	M02AA15	diklofenak			STADA Arzneimittel AG, Njemačka	140 mg/1 flaster	2 jednokratna flastera, u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječarskog recepta					04-07-3-1-14464/25	29.06.2026	28.06.2031
67	RAPTEN FLASTER	M02AA15	diklofenak			STADA Arzneimittel AG, Njemačka	140 mg/1 flaster	5 jednokratnih flastera, u kutiji	BRg - Lijek se izdaje bez liječarskog recepta					04-07-3-1-14465/25	29.06.2026	28.06.2031
68	HYPLAXY	P01BA02	hidroksikloridin			PHARMAS D.O.O., Hrvatska	200 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rg - Lijek se izdaje uz liječarski recept					04-07-3-1-11441/25	29.06.2026	28.06.2031
69	OALYVIZ	A11CC04	kalcitriol			DEVA HOLDING A.S., Rumunija	0,25 ug/1 kapsula, mliječna emulzija	100 mekih kapsula (4 blistera u kutiji)	Rg - Lijek se izdaje uz liječarski recept					04-07-3-1-6267/24	30.06.2026	29.06.2031

70	ROMPAG	B02EX05	eltrombopag	BIH-H-4303611-0	Turska ABDI İBRAHİM İLAC SANAYİ VE TİCARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/OPA/Alu-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Ljekarski recept Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-2150/24	30.06.2026	29.06.2031
71	ROMPAG	B02EX05	eltrombopag	BIH-H-6299204-8	Turska ABDI İBRAHİM İLAC SANAYİ VE TİCARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/OPA/Alu-Alu blister po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-2151/24	30.06.2026	29.06.2031
72	ROMPAG	B02EX05	eltrombopag	BIH-H-6029757-1	Turska ABDI İBRAHİM İLAC SANAYİ VE TİCARET A.Ş., Turska	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/OPA/Alu-Alu blister po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-2152/24	30.06.2026	29.06.2031
73	XICLAV 2X	J01CR02	amoksicilin, klavulanska kiselina	BIH-H-5247412-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-13988/25	30.06.2026	29.06.2031
74	COROPEN	J01DH03	ertapenem	BIH-H-7450175-7	SAVIOIR LIFETEC CORPORATION, Tajvan	prášak za koncentrat za rastvor za infuziju	1 g/1 bočica	10 staklenih bočica od 20 ml u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-1-11689/25	30.06.2026	29.06.2031
75	MOXAVEX	J01MA14	moksifloksacin	BIH-H-5243494-1	VEM İLAC SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/250 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-1-1825/25	30.06.2026	29.06.2031
76	PARIZOL	L01EX03	pacopanib	BIH-H-7223324-0	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	200 mg/1 tableta	30 film tableta u HDPE bočici, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konstanta lijeka ili njegovatelj/stratelja istog	04-07-3-1-6933/23	30.06.2026	29.06.2031
77	PARIZOL	L01EX03	pacopanib	BIH-H-0231455-0	GALENİKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	400 mg/1 tableta	60 film tableta u HDPE bočici, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konstanta lijeka ili njegovatelj/stratelja istog	04-07-3-1-6934/23	30.06.2026	29.06.2031
78	ENZALUTAMID Accord	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-9316128-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O.	kapusula, meka	40 mg/1 kapusula	112 mekih kapsula (4 PVC/PCTFE/aluminij blistera	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u	04-07-3-1-10292/25	30.06.2026	29.06.2031

79	BRIMONA	S01EA05	brimonidin	BIH-H-3615124-7	COOPFER Pharmaceuticals S.A., Grčka	kapljica za oči, rastvor	2 mg/1 mL	1 bočica (sa kapaljkom na vrhu i poklopcem sa navojem) sa 5 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji	sa po 28 kapsula, u kutiji	zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konstanta lijeka ili njegovatelj/astatelja istog	04-07-3-1-0439/24	30.06.2026	29.06.2031
----	---------	---------	------------	-----------------	-------------------------------------	--------------------------	-----------	--	----------------------------	---	-------------------	------------	------------

Ukupan broj lijekova kojima je izdata dozvola za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. travnja do 30. lipnja 2026. godine je 79.

Broj 10-02.3-6074/26
08. srpnja 2026. godine
Banja Luka

Ravnatelj
Prim. mr ph. **Nataša Grubiša**, v. r.

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

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

У периоду од 01. априла до 30. јуна 2026. године издате су Дозволе за упис у Регистар следећих лијекова:

Rb	Назив лијека	ATC	INN	JIDL	Произвођач	Облик	Јакина	Паковање	Наћин издавања	Број дозволе	Датум рјешања	Важи до
1	DISTEM, 380mg/200mg, 20 tableta	M03BA53	metokarbamol, paracetamol	BIH-H-3737822-6	BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. Скопје, Република Северна Македонија	tableta	380 mg/1 tableta* 300 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC- Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-1167/24	06.04.2026	05.04.2031
2	DAXANLO	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-8999272-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapasula, tvrda	110 mg/1 kapasula	60 kapsula, tvrdih (6 perforiranih) OPA/Al/PE+DES/Al/PE blistera s jediniћnim dozama po 10 kapsula tvrdih, blisteri koji se mogu odliћniti), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-3913/25	21.04.2026	20.04.2031
3	DAXANLO	B01AE07	dabigatran eteksilat	BIH-H-9421432-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapasula, tvrda	150 mg/1 kapasula	OPA/Al/PE+DES/Al/PE blistera s jediniћnim dozama po 10 kapsula tvrdih, blisteri koji se mogu odliћniti), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-3914/25	21.04.2026	20.04.2031
4	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-9153905-0	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta sa produћnim oslobaђanjem	500 mg/1 tableta	60 tableta s produћnim oslobaђanjem (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-9038/24	30.04.2026	29.04.2031
5	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-5109639-7	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta sa produћnim oslobaђanjem	750 mg/1 tableta	60 tableta s produћnim oslobaђanjem (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-9039/24	30.04.2026	29.04.2031
6	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-1943318-3	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta sa produћnim oslobaђanjem	1000 mg/1 tableta	60 tableta s produћnim oslobaђanjem (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-9040/24	30.04.2026	29.04.2031
7	LODIX	C03CA01	furosemid	BIH-H-1540969-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	40 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-073-1-2317/26	30.04.2026	29.04.2031
8	VANCOLUXIN	J01XA01	vakomycin	BIH-H-4152100-6	GUFIC BIOSCIENCES LIMITED, Indija	praћak za koncentrat za rastvor za infuziju	500 mg/1 boћica	1 staklena boћica, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi, prilikom pruћanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-073-1-6341/24	30.04.2026	29.04.2031
9	VAXIGRIP	J07BB02	influenca inaktivirana fragmenti sau virus ili povrћinski antigen	BIH-H-7989925-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	suspenzija za injekciju u napunjenoj spnici	0,5 mL suspenzije za injekciju u napunjenoj spnici	1 napunjena spnica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju sa priloћenom iglom, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi, prilikom pruћanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-073-1-2566/25	30.04.2026	29.04.2031
10	AZACITIDIN STADA	L01BC07	azacitidin	BIH-H-4805227-9	STADA Arzneimittel AG, Njemacka	film tableta	200 mg/1 tableta	14 film tableta (2 OPA/Al/PVC-Al blistera deljivih na pojedinaћne	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi	04-073-1-9448/25	30.04.2026	29.04.2031

								doze po 7 film tableta), u kutiji	prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog			
11	AZACITIDIN STADA	L01BC07	azacitidin	BIH-H-8221525-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	300 mg/l tableta	14 film tableta (2 oPA/AluPVC-Alu blistera s 7 tableta u svakom od 7 film tableta), u kutiji	ZIU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-9449/25	30.04.2026	29.04.2031
12	NAVERUCLIF	L01CD01	paditaksel	BIH-H-1979757-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	prašak za dispenciju za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZIU - Lijek se zadržava na receptu primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-1603/25	30.04.2026	29.04.2031
13	IMAREM	L01EA01	imatinib	BIH-H-8979329-9	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	100 mg/l tableta	60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	ZIU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-2609/25	30.04.2026	29.04.2031
14	SORAFENIB Accord	L01EX02	sorafenib	BIH-H-3916093-2	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	200 mg/l tableta	112 filmom obloženih tableta (8 Al-Alu perforiranih blistera s jediničnim dozama po 14 tableta), u kutiji	ZIU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se	04-07.3-1-4643/25	30.04.2026	29.04.2031

									može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/saratelj			
15	ENZALUTAMID STADA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-7736728-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	160 mg/l tableta	28 film tableta, (4 Aluminun-OP/Alu/PVC blisters sa 7 film tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sano na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/saratelj	04-07.3-1-9447/25	30.04.2026	29.04.2031
16	DICLOFENAC LEKHM	M01AB05	diklofenak	BIH-H-5771733-9	JOINT STOCK COMPANY LEKHM- KHARKIV, Ukrajina	rastvor za injekciju	75 mg/3 mL	5 staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-13791/24	30.04.2026	29.04.2031
17	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-9006791-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	1 bezbojna staklena (tp) 1) bočica sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-14461/25	30.04.2026	29.04.2031
18	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-2098464-8	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	3 bezbojne staklene (tp) 1) bočice sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-14462/25	30.04.2026	29.04.2031
19	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-8505719-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	4 bezbojne staklene (tp) 1) bočice sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-14463/25	30.04.2026	29.04.2031
20	GLIATILIN	N07AX02	holin alfoscerat	BIH-H-8880482-7	ITALFARMACOS p.A., Italija	kapsula, meka	400 mg/l kapsula	14 kapsula, mekih (1 PVC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3392/24	30.04.2026	29.04.2031
21	DAPOZIN	A10BK01	dagagliflozin	BIH-H-0732513-2	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/l tableta	30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistersa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3399/24	11.05.2026	10.05.2031
22	DAPOZIN	A10BK01	dagagliflozin	BIH-H-1737992-8	HEMOFARM proizvodnja	film tableta	10 mg/l tableta	30 film tableta (3	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-1-3400/24	11.05.2026	10.05.2031

				farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina					o PA/AL/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	liječnički recept				
23	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostinil	BIH-H-3015021-9	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	1 mg/1 mL		1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2524/25	11.05.2026	10.05.2031	
24	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostinil	BIH-H-3059672-1	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	2,5 mg/1 mL		1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2525/25	11.05.2026	10.05.2031	
25	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostinil	BIH-H-2997923-3	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	5 mg/1 mL		1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2526/25	11.05.2026	10.05.2031	
26	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostinil	BIH-H-7445586-4	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	10 mg/1 mL		1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2527/25	11.05.2026	10.05.2031	
27	LEVOSIMENDAN KALCEKS	C01CX08	levosimendan	BIH-H-8743809-2	AS KALCEKS, Latvija	koncentrat za rastvor za infuziju	2,5 mg/1 mL		1 bočica (bezbojno staklo tip I) po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-4222/23	11.05.2026	10.05.2031	
28	VELTEZO	L01XG01	bortezomib	BIH-H-0222344-4	DEVA HOLDING A.S., Turska	prášak za rastvor za injekciju	3,5 mg/1 bočica		1 prozirna bočica (staklo tip I) od 10 mL, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2890/25	11.05.2026	10.05.2031	
29	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-9879854-9	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta* 30 mg/1 tableta		27 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC- Alu blistera 4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg), u kartonskom ovijku	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od	04-07.3-1-12562/25	11.05.2026	10.05.2031	

								strane korisnika lijeka ili negovatelja/saratelja istog				
30	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-385976-5	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o. o. Poljska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC- Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili negovatelja/saratelja istog	04-07.3-1-1-2563/25	11.05.2026	10.05.2031
31	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-4777125-2	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o. o. Poljska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC- Alu perforirana blistera po 14 x 1 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili negovatelja/saratelja istog	04-07.3-1-1-2564/25	11.05.2026	10.05.2031
32	ENZALUTAMID TEVA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-0739004-1	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	112 filmom obloženih tableta (7 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 16 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili negovatelja/saratelja istog	04-07.3-1-1-7184/24	12.05.2026	11.05.2031
33	ENZALUTAMID TEVA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-8073271-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se	04-07.3-1-1-7185/24	12.05.2026	11.05.2031

											može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog		
34	COGNAMENA	N06DX01	nemantin	BIH-H-3417662-4	GENEPHARM S.A., Grčka		oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6934/25	12.05.2026	11.05.2031
35	COGNAMENA	N06DX01	nemantin	BIH-H-9821906-4	GENEPHARM S.A., Grčka		oralna disperzibilna tableta	20 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6933/25	12.05.2026	11.05.2031
36	COGNAMENA	N06DX01	nemantin	BIH-H-0967507-1	GENEPHARM S.A., Grčka		oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3535/26	12.05.2026	11.05.2031
37	BEYONTITRA	C01EB25	akoramidis	BIH-H-6139065-5	BAYER AKTIENGESSELLSCHAFT, Njemačka		filmom obožena tableta	356 mg/1 tableta	120 filmom oboženih tableta (6 PVC/PCTFE/Al blistera sa 10 dvostrukih šupljina sa po 2 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1164/26	20.05.2026	19.05.2031
38	NICSTA	A07AA02	nistatin	BIH-H-9181244-7	DEVA HOLDING A.S., Turska		oralna suspenzija	100000 i.j./1 mL	1 staklena boca sa 48 mL oralne suspenzije i graduiranom plastičnom kanalikom, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-3879/24	21.05.2026	20.05.2031
39	PITIPIX COMBI	C10BA13	ezetimib, pitavastatin	BIH-H-5611651-7	KRKA, tovarna zdravila d.d., Novo Mesto, Slovenija		tableta	10 mg/1 tableta* 4 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-14399/25	21.05.2026	20.05.2031
40	PITIPIX COMBI	C10BA13	ezetimib, pitavastatin	BIH-H-1378698-0	KRKA, tovarna zdravila d.d., Novo Mesto, Slovenija		tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-14400/25	21.05.2026	20.05.2031
41	BEGURA	G04BD12	mirabegron	BIH-H-8483855-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina		tableta s produženim oslobađanjem	50 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13474/24	21.05.2026	20.05.2031
42	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruksoletinib	BIH-H-8222833-0	MSN LABS Europe Limited, Malta		tableta	5 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Al/PVC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sa navedenog početka liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja	04-07.3-1-14468/25	21.05.2026	20.05.2031

43	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruxolitinib	BIH-H-3337603-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	10 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURP - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili njegovatelja/staratelj a istog	04-07.3-1-14469/25	21.05.2026	20.05.2031
44	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruxolitinib	BIH-H-6631295-3	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	15 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURP - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili njegovatelja/staratelj a istog	04-07.3-1-14470/25	21.05.2026	20.05.2031
45	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruxolitinib	BIH-H-7906870-1	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	20 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURP - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili njegovatelja/staratelj a istog	04-07.3-1-14471/25	21.05.2026	20.05.2031
46	ZILEXTENZO	L03AA13	pegfilgrastim	BIH-H-5429637-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	6 mg/0.6 mL	1 napunjena staklena šprica sa 0.6 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZURP - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili	04-07.3-1-7712/25	21.05.2026	20.05.2031

47	BRUFEN EFFECT LIQ	M01AE01	ibuprofen				BCP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Svačarska	oralna suspenzija u vrecici	400 mg/l vrecica	10 vrecica (10 PET/Alu/PE/PET/PE vrecica od 10 ml), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-10407/25	21.05.2026	20.05.2031
48	NEOFEN FORTE	M01AE01	ibuprofen				BELUPO lijekovi i kozmetika d.d., Hrvatska	šumeće granule	400 mg/l vrecica	12 vrecica (papirne LDPE/Al/LDPE vrecice od 4,2g), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-13950/25	21.05.2026	20.05.2031
49	PARACETAMOL REPLEK FARM	N02BE01	paracetamol				REPLEK FARM DOOEL SKOPIJE, Republika Severna Makedonija	tableta	500 mg/l tableta	10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-10911/25	21.05.2026	20.05.2031
50	ZONOTTE	N05CF01	zopiklon				PHARMAS D.O.O., Hrvatska	filmom obložena tableta	7,5 mg/l tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-11342/25	21.05.2026	20.05.2031
51	KERENDIA	C03DA05	finerenone				BAYER AKTIENGESellschaft, Njemačka	filmom obložena tableta	40 mg/l tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-50555/25	22.05.2026	21.05.2031
52	BIVACYN	D06AX	bacitracin, neomicin				SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	mast	250 i j / l g + 5000 i j / l g	20 g mast u aluminijskoj tubi, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-10651/25	25.05.2026	24.05.2031
53	KABOZANTINIB TEVA	L01EX07	kabozantinib				TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	40 mg/l tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sano na početak liječenja, a u nastavku liječenja se nastavlja primjenjivati od strane konsultka lijeka ili njegovateljastatelja istog	04-07.3-1-13369/25	25.05.2026	13.09.2031
54	KABOZANTINIB TEVA	L01EX07	kabozantinib				TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	60 mg/l tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sano na početak liječenja, a u nastavku liječenja se nastavlja primjenjivati od strane konsultka lijeka ili njegovateljastatelja istog	04-07.3-1-13370/25	25.05.2026	13.09.2031
55	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzydamin				KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	pastila	3 mg/l pastila	24 pastila (2 PVC/PVDC/Al folija po 12 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14264/25	26.05.2026	25.05.2031
56	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzydamin				KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	pastila	3 mg/l pastila	12 pastila (1 PVC/PVDC/Al folija po 12 pastila), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14265/25	26.05.2026	25.05.2031

	AKUT				GmbH, Njemačka				PVC/PVdC/Al folija sa 12 pastila, u kutiji	bez ljekarskog recepta			
57	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin		BIH-H-9399502-5	KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	pastila	3 mg/1 pastila	PVC/PVdC/Al folija sa 20 pastila (2 po 10 pastila), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14266/25	26.05.2026	25.05.2031
58	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin		BIH-H-3653371-5	KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	pastila	3 mg/1 pastila	16 pastila (1 po 16 pastila), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14267/25	26.05.2026	25.05.2031
59	EMFLYX	A10BK03	empagliflozin		BIH-H-5126101-3	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od Alu/PVC i PVC/PVdC folije, sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5372/24	25.06.2026	24.06.2031
60	EMFLYX	A10BK03	empagliflozin		BIH-H-4329320-0	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	25 mg/1 tableta	30 film tableta (3 blistera od Alu/PVC i PVC/PVdC folije, sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5373/24	25.06.2026	24.06.2031
61	MOKSONIDIN FARMAVITA	C02AC05	moksonidin		BIH-H-8936550-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	0,2 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 blister PVC/PVdC/Al blister sa 28 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9025/25	25.06.2026	24.06.2031
62	MOKSONIDIN FARMAVITA	C02AC05	moksonidin		BIH-H-9546311-5	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	0,4 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (1 blister PVC/PVdC/Al blister sa 28 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9026/25	25.06.2026	24.06.2031
63	OPDUALAG	L01FY02	nivolumab, relatimab		BIH-H-52326563-7	BRISTOL MYERS SQUIBB COMPANY, Sjedinjene Američke Države	Konzentrat za otopinu za infuziju	240 mg/20 mL + 80 mg/20 mL	1 bočica sa 20 mL koncentrata u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-753/26	25.06.2026	24.06.2031
64	AMBROSEPT	R02AD05	ambroksol		BIH-H-7234785-7	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	lozenga	20 mg/1 lozenga	18 lozengi (2 PVC-PVdC/Al blistera sa 9 lozengama), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8656/23	25.06.2026	24.06.2031
65	CONTRATAB	G03AD01	levonorgestrel		BIH-H-3850025-5	LABORATORIOS LEON FARMA S.A., Španija	tableta	1,5 mg/1 tableta	1 tableta (1 PVC-PVdC/Al blister sa 1 tabletom), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8562/24	29.06.2026	28.06.2031
66	RAFTEN FLASTER	M02AA15	diklofenak		BIH-H-7111804-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	ljekoviti flaster	140 mg/1 flaster	2 ljekovita flastera, u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14464/25	29.06.2026	28.06.2031
67	RAFTEN FLASTER	M02AA15	diklofenak		BIH-H-0382921-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	ljekoviti flaster	140 mg/1 flaster	5 ljekovitih flastera, u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14465/25	29.06.2026	28.06.2031
68	HYPLAXY	P01BA02	hidroksilohin		BIH-H-9438265-7	PHARMAS D.O.O., Hrvatska	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-14417/25	29.06.2026	28.06.2031
69	QALYVIZ	A11CC04	kalcitrol		BIH-H-6172569-5	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapsula, meka	0,25 µg/1 kapsula	100 mekih kapsula (4 blistera po 25 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6267/24	30.06.2026	29.06.2031
70	ROMPAG	B02BX05	eltrombopag		BIH-H-4303611-0	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/OPA/Alu-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2150/24	30.06.2026	29.06.2031
71	ROMPAG	B02BX05	eltrombopag		BIH-H-6299204-8	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 blister po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2151/24	30.06.2026	29.06.2031

					A.S., Turska	tableta		PVC/OPA/Alu-Alu blister po 14 tableta), u kutiji			
72	ROMPAG	B02BX05	ehromopag	BIH-H-6029757-1	ABDI I BRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 PVC/OPA/Alu-Alu blister po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-2152/24	30.06.2026 29.06.2031
73	XICLAV 2X	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina	BIH-H-5247412-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-13983/25	29.06.2031
74	COROPEN	J01DH03	ertapenem	BIH-H-7430175-7	SAVIOR LIFE TEC CORPORATION, Tajvan	prášak za koncentrat za rastvor za infuziju	1 g/1 bočica	10 staklenih bočica od 20 ml, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-1-11689/25	29.06.2031
75	MOXAVEX	J01MA14	moksifloksacin	BIH-H-5243494-1	VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/250 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-1-1825/25	29.06.2031
76	PARIZOL	L01EX03	pazopanib	BIH-H-7323324-0	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	200 mg/1 tableta	30 film tableta u HDPE boćici, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/starateljia istog	04-07-3-1-6933/23	29.06.2031
77	PARIZOL	L01EX03	pazopanib	BIH-H-0231455-0	GALENKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	400 mg/1 tableta	60 film tableta u HDPE boćici, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/starateljia istog	04-07-3-1-6934/23	29.06.2031
78	ENZALUTAMID Accord	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-9316128-0	ACCORD HEALTHCARE DOO SV. PETAR, G.O.	kapsula, mekša	40 mg/1 kapsula	112 mekih kapsula (4 nivoje) u kartonu od 112 kapsula	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/starateljia istog	04-07-3-1-10292/25	29.06.2031

79	BRIMONA	S01EA05	brimonidin	BIH-H-3615124-7	COOPER Pharmaceuticals S.A., Grčka	kapi za oči, rastvor	2 mg/1 mL	1 bočica (sa kapaljkom na vrhu i podoploem sa navojem) sa 5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji	blistera sa po 28 kapsula) u kutiji	zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavi liječenja se može primjenjivati od strane konstanta lijeka ili njegovateljateljstva	04.07.31.64.39/24	30.06.2026	29.06.2031
----	---------	---------	------------	-----------------	------------------------------------	----------------------	-----------	---	-------------------------------------	---	-------------------	------------	------------

Укупан број лијекова којима је издата дозвола за стављање лијекова у промет у Босни и Херцеговини од 01. априла до 30. јуна 2026. године је 79.

Број 10-02.3-6074/26
08. јула 2026. године
Бања Лука

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

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

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

U periodu od 01. aprila do 30. juna godine izdate su Dozvole za upis u Registar sljedećih lijekova:

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jakina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum izdavanja	Važi do
1	DISTEM, 380mg/300mg 20 tableta	M03BA53	metikarbamol, paracetamol	BIH-H-3737822-6	BIONIKA FARMACEUTICALS D.O.O. Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	380 mg/1 tableta* 300 mg/1 tableta	20 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-116724	06.04.2026	05.04.2031
2	DAXANLO	B01AE07	dabigatran etekalat	BIH-H-8999272-8	KRKA, tovarna družba, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapšula, tvrda	110 mg/1 kapšula	60 kapšula, tvrdih (6 perforiranih blistera s jedincuim dozama po 10 kapšula tvrdih, blister koji se može odlijepiti), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-391325	21.04.2026	20.04.2031
3	DAXANLO	B01AE07	dabigatran etekalat	BIH-H-941432-7	KRKA, tovarna družba, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapšula, tvrda	150 mg/1 kapšula	60 kapšula, tvrdih (6 perforiranih blistera s jedincuim dozama po 10 kapšula tvrdih, blister koji se može odlijepiti), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-391425	21.04.2026	20.04.2031
4	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-913905-0	FARMAVITA d.o.o. Srećerov, Bosna i Hercegovina	tableta sa produženim oslobađanjem	500 mg/1 tableta	60 tableta s produženim oslobađanjem (6 PVC/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-903824	30.04.2026	29.04.2031
5	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-5109639-7	FARMAVITA d.o.o. Srećerov, Bosna i Hercegovina	tableta sa produženim oslobađanjem	750 mg/1 tableta	60 tableta s produženim oslobađanjem (6 PVC/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-903924	30.04.2026	29.04.2031
6	METFORMIN XR	A10BA02	metformin	BIH-H-1943318-3	FARMAVITA d.o.o. Srećerov, Bosna i Hercegovina	tableta sa produženim oslobađanjem	1000 mg/1 tableta	60 tableta s produženim oslobađanjem (6 PVC/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-904024	30.04.2026	29.04.2031
7	LODIX	C03CA01	furosemid	BIH-H-1540969-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	40 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-073-1-231726	30.04.2026	29.04.2031
8	VANCOLIXIN	J01XA01	vakomcin	BIH-H-4152100-6	GUFIC BIOSCIENCES LIMITED, Indija	prášak za koncentrat za rastvor za injiciju	500 mg/1 bočica	1 tableta I staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustatovni prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-073-1-634124	30.04.2026	29.04.2031
9	VAXIGRIP	J07BB02	influenca inaktivisan fragmentisan virus ili površinski antigen	BIH-H-7989925-4	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, Francuska	suspenzija za injiciju u napugenoj šprici	15 µg/0.5 mL	1 napunjena šprica sa 0.5 mL suspenzije za injiciju sa priloženom iglom, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustatovni prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-073-1-256625	30.04.2026	29.04.2031
10	AZACITIDIN STADA	L01BC07	azacitidin	BIH-H-4805227-9	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	200 mg/1 tableta	14 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera deljivih na pojedinačne zdravstvenoj ustatovni	ZURP - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustatovni	04-073-1-944825	30.04.2026	29.04.2031

								doze po 7 film tableta), u kutiji	prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog			
11	AZACITIDIN STADA	L01BC07	azacitidin	BIH-H-8221525-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	300 mg/l tableta	14 film tableta (2 oPA/AluPVC-Alu blistera s 7 tableta u svakom od 7 film tableta), u kutiji	ZIU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-9449/25	30.04.2026	29.04.2031
12	NAVERUCLIF	L01CD01	paditaksel	BIH-H-1979757-0	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	prašak za dispertiju za infuziju	5 mg/1 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZIU - Lijek se zadržava na receptu primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-1603/25	30.04.2026	29.04.2031
13	IMAREM	L01EA01	imatinib	BIH-H-8979329-9	REMEDICA LIMITED, Kipar	film tableta	100 mg/l tableta	60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji	ZIU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-2609/25	30.04.2026	29.04.2031
14	SORAFENIB Accord	L01EX02	sorafenib	BIH-H-3916093-2	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	200 mg/l tableta	112 filmom obloženih tableta (8 Al-Alu perforiranih blistera s jediničnim dozama po 14 tableta), u kutiji	ZIU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se	04-07.3-1-4643/25	30.04.2026	29.04.2031

									može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/skaratelj			
15	ENZALUTAMID STADA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-7736728-3	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	160 mg/l tableta	28 film tableta, (4 Aluminun-OPA/Alu/PVC blisters sa 7 film tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sano na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/skaratelj	04-07.3-1-9447/25	30.04.2026	29.04.2031
16	DICLOFENAC LEKHM	M01AB05	diklofenak	BIH-H-5771733-9	JOINT STOCK COMPANY LEKHM- KHARKIV, Ukrajina	rastvor za injekciju	75 mg/3 mL	5 staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-13791/24	30.04.2026	29.04.2031
17	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-9006791-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	1 bezbojna staklena (tp) 1) bočica sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-14461/25	30.04.2026	29.04.2031
18	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-2098464-8	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	3 bezbojne staklene (tp) 1) bočice sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-14462/25	30.04.2026	29.04.2031
19	ZVOGRA	M05BX04	denosumab	BIH-H-8505719-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	rastvor za injekciju	120 mg/1,7 mL	4 bezbojne staklene (tp) 1) bočice sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recepti primjenjuje se sano u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-14463/25	30.04.2026	29.04.2031
20	GLIATILIN	N07AX02	holin alfoscerat	BIH-H-8880482-7	ITALFARMACOS p.A., Italija	kapsula, meka	400 mg/l kapsula	14 kapsula, mekih (1 PVC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3392/24	30.04.2026	29.04.2031
21	DAPOZIN	A10BK01	dagagliflozin	BIH-H-0732513-2	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	5 mg/l tableta	30 film tableta (3 OPA/Alu/PVC/Al blistersa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3399/24	11.05.2026	10.05.2031
22	DAPOZIN	A10BK01	dagagliflozin	BIH-H-1737992-8	HEMOFARM proizvodnja	film tableta	10 mg/l tableta	30 film tableta (3	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-1-3400/24	11.05.2026	10.05.2031

				farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina					otopina za infuziju	1 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	oPA/AL/PVC//AL blistera po 10 film tableta), u kutiji	liječnički recept			
23	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostiril	BIH-H-3015021-9	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	1 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2524/25	11.05.2026	10.05.2031
24	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostiril	BIH-H-3059672-1	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	2,5 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	2,5 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2525/25	11.05.2026	10.05.2031
25	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostiril	BIH-H-2997923-3	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	5 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	5 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2526/25	11.05.2026	10.05.2031
26	TREPROSTINIL TILLOMED	B01AC21	treprostiril	BIH-H-7445586-4	TILLOMED PHARMA GmbH, Njemačka	otopina za infuziju	10 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	10 mg/1 mL	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	1 skladena bočica sa 20 mL otopine za infuziju u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2527/25	11.05.2026	10.05.2031
27	LEVOSIMENDAN KALCEKS	C01CX08	levosimendan	BIH-H-8743809-2	AS KALCEKS, Latvija	koncentrat za rastvor za infuziju	2,5 mg/1 mL	1 bočica (bezbojno staklo tip I) po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	2,5 mg/1 mL	1 bočica (bezbojno staklo tip I) po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	1 bočica (bezbojno staklo tip I) po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	1 bočica (bezbojno staklo tip I) po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-4222/23	11.05.2026	10.05.2031
28	VELTEZO	L01XG01	bortezomib	BIH-H-0222344-4	DEVA HOLDING A.S., Turska	prášak za rastvor za injekciju	3,5 mg/1 bočica	1 prozirna bočica (staklo tip I) od 10 mL, u kutiji	3,5 mg/1 bočica	1 prozirna bočica (staklo tip I) od 10 mL, u kutiji	1 prozirna bočica (staklo tip I) od 10 mL, u kutiji	1 prozirna bočica (staklo tip I) od 10 mL, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-2890/25	11.05.2026	10.05.2031
29	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-9879854-9	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o.o., Poljska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta* 30 mg/1 tableta	27 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC- Alu blistera 4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg), u kartonskom ovijetu	10 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta* 30 mg/1 tableta	27 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC- Alu blistera 4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg), u kartonskom ovijetu	27 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC- Alu blistera 4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg), u kartonskom ovijetu	27 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC- Alu blistera 4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg), u kartonskom ovijetu	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od	04-07.3-1-12562/25	11.05.2026	10.05.2031

														strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog			
30	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-3855976-5	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o. o, Poljska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC- Alu blistera po 14 tableta) u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-12563/25	11.05.2026	10.05.2031					
31	APREMILAST Accord	L04AA32	apremilast	BIH-H-4727125-2	ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z o. o, Poljska	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC- Alu perforirana blistera sa jediničnim dozama po 14 x 1 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-12564/25	11.05.2026	10.05.2031					
32	ENZALUTAMID TEVA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-0739004-1	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	112 filmom obloženih tableta (7 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 16 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-7184/24	12.05.2026	11.05.2031					
33	ENZALUTAMID TEVA	L02BB04	enzalutamid	BIH-H-8073271-8	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	filmom obložena tableta	80 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-1-7185/24	12.05.2026	11.05.2031					

									može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog			
34	COGNAMENA	N06DX01	nemantin	BIH-H-3417662-4	GENEPHARM S.A., Grčka	oralna disperzibilna tableta	10 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6934/25	12.05.2026	11.05.2031
35	COGNAMENA	N06DX01	nemantin	BIH-H-9821906-4	GENEPHARM S.A., Grčka	oralna disperzibilna tableta	20 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6933/25	12.05.2026	11.05.2031
36	COGNAMENA	N06DX01	nemantin	BIH-H-0967507-1	GENEPHARM S.A., Grčka	oralna disperzibilna tableta	5 mg/1 tableta	28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PET/Al/PVC/Al/OPA blistera sa 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-3535/26	12.05.2026	11.05.2031
37	BEYONTITRA	C01EB25	akoramidus	BIH-H-6139065-5	BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Njemačka	filmom obožena tableta	356 mg/1 tableta	120 filmom oboženih tableta (6 PVC/PCTFE/Al blistera sa 10 dvostrukih šupljina sa po 2 tablete), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-1164/26	20.05.2026	19.05.2031
38	NICSTA	A07AA02	nistatin	BIH-H-9181244-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	oralna suspenzija	100000 Ij./1 mL	1 zadržana bočica sa 48 mL oralne suspenzije i 1 građuranom plastičnom kapačkom, u kutiji	DRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-3879/24	21.05.2026	20.05.2031
39	PITIPIX COMBI	C10BA13	ezetimib, pitavastatin	BIH-H-5611651-7	KRKA, tovarena zdravila d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-14399/25	21.05.2026	20.05.2031
40	PITIPIX COMBI	C10BA13	ezetimib, pitavastatin	BIH-H-1378698-0	KRKA, tovarena zdravila d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-14400/25	21.05.2026	20.05.2031
41	BEGURA	G04BD12	mirabegron	BIH-H-8483855-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta s produženim oslobađanjem	50 mg/1 tableta	30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-13474/24	21.05.2026	20.05.2031
42	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruksoletinib	BIH-H-8222833-0	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	5 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Al/PVC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sa navedenog početka liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja	04-07.3-1-14468/25	21.05.2026	20.05.2031

43	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruxolitinib	BIH-H-3337603-4	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	10 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili njegovatelja/staratelj a	04-07.3-1-14469/25	21.05.2026	20.05.2031
44	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruxolitinib	BIH-H-6631295-3	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	15 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili njegovatelja/staratelj a	04-07.3-1-14470/25	21.05.2026	20.05.2031
45	RUXOLITINIB MSN	L01ED01	ruxolitinib	BIH-H-7906870-1	MSN LABS Europe Limited, Malta	tableta	20 mg/1 tableta	56 tableta (4 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili njegovatelja/staratelj a	04-07.3-1-14471/25	21.05.2026	20.05.2031
46	ZIEXTENZO	L03AA13	pegfilgrastim	BIH-H-5429637-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	6 mg/0.6 mL	1 napunjena staklena šprica sa 0.6 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta lijeka ili	04-07.3-1-7712/25	21.05.2026	20.05.2031

[illegible]

	AKUT					GmbH, Njemačka				PVC/PVdC/Al folija sa 12 pastila, u kutiji	bez ljekarskog recepta			
57	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin		BIH-H-9399202-5	KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	pastila	3 mg/1 pastila		PVC/PVdC/Al folija sa 20 pastila (2 po 10 pastila), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14266/25	26.05.2026	25.05.2031
58	NEOBENZELA AKUT	R02AX03	benzidamin		BIH-H-3653371-5	KLOSTERFRAU BERLIN GmbH, Njemačka	pastila	3 mg/1 pastila		16 pastila (1 po 16 pastila), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14267/25	26.05.2026	25.05.2031
59	EMFLYX	A10BK03	empagliflozin		BIH-H-5126101-3	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	10 mg/1 tableta		30 film tableta (3 blistera od Alu/PVC i PVC/PVdC folije, sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5372/24	25.06.2026	24.06.2031
60	EMFLYX	A10BK03	empagliflozin		BIH-H-432920-0	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	25 mg/1 tableta		30 film tableta (3 blistera od Alu/PVC i PVC/PVdC folije, sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-5373/24	25.06.2026	24.06.2031
61	MOKSONIDIN FARMAVITA	C02AC05	moksonidin		BIH-H-8936550-6	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	0,2 mg/1 tableta		28 filmom obloženih tableta (1 blister PVC/PVdC/Al blister sa 28 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9025/25	25.06.2026	24.06.2031
62	MOKSONIDIN FARMAVITA	C02AC05	moksonidin		BIH-H-9546311-5	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	0,4 mg/1 tableta		28 filmom obloženih tableta (1 blister PVC/PVdC/Al blister sa 28 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-9026/25	25.06.2026	24.06.2031
63	OPDUALAG	L01FY02	nivolumab, relatimab		BIH-H-52326563-7	BRISTOL MYERS SQUIBB COMPANY, Sjedinjene Američke Države	Koncentrat za otopinu za infuziju	240 mg/20 mL + 80 mg/20 mL		1 bočica sa 20 mL koncentrata u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-1-753/26	25.06.2026	24.06.2031
64	AMBROSEPT	R02AD05	ambroksol		BIH-H-7234785-7	GALENICA a.d. Beograd, Srbija	lozenga	20 mg/1 lozenga		18 lozengi (2 PVC-PVdC/Al blistera sa 9 lozengama), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8656/23	25.06.2026	24.06.2031
65	CONTRATAB	G03AD01	levonorgestrel		BIH-H-3830025-5	LABORATORIOS LEON FARMA S.A., Španija	tableta	1,5 mg/1 tableta		1 tableta (1 PVC-PVdC/Al blister sa 1 tabletom), u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-8562/24	29.06.2026	28.06.2031
66	RAFTEN FLASTER	M02AA15	diklofenak		BIH-H-7111804-1	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	ljekoviti flaster	140 mg/1 flaster		2 ljekovita flastera, u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14464/25	29.06.2026	28.06.2031
67	RAFTEN FLASTER	M02AA15	diklofenak		BIH-H-0382921-5	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	ljekoviti flaster	140 mg/1 flaster		5 ljekovitih flastera, u kutiji	DRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-1-14465/25	29.06.2026	28.06.2031
68	HYPLAXY	P01BA02	hidroksilohin		BIH-H-9438265-7	PHARMAS D.O.O., Hrvatska	filmom obložena tableta	200 mg/1 tableta		30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-14417/25	29.06.2026	28.06.2031
69	QALYVIZ	A11CC04	kalcitrol		BIH-H-6172569-5	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapsula, meka	0,25 µg/1 kapsula		100 mekih kapsula (4 blistera po 25 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-6267/24	30.06.2026	29.06.2031
70	ROMPAG	B02BX05	eltrombopag		BIH-H-4303611-0	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta		28 filmom obloženih tableta (2 PVC/OPA/Alu-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2150/24	30.06.2026	29.06.2031
71	ROMPAG	B02BX05	eltrombopag		BIH-H-6299204-8	ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta		14 filmom obloženih tableta (1	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-1-2151/24	30.06.2026	29.06.2031

72	ROMPAG	B02BX05	eltrombopag			A.S. Turska	tableta	75 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 tableta po 14 tableta), u kutiji	PVC/OPA/Alu-Alu blister po 14 tableta), u kutiji			30.06.2026	29.06.2031
73	XICLAV 2X	J01CR02	amoksisilin, klavulanska kiselina			SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera po 7 tableta), u kutiji	PVC/OPA/Alu-Alu blister po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-2152/24	30.06.2026	29.06.2031
74	COROPEN	J01DH03	ertapenem			SAVIOR LIFE/TEC CORPORATION, Tjavan	prášek za koncentrat za rastvor za infuziju	1 g/1 bočica	10 staklenih bočica od 20 mL, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-1-11689/25	30.06.2026	29.06.2031
75	MOXAVEX	J01MA14	moksidoksacin			VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, Turska	rastvor za infuziju	400 mg/250 mL	1 staklena bočica, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika		04-07-3-1-1825/25	30.06.2026	29.06.2031
76	PARIZOL	L01EX03	pazopanib			GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	200 mg/1 tableta	30 film tableta u HDPE bočici, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj/a istog		04-07-3-1-6933/23	30.06.2026	29.06.2031
77	PARIZOL	L01EX03	pazopanib			GALENIKA a.d. Beograd, Srbija	film tableta	400 mg/1 tableta	60 film tableta u HDPE bočici, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj/a istog		04-07-3-1-6934/23	30.06.2026	29.06.2031
78	ENZALUTAMID Accord	L02BB04	enzalutamid			ACCORD HEALTHCARE d.o.o. sv. 7.00	kapšala, mekša	40 mg/1 kapšala	112 mekih kapšala (4 mekša po 28 kapšala)	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelj/a/staratelj/a istog		04-07-3-1-1029/25	30.06.2026	29.06.2031

79	BRIMONA	S01EA05	brimonidin	BIH-H-3615124-7	COOPER Pharmaceuticals S.A., Crčka	kap. za oči, rastvor	2 mg/1 mL	1 bočica (sa kapaljkom na vrhu i podoprem sa navojem) sa 5 ml kap. za oči, rastvora u kutiji	zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može promjenjivati od strane konusnika lijeka ili njegovatelj staratelj a istog	04.07.3-1-6439/24	30.06.2026	29.06.2031
----	---------	---------	------------	-----------------	---------------------------------------	-------------------------	-----------	---	--	-------------------	------------	------------

Ukupan broj lijekova kojima je izdata dozvola za stavljanje lijekova u promet u Bosni i Hercegovini od 01. aprila do 30. juna 2026. godine je 79.

Broj 10-02.3-6074/26
08. jula 2026. godine
Banja Luka

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

948

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

POPIS

LJEKOVA KOJIMA JE IZDATA DOZVOLA (U OBNOVLJENOM POSTUPKU) ZA STAVLJANJE U PROMET NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE

U razdoblju od 01. travnja do 30. lipnja 2026. godine izdate su Dozvole za obnovu dozvole u Registru sljedećih lijekova:

Rb	Naзив lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jakina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-6211423-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11624/25	02.04.2026	27.04.2031
2	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-7105575-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11625/25	02.04.2026	27.04.2031
3	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-5150383-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11626/25	02.04.2026	27.04.2031
4	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-0348341-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-11627/25	02.04.2026	27.04.2031
5	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BIH-H-2298709-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	50 mg/1 mL	5 staklenih ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-2-4904/25	02.04.2026	01.04.2031
6	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BIH-H-7492847-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	100 mg/2 mL	5 staklenih ampula po 2 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-2-4905/25	02.04.2026	01.04.2031
7	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BIH-H-8051465-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-4899/25	02.04.2026	01.04.2031
8	MEMANTIN AMSAL	N06DX01	memantin	BIH-H-5993479-9	AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Srejevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-10055/25	02.04.2026	01.04.2031
9	KALIJ KLORID JADRAN	A12BA01	kalcijum-klorid	BIH-H-3211079-4	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	tableta za oralnu otopinu	500 mg/1 tableta	20 tableta za oralnu otopinu (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5486/25	03.04.2026	02.04.2031
10	AVIOMARIN	R06AA02	dimenhidrinat	BIH-H-0162573-9	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	tableta	50 mg/1 tableta	5 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	BRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-9541/25	03.04.2026	02.04.2031
11	TIMALEN	S01ED01	timolol	BIH-H-5171684-5	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	kapi za oko, otopina	5 mg/1 mL	1 plastična boca sa 5 mL kapi za oko, otopine sa kapaljkom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-5811/25	03.04.2026	02.04.2031
12	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BIH-H-4709795-9	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9523/25	06.04.2026	05.04.2031
13	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BIH-H-3639742-5	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9524/25	06.04.2026	05.04.2031
14	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BIH-H-7144375-4	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9525/25	06.04.2026	05.04.2031
15	CALGEL	N01BB52	cetipridin, lidokain	BIH-H-9394053-6	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irsko	gel za dani	1 mg/1 g + 3.3 mg/1 g	1 alu-tuba sa 10 g gela za dani, u kutiji	BRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07.3-2-8574/25	06.04.2026	05.04.2031
16	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-1119172-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	10 mg/1 tableta + 20 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijum blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07.3-2-9055/25	09.04.2026	08.04.2031

17	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-1631132-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	10 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905625	09.04.2026	08.04.2031
18	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-4719960-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blister po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905825	09.04.2026	08.04.2031
19	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-3460779-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 10 mg/1 tableta	90 tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905425	09.04.2026	08.04.2031
20	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-6917010-0	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905725	09.04.2026	08.04.2031
21	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-0524549-2	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905325	09.04.2026	08.04.2031
22	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-5098637-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455325	10.04.2026	10.04.2031
23	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-0285299-3	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455425	10.04.2026	10.04.2031
24	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-0099796-1	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455525	10.04.2026	10.04.2031
25	GOPTEN	C09AA10	trandolapril	BIH-H-0885048-8	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapsula, tvrda	0,5 mg/1 kapsula	50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-850325	13.04.2026	12.04.2031
26	GOPTEN	C09AA10	trandolapril	BIH-H-2018856-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapsula, tvrda	2 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-850225	13.04.2026	12.04.2031
27	BRONCHOBOS	R05CB03	karbocistein	BIH-H-3852312-5	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	375 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji	Brg - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-455625	13.04.2026	18.04.2031
28	SEFPOTEC	J01DD13	cefepodoksam	BIH-H-1104840-8	NOBEL ILAČ SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	prašak za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	1, staklena bočica sa 24 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije i plastična kasička za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-957325	15.04.2026	14.04.2031
29	SEFPOTEC	J01DD13	cefepodoksam	BIH-H-2206634-3	NOBEL ILAČ SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	prašak za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	1, staklena bočica sa 40 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije i plastična kasička za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-957425	15.04.2026	14.04.2031
30	EVIPLERA	J05AR08	emtricitabin, rilpivirin, tenofovir disoproksal	BIH-H-0031124-0	GILEAD SCIENCES IRELAND UC, Irska	film tableta	200 mg/1 tableta* 25 mg/1 tableta	30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-214325	16.04.2026	15.04.2031
31	INFANRIX Hexa	J07CA09	vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa tetanusa, hepatitis B	BIH-H-0306082-6	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	prašak i suspenzija za injekciju	25 µg/0,5 mL + 8 µg/0,5 mL + ≥ 40 iJ/0,5 mL + 10 µg/0,5 mL + 40 µg/0,5 mL + 8 AgU/0,5 mL + 32 AgU/0,5 mL	1 bočica sa praškom Hib komponente, jedna napunjena šprica sa 0,5 mL suspenzije DTP-IPV i dvije igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-967725	16.04.2026	15.04.2031

32	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-5399659-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AL/PVC/AL blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6349/25	20.04.2026	19.04.2031
33	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-9143442-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6345/25	20.04.2026	19.04.2031
34	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-7622752-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6346/25	20.04.2026	19.04.2031
35	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-3315049-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6350/25	20.04.2026	19.04.2031
36	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-1318775-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6347/25	20.04.2026	19.04.2031
37	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-1560658-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6351/25	20.04.2026	19.04.2031
38	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-0261731-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6348/25	20.04.2026	19.04.2031
39	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-8122500-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.088 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8171/25	20.04.2026	19.04.2031
40	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-1019297-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.18 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8172/25	20.04.2026	19.04.2031
41	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-9059209-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.7 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8173/25	20.04.2026	19.04.2031
42	CORVITOL 50	C07AB02	metoprolol	BIH-H-7285840-0	BERLIN-CHEMIE AG, Bjelovacka	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-529/25	21.04.2026	20.04.2031
43	TOLURA	C09CA07	telmisartan	BIH-H-1877215-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	40 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/AL/PVC//AL - blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8169/25	21.04.2026	20.04.2031
44	TOLURA	C09CA07	telmisartan	BIH-H-1335829-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	80 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/AL/PVC//AL - blistera), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8170/25	21.04.2026	20.04.2031
45	BIOVEN MONO	J06BA02	imuno globulin, normalni humori za intravaskularnu primjenu	BIH-H-0886679-0	BIOPHARMA PLASMA LLC, Ukrajina	gastvor za infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena boca sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustaojvni prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11287/25	21.04.2026	21.04.2031
46	BIOVEN MONO	J06BA02	imuno globulin, normalni humori za intravaskularnu primjenu	BIH-H-9900816-0	BIOPHARMA PLASMA LLC, Ukrajina	gastvor za infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena boca sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustaojvni prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11288/25	22.04.2026	21.04.2031
47	XELJANZ	L04AA29	tofacitinib	BIH-H-1144023-4	PFIZER INC. - Sjedinjene Američke Države	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1971/25	22.04.2026	21.04.2031

48	TRYCEP	J01DD08	cefksam	BIH-H- 2786751-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	prášek za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	I smeđa staklena bočica sa gravurom za oznaku volumena 100 mL bijelim i plavičastim nivojnim zavracem sa sigurnosnim prstenom i kaškom za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 8409/25	24.04.2026	23.04.2031
49	REXTOL	H05BX02	parikalicetol	BIH-H- 4716341-6	RAFARM S.A., Grčka	rastvor za injekciju	5 µg/1 mL	5 ampula po 1 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 8450/25	27.04.2026	26.04.2031
50	MONURAL	J01XX01	fosfomicin	BIH-H- 4461204-6	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	3 g/1 kesica	1 četveroslojna kesica (papir/PE/Al/PE) sa 8 g granula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10597/25	27.04.2026	26.04.2031
51	SPYRO	R03AK06	flutkazon, salmetrol	BIH-H- 4457554-0	ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., Grčka	prášek za inhalaciju + 1 inhalator podijeljeni	250 µg/1 doza + 30 µg/1 doza	60 AL/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10621/25	27.04.2026	26.04.2031
52	SPYRO	R03AK06	flutkazon, salmetrol	BIH-H- 7491287-9	ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., Grčka	prášek za inhalaciju, podijeljeni	500 µg/1 doza + 50 µg/1 doza	60 AL/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10622/25	27.04.2026	26.04.2031
53	FLUIMUCIL 100	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 6169760-4	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	100 mg/1 g	30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 5992/25	27.04.2026	26.04.2031
54	FLUIMUCIL 200	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 1109285-3	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	200 mg/1 g	30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-3- 5994/25	27.04.2026	26.04.2031
55	FLUIMUCIL 600	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 6559445-3	ZAMBON S.P.A., Italija	šumeća tableta	600 mg/1 tableta	10 šumelih tableta (5 blistera sa po 2 šumeće tablete), u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 5993/25	27.04.2026	26.04.2031
56	PENTOKAR	A02BC02	pentoprazol	BIH-H- 4240766-6	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	prášek za rastvor za injekciju	40 mg/1 bočica	1 jastučna staklena bočica od 10 mL sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11274/25	28.04.2026	27.04.2031
57	TOMID	C03CA04	torasemid	BIH-H- 1777152-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 12488/25	28.04.2026	18.05.2031
58	TOMID	C03CA04	torasemid	BIH-H- 9582109-8	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 12487/25	28.04.2026	18.05.2031
59	NIBEL	C07AB12	nebivolol	BIH-H- 6641235-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 11819/25	28.04.2026	18.05.2031
60	CANESTEN	D01AC01	klotrimazol	BIH-H- 5181080-2	BAYER Njemačka	otopina za kožu	10 mg/1 mL	20 mL otopine u plastičnoj bočici sa kapajkom i PE zavracem na ranoj, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 9338/25	29.04.2026	28.04.2031
61	ASPIRIN	N02BA01	acetylsalicylna kiselina	BIH-H- 8695165-5	BAYER Njemačka	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PP/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 9340/25	29.04.2026	28.04.2031
62	BOSTROMBIN	C03BA53	dekspanenolol	BIH-H-	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	gel	2,5 mg/1 g st	1 AL - tuba sa 40 g gela i	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07-3-2-	30.04.2026	16.05.2031

63	CANESTEN 3		hepatin	0593818-5	Hercegovina BAYER AKTIENGESSELLSCHAFT, Njemačka	vagnalna krema	300 i, i/1 g	1 Al tuba sa 20 g vagnalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji	lijevakog recepta BRp - Lijek se izdaje bez lijevakog recepta	5768/25	30.04.2026	29.04.2031
64	EUVAX B		hepatitis B, precisiceni antigen	BIH-H- 5630417-8	LG CHEM LTD, Južna Koreja	suspenzija za injekciju	10 µg/0.5 mL	10 staklenih bočica sa 0.5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-2- 10760/25	04.05.2026	23.05.2031
65	EUVAX B		hepatitis B, precisiceni antigen	BIH-H- 4247933-5	LG CHEM LTD, Južna Koreja	suspenzija za injekciju	20 µg/1 mL	10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (doza), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-2- 10759/25	04.05.2026	23.05.2031
66	REMSIMA		infiksima	BIH-H- 3686080-2	CELLTRION Inc., Južna Koreja	rastvor za injekciju	120 mg/1 mL	2 napunjena pena sa po 1 mL rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji	ZURp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsumera lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07.3-2- 9350/25	04.05.2026	03.05.2031
67	TRITICO retard		trazodon	BIH-H- 1794450-0	AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A., Italija	tableta sa produženim oslobađanjem	150 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 12632/25	04.05.2026	18.05.2031
68	TRITICO retard		trazodon	BIH-H- 6033188-2	AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A., Italija	tableta sa produženim oslobađanjem	150 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 12632/25	04.05.2026	18.05.2031
69	REDICLON 0,1%		diklofenak	BIH-H- 6741503-2	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapi za oko, otopina	1 mg/1 mL	20 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0.3 mL kapi za oko, otopine (2 vrećice sa po 10 bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 12234/25	05.05.2026	09.05.2031
70	TAMLOS DuoD		dutasterid, tamulosin	BIH-H- 7775237-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	kapsula, tvrda	0.5 mg/1 kapsula* 0.4 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih u HDPE boči, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 12301/25	07.05.2026	09.05.2031
71	GARAMYCIN		gentamicin	BIH-H- 9439622-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	80 mg/1 ampula	10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07.3-2- 8174/25	08.05.2026	07.05.2031
72	DOXTADIN		desloratadin	BIH-H- 1052064-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 11566/25	08.05.2026	07.05.2031
73	XALATAN		latanoprost	BIH-H- 2776166-5	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapi za oči, rastvor	50 µg/1 mL	1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapicom od polietilena sa 4.5 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07.3-2- 10106/25	08.05.2026	25.05.2031
74	BRIMICA		aklidijski jod bromid	BIH-H-	BERLIN-CHEMIE AG,	prah za	396 µg/1	1 inhalator sa 60 doza (u	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07.3-2-	11.05.2026	23.05.2031

	GENUVAIR	formoterol	8220948-3	Njemačka	inhaliranje	doza* 11.8 µg/1 doza	zaštitnoj vrećici), u kutiji	ljekarski recept	5458/25	
75	BRIMICA GENUVAIR	aklidiinun bromid, formoterol	BIH-H- 9475919-7	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	pršač za inhaliranje	396 µg/1 doza* 11.8 µg/1 doza	3 inhalatora po 60 doza (u zaštitnom vrećicama), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5459/25	23.05.2031
76	LODIX FORTE	furosemid	BIH-H- 6835653-1	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5767/25	26.05.2031
77	AMOKSIKLAV SANDOZ 2X	amoksisiclin, klavulanska kiselina	BIH-H- 5281526-2	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta* 125 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 4477/25	13.05.2031
78	INFANRIX - IPV	vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa i tetanusa	BIH-H- 2100341-8	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	suspenzija za injekciju	25 µg/0.5 mL* 8 µg/0.5 mL* 40 µg/0.5 mL* 40 µg/0.5 mL* ≥ 8 µg/0.5 mL* 32 µg/0.5 mL	10 napunjenih šprica (PFS) sa 0.5 mL suspenzija za injekciju i 10 igala, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12321/25	15.05.2031
79	FASTUM	ketoprofen	BIH-H- 1144147-2	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	gel	2.5 g/100 g	Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 10262/24	14.05.2026
80	0	ketoprofen	BIH-H- 4001388-5	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	gel	2.5 g/100 g	Al - tuba sa 100 g gela, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 10263/24	14.05.2026
81	TYOFLEX	tiokolikozid	BIH-H- 0742297-0	ABDI IBRAHIM ILAC SANA TIVE TICARET A.Ş., Turska	kapsula, tvrda	8 mg/1 kapsula	14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 2515/25	13.05.2031
82	DuoResp Spiromax	budesonid, formoterol	BIH-H- 8251949-1	PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	pršač inhalata	160 µg/1 doza* 4.5 µg/1 doza	120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 11395/25	24.05.2031
83	DuoResp Spiromax	budesonid, formoterol	BIH-H- 7452807-9	PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	pršač inhalata	320 µg/1 doza* 9 µg/1 doza	60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 11396/25	24.05.2031
84	DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	doksorubicin	BIH-H- 0629897-2	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	otopina za injekciju	2 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 5 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12873/25	26.05.2031
85	DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	doksorubicin	BIH-H- 4918302-8	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	otopina za injekciju	2 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 25 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12874/25	26.05.2031
86	NOLPAZA	pantoprazol	BIH-H- 1829812-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	pršač za otopeni za injekciju	40 mg/1 boca	1 bočica sa praškom za otopeni za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 9484/25	17.05.2031
87	CISPLATIN Sandoz	cisplatin	BIH-H- 7646023-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	0.5 mg/1 mL	1 bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 3205/25	17.05.2031

88	CISPLATIN Sandoz	L01XA01	cisplatin	BIH-H-6468217-7	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	0,5 mg/1 mL	1 bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	strane zdravstvenog radnika ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstveni ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-3206/25	18.05.2026	17.05.2031
89	PHARMADON	N05AX08	nisperidon	BIH-H-2037983-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	1 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12100/25	19.05.2026	18.05.2031
90	PHARMADON	N05AX08	nisperidon	BIH-H-6336560-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12101/25	19.05.2026	18.05.2031
91	IBUMAX 2%	M01AE01	ibuprofen	BIH-H-2634888-0	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	oralna suspenzija	100 mg/5 mL	1 PET boca sa 100 mL oralne suspenzije, sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa navojem (CRC), adaptirano za oralni špric i oralno špricom u kantonskoj kutiji	BRq - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-13199/25	20.05.2026	01.06.2031
92	FOSTER NEXTHALER	R03AK08	beklometazon, formoterol	BIH-H-0490448-8	CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH, Austrija	prahak za inhaliranje	100 µg/1 doza* 6 µg/1 doza	1 inhalator sa 1,5 g praška za inhaliranje (120 doza), u zaštitnoj zavorenoj vrećici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9535/25	21.05.2026	20.05.2031
93	LIDOPROCT	C05AA01	hidrokortizon, lidokain	BIH-H-2952500-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	rektalna mast	2,5 mg/1 g* 50 mg/1 g	1 alu-tuba sa 20 g rektalne masti, u kutiji	BRq - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-5766/25	22.05.2026	21.05.2031
94	ROZAMET	D06BX01	metronidazol	BIH-H-4334249-1	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	krema	10 mg/1 g	1 alu-tuba sa 25 g kreme, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8336/25	22.05.2026	21.05.2031
95	HICONGIL	J01CA04	amoksicilin	BIH-H-8184366-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9482/25	22.05.2026	30.05.2031
96	HICONGIL	J01CA04	amoksicilin	BIH-H-9048581-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	250 mg/1 kapsula	16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9483/25	22.05.2026	30.05.2031
97	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-0138995-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12561/25	22.05.2026	21.05.2031
98	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-1062206-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12559/25	22.05.2026	21.05.2031
99	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-1072604-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12560/25	22.05.2026	21.05.2031
100	DRAMINA	R06AA02	dimenhidrat	BIH-H-3840333-5	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	tableta	50 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	BRq - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-6792/25	22.05.2026	21.05.2031
101	LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	J01MA12	levofloksacin	BIH-H-9889411-9	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A., Italija	rastvor za infuziju	5 mg/1 mL	25 staklenih bočica (sa po 100 mL rastvora za infuziju), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstveni ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10060/25	26.05.2026	26.05.2031
102	KLOPIDEX	B01AC04	klopidogrel	BIH-H-0856072-7	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12805/25	27.05.2026	26.05.2031
103	LETROX 100	H03AA01	levotiroksin-natrijum	BIH-H-0199129-0	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	100 µg/1 tableta	100 tableta (4 AL/Al blister po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13283/24	27.05.2026	30.05.2031

104	LETROX 50	H03AA01	levotiroksin-natrijum	BIH-H-3614324-7 BIH-H-5116227-5	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	tableta	50 µg/1 tableta	100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13282/24 04-07-3-2-12558/25 04-07-3-2-3004/25	27.05.2026 27.05.2026 28.05.2031	30.05.2031
105	PRAXITEN 15	N03BA04	oksazepam	BIH-H-2458721-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica koncentrata za rastvor za infuziju od 20 mL, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-3004/25	29.05.2026	28.05.2031
106	GEMCITABIN Sandoz	L01BC05	gemcitabin	BIH-H-7616413-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-3001/25	29.05.2026	28.05.2031
107	GEMCITABIN Sandoz	L01BC05	gemcitabin	BIH-H-7616413-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-3001/25	29.05.2026	28.05.2031
108	CITRAM	N06AB10	escitalopran	BIH-H-0708353-2	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10334/25	01.06.2026	31.05.2031
109	GLIFOR	A10BA02	metformin	BIH-H-1738592-2	BILIM ILAC SANAVIT VE TICARET A.S., Turska	film tableta	1000 mg/1 tableta	100 film tableta (10 PVC/PPVdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12495/25	03.06.2026	02.06.2031
110	ALPINOL	C08CA01	amlodipin	BIH-H-9875384-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10909/25	03.06.2026	02.06.2031
111	ALPINOL	C08CA01	amlodipin	BIH-H-8889710-4	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 Al/PVC blister sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10910/25	03.06.2026	02.06.2031
112	VANKAR 500	J01XA01	vankomicin	BIH-H-6112533-7	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	prašak za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13088/25	03.06.2026	02.06.2031
113	BIKALUTAMID Pliva 50 mg	L02BB03	bikalutamid	BIH-H-2737417-1	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13128/25	03.06.2026	02.06.2031
114	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-6627767-8	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13095/25	03.06.2026	02.06.2031
115	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-2620633-8	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13096/25	03.06.2026	02.06.2031
116	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-3253229-1	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13097/25	03.06.2026	02.06.2031
117	FOLACIN	B03BB01	folna kiselina	BIH-H-0605199-2	JADRAN - Galeniski laboratorij d.d., Hrvatska	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 neprozirna PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-805/25	04.06.2026	03.06.2031
118	BLOKMAX DUO	N02BE51	ibuprofen, paracetamol	BIH-H-0566476-6	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	200 mg/1 tableta + 500 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PVdC/Aluminijski blister sa 10 film tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-14054/25	04.06.2026	23.06.2031
119	BLOKMAX DUO	N02BE51	ibuprofen,	BIH-H-	ALKALOID AD Skopje,	film tableta	200 mg/1	20 film tableta (2	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07-3-2-	04.06.2026	23.06.2031

			paracetamol	4370301-5	Republika Srpska Makedonija		tableta	500 mg/1 mg/1 tableta	PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	ljekarskog recepta	14055/25		
120	LOSTOP	R06AX13	loratadin	BIH-H- 5652210-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 6938/25	04.06.2026	20.06.2031
121	LOSTOP	R06AX13	loratadin	BIH-H- 2260149-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		sirop	5 mg/5 mL	1 staklena bočica sa 100 mL siropa i grafičnom kašičicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6939/25	04.06.2026	20.06.2031
122	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 2841591-2	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta	2,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5150/25	05.06.2026	04.06.2031
123	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 4855232-4	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta	15 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5152/25	05.06.2026	04.06.2031
124	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 0451274-5	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta	20 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5153/25	05.06.2026	04.06.2031
125	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 8008683-5	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5151/25	05.06.2026	04.06.2031
126	HEPAN gel	C03BA53	deksparatenol, hepatin	BIH-H- 2165026-3	JADRAN - Galenska Laboratori d.d., Hrvatska		gel	5 mg/1 g 500 i./1 g	Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 12484/25	05.06.2026	04.06.2031
127	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 2431817-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-3- 6940/25	05.06.2026	20.06.2031
128	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 0262121-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6941/25	05.06.2026	20.06.2031
129	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 8706388-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6942/25	05.06.2026	20.06.2031
130	BRONHOKLIR SIRUPI BRSLJAN	R05CA12	suhli ekstrakt lista bršljena	BIH-H- 1642680-6	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija, Hemofarm A.D. Vršac, ograničen pogon Šabac, Hajduk Veljkova bb, 15000 Šabac, Srbija		sirop	35; 1 mg/5 mL	bočica sa 125 mL siropa i kašika za doziranje, u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 12676/25	05.06.2026	04.06.2031
131	MIDAZOLAM Parpharma	N05CD08	midazolam	BIH-H- 5081289-7	PANPHARMA S.A., Francuska		rastvor za injekciju	5 mg/1 mL	10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strate zdravstvenog radnika			
132	MENTO	N06DX01	menantol	BIH-H- 9965252-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 8412/25	08.06.2026	07.06.2031
133	ELLAONE	C03AD02	ulipristal	BIH-H- 6575619-9	LABORATOIRE HRA Pharma, Francuska		tableta	30 mg/1 tableta	1 tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 13294/25	09.06.2026	16.06.2031
134	FRAGMIN	B01AB04	dalteparin	BIH-H- 6984002-5	PFIZER INC. Sjedinjene Američke Države		rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	2500 i.j./1 doza	10 jednodoznih napunjenih staklenih šprica po 0,2 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strate zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strate konsultata liječnika ili njegovatelja/stručnjaka istog	04-07-3-2- 7057/25	10.06.2026	09.06.2031
135	FRAGMIN	B01AB04	dalteparin	BIH-H-	PFIZER INC., Sjedinjene		rastvor za	5000 i.j./1	10 jednodoznih napunjenih	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje	04-07-3-2-	10.06.2026	09.06.2031

				9408217-9	Američke Države	injekciju u napunjenoj špranci	doza	staklenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta liječnika ili njegovatelja/sasatelja istog	7038/25		
136	AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM	C01BD01	amiodaron	BIH-H- 1233800-2	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p. A. Italija	rastvor za injekciju/infuziju	150 mg/3 mL	5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11397/25	10.06.2026	09.06.2031
137	DEVAPEN	J01CE30	bezilpenicilin- kalcijum, bezilpenicilin- prokan	BIH-H- 7488475-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	prášak i rastvarač za suspenziju za injekciju	200000 i j./1 bočica* 600000 i j./1 bočica	1 staklena bočica praška i 1 ampula (2 ml) rastvarača, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 5695/25	10.06.2026	09.06.2031
138	AZOMEX	J01FA10	azitromicin	BIH-H- 4064186-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	3 film tablete (1 PVC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 6937/25	10.06.2026	09.06.2031
139	ALZAM	N05BA12	alprazolam	BIH-H- 9011034-1	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	0,25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11426/25	10.06.2026	09.06.2031
140	ALZAM	N05BA12	alprazolam	BIH-H- 1188518-7	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	0,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11427/25	10.06.2026	09.06.2031
141	ALZAM	N05BA12	alprazolam	BIH-H- 8502958-4	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11428/25	10.06.2026	09.06.2031
142	INDIVIL MET	A10BD08	metformin, vildagliptin	BIH-H- 5533615-6	HEMOFARM proizvodnja farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta* 50 mg/1 mtableta	60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 13200/25	12.06.2026	11.06.2031
143	INDIVIL MET	A10BD08	metformin, vildagliptin	BIH-H- 9981112-0	HEMOFARM proizvodnja farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	1000 mg/1 tableta* 50 mg/1 mtableta	60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 13201/25	12.06.2026	11.06.2031
144	FLOXILEVO	J01MA12	levofloksacin	BIH-H- 7502654-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	rastvor za infuziju	500 mg/100 mL	1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 5739/25	12.06.2026	11.06.2031
145	IMURAN	L04AX01	azatioprin	BIH-H- 5313391-3	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, Iraka	film tableta	50 mg/1 tableta	100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/Al - blistera po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 5739/25	12.06.2026	11.06.2031
146	SMOFliptad 20%	B03EA02	somno tilfe,	BIH-H-	FRESENIUS KABI Austria	emulzija za	60 g/1000	10 staklenih boca sa po 500	ZU - Lijek se izdaje na	04-07-3-2-	16.06.2026	23.06.2031

			8618423-3	GmbH, Austrija	infuziju	mL+ 60 g/1000 mL	ml emulzije za infuziju, u kutiji	recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	13990/25		
147	SMOFipid 20%	B03BA02	BIH-H- 2018869-9	FRESENIUS KAB I Austria GmbH, Austrija	emulzija za infuziju	60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL	10 staklenih bočica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 13989/25	16.06.2026	23.06.2031
148	SMOFipid 20%	B03BA02	BIH-H- 3775022-5	FRESENIUS KAB I Austria GmbH, Austrija	emulzija za infuziju	60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL	10 staklenih bočica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 13991/25	16.06.2026	23.06.2031
149	MATHADOR	C07AB02	BIH-H- 7040318-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 8410/25	19.06.2026	11.07.2031
150	MATHADOR	C07AB02	BIH-H- 5351728-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 8411/25	19.06.2026	11.07.2031
151	SANDOSTATIN	H01CB02	BIH-H- 1128809-3	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	rastvor za injekciju/infuziju	0.1 mg/1 mL	5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11630/25	19.06.2026	18.06.2031
152	IDIKA	M05BA06	BIH-H- 5108045-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	150 mg/1 tableta	1 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 14128/25	19.06.2026	26.06.2031
153	ZEFFIX	J05AF05	BIH-H- 4406042-4	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irka	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 blistera od Al - dvostrane folije po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 13156/25	22.06.2026	21.06.2031
154	IMBRUVICA	L01EL01	BIH-H- 1372214-3	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	kapsula, tvrda	140 mg/1 kapsula	90 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konizirane lička ili njegovatelja/saradnja istog	04-07-3-2- 11867/25	22.06.2026	21.06.2031
155	XEPLION	N05AX13	BIH-H- 2401054-9	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	75 mg/0.75 mL	0.75 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 10293/25	22.06.2026	21.06.2031
156	XEPLION	N05AX13	BIH-H- 6415728-2	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	100 mg/1 mL	1 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 10294/25	22.06.2026	21.06.2031

157	XEPLION	N05AX13	paliperidon	BIH-H-4712300-3	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženom oslobađanjem	150 mg/1,5 mL	1,5 ml suspenzije za injekciju sa produženom oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcijske igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07 3-2-10295/25	22.06.2026	21.06.2031
158	ELISKARDIA	B01AC22	prasigrel	BIH-H-4858596-7	KRKA, tovarna zdravni, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	(2 OPA/AU/PE+DES/AU/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-10807/25	26.06.2026	22.07.2031
159	ELISKARDIA	B01AC22	prasigrel	BIH-H-7679479-6	KRKA, tovarna zdravni, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-10808/25	26.06.2026	22.07.2031
160	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-9518582-1	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AU/PE+DES/AU/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-12097/25	30.06.2026	29.06.2031
161	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-0074823-3	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AU/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-12098/25	30.06.2026	29.06.2031
162	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-6841856-7	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta, (3 AU/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-12099/25	30.06.2026	29.06.2031
163	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-0646594-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapusla, tvrda	5 mg/1 kapusla+ 5 mg/1 kapusla	30 kapusla, tvrdih (3 AU/OPA/AU/PVC blister sa po 10 kapusla), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-13956/25	30.06.2026	29.06.2031
164	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-9411378-5	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapusla, tvrda	5 mg/1 kapusla+ 10 mg/1 kapusla	30 kapusla, tvrdih (3 AU/OPA/AU/PVC blistera sa po 10 kapusla), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-13958/25	30.06.2026	29.06.2031
165	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-3542027-5	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapusla, tvrda	10 mg/1 kapusla+ 5 mg/1 kapusla	30 kapusla, tvrdih (3 AU/OPA/AU/PVC blister sa po 10 kapusla), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-13957/25	30.06.2026	29.06.2031
166	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-9475413-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapusla, tvrda	10 mg/1 kapusla+ 10 mg/1 kapusla	30 kapusla, tvrdih (3 AU/OPA/AU/PVC blister sa po 10 kapusla), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-13959/25	30.06.2026	29.06.2031

Ukupan broj lijekova kojima je izvršena obnova dozvole za stavljanje lijeka u promet u Bosni i Hercegovini od 01. travnja do 30. lipnja 2026. godine je 166.

Broj 10-02.3-6077/26
08. srpnja 2026. godine
Banja Luka

Ravnatelj
Prim mr ph. **Nataša Grubiša**, v. r.

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

СПИСАК

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

У периоду од 01. априла до 30. јуна 2026. године издате су Дозволе за обнову дозволе у Регистру следећих лијекова:

Rb	Назив лијека	ATC	INN	JIDL	Пробудач	Облик	Јачина	Паковање	Наћин издавања	Број дозволе	Датум рјешења	Важи до
1	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BiH-H-6211423-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/l tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-11624/25	02.04.2026	27.04.2031
2	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BiH-H-7105575-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/l tableta	60 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-11625/25	02.04.2026	27.04.2031
3	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BiH-H-515083-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/l tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-11626/25	02.04.2026	27.04.2031
4	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BiH-H-0348341-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/l tableta	60 film tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-11627/25	02.04.2026	27.04.2031
5	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BiH-H-2298709-0	KRKA, tovarna zdravi, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	50 mg/l mL	5 staklenih ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07 3-2-4904/25	02.04.2026	01.04.2031
6	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BiH-H-7492847-4	KRKA, tovarna zdravi, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	100 mg/2 mL	5 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07 3-2-4905/25	02.04.2026	01.04.2031
7	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BiH-H-8051465-6	KRKA, tovarna zdravi, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	50 mg/l kapsula	20 kapsula u tvrdih (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-4899/25	02.04.2026	01.04.2031
8	MEMANTIN AMSAL	N06DX01	memantin	BiH-H-5993479-9	AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/l tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-10055/25	02.04.2026	01.04.2031
9	KALIJ KLORID JADRAN	A12BA01	kalijum-klorid	BiH-H-3211079-4	JADRAN - Galenski laboratorij d.d., Hrvatska	tableta za oralnu otopinu	500 mg/l tableta	20 tableta za oralnu otopinu (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-5486/25	03.04.2026	02.04.2031
10	AVICOM ARIN	R06AA02	dimenhidrinat	BiH-H-0162573-9	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	tableta	50 mg/l tableta	5 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	BRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07 3-2-9541/25	03.04.2026	02.04.2031
11	TIMALEN	S01ED01	timolol	BiH-H-5171684-5	JADRAN - Galenski laboratorij d.d., Hrvatska	kapi za oko, otopina	5 mg/l mL	1 plastična boca sa 5 ml kapi za oko, otopine za kapljanje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-5811/25	03.04.2026	02.04.2031
12	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BiH-H-4709795-9	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	500 mg/l tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-9523/25	06.04.2026	05.04.2031
13	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BiH-H-3639742-5	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	850 mg/l tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-9524/25	06.04.2026	05.04.2031
14	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BiH-H-7144575-4	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	1000 mg/l tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-9525/25	06.04.2026	05.04.2031
15	CALCEL	N01BB52	celipridin, lidokain	BiH-H-9394053-6	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	gel za desni	1 mg/ gt+ 3.3 mg/1 g	1 alu-tuba sa 10 g gela za desni, u kutiji	BRP - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07 3-2-8574/25	06.04.2026	05.04.2031
16	SKOPRYL COMBO	C09BB03	anlodipin, lizinopril	BiH-H-1119172-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	10 mg/l tableta	30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminiom blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07 3-2-9055/25	09.04.2026	08.04.2031

17	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-1631132-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	10 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905625	09.04.2026	08.04.2031
18	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-4719960-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blister po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905825	09.04.2026	08.04.2031
19	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-3460779-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 10 mg/1 tableta	90 tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905425	09.04.2026	08.04.2031
20	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-6917010-0	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905725	09.04.2026	08.04.2031
21	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-0524549-2	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905325	09.04.2026	08.04.2031
22	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-5098657-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455325	10.04.2026	10.04.2031
23	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-0285299-3	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455425	10.04.2026	10.04.2031
24	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-0099796-1	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455525	10.04.2026	10.04.2031
25	GOPTEN	C09AA10	trandolapril	BIH-H-0885048-8	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapsula, tvrda	0,5 mg/1 kapsula	50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-850325	13.04.2026	12.04.2031
26	GOPTEN	C09AA10	trandolapril	BIH-H-2018856-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapsula, tvrda	2 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-850225	13.04.2026	12.04.2031
27	BRONCHOBOS	R05CB03	karbocistein	BIH-H-3852312-5	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	375 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji	Brg - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-455625	13.04.2026	18.04.2031
28	SEFPOTEC	J01DD13	cefepodoksam	BIH-H-1104840-8	NOBEL ILAČ SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	prašak za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	1, staklena bočica sa 24 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-957325	15.04.2026	14.04.2031
29	SEFPOTEC	J01DD13	cefepodoksam	BIH-H-2206634-3	NOBEL ILAČ SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	prašak za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	1, staklena bočica sa 40 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-957425	15.04.2026	14.04.2031
30	EVIPLERA	J05AR08	emtricitabin, rilpivirin, tenofovir disoproksal	BIH-H-0031124-0	GILEAD SCIENCES IRELAND UC, Irska	film tableta	200 mg/1 tableta* 25 mg/1 tableta	30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-214325	16.04.2026	15.04.2031
31	INFANRIX Hexa	J07CA09	vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa tetanusa, hepatitis B	BIH-H-0306082-6	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	prašak i suspenzija za injekciju	25 µg/0,5 mL + 8 µg/0,5 mL + ≥ 40 iJ/0,5 mL + 10 µg/0,5 mL + 40 µg/0,5 mL + 8 AgU/0,5 mL + 32 AgU/0,5 mL	1 bočica sa praškom Hib komponente, jedna napunjena šprica sa 0,5 mL suspenzije DTP-IPV komponente i dvije igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-967725	16.04.2026	15.04.2031

32	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-5399659-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AL/PVC/AL blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6349/25	20.04.2026	19.04.2031
33	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-9143442-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6345/25	20.04.2026	19.04.2031
34	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-7622752-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6346/25	20.04.2026	19.04.2031
35	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-3315049-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6350/25	20.04.2026	19.04.2031
36	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-1318775-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6347/25	20.04.2026	19.04.2031
37	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-1560658-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6351/25	20.04.2026	19.04.2031
38	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-0261731-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6348/25	20.04.2026	19.04.2031
39	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-8122500-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.088 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8171/25	20.04.2026	19.04.2031
40	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-1019297-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.18 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8172/25	20.04.2026	19.04.2031
41	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-9059209-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.7 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8173/25	20.04.2026	19.04.2031
42	CORVITOL 50	C07AB02	metoprolol	BIH-H-7285840-0	BERLIN-CHEMIE AG, Bjelovacka	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-529/25	21.04.2026	20.04.2031
43	TOLURA	C09CA07	telmisartan	BIH-H-1877215-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	40 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/AL/PVC//AL - blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8169/25	21.04.2026	20.04.2031
44	TOLURA	C09CA07	telmisartan	BIH-H-1335829-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	80 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/AL/PVC//AL - blistera), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8170/25	21.04.2026	20.04.2031
45	BIOVEN MONO	J06BA02	imuno globulin, normalni humori za intravaskularnu primjenu	BIH-H-0886679-0	BIOPHARMA PLASMA LLC, Ukrajina	gastvor za infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena boca sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustaojvni prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11287/25	21.04.2026	21.04.2031
46	BIOVEN MONO	J06BA02	imuno globulin, normalni humori za intravaskularnu primjenu	BIH-H-9900816-0	BIOPHARMA PLASMA LLC, Ukrajina	gastvor za infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena boca sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustaojvni prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11288/25	22.04.2026	21.04.2031
47	XELJANZ	L04AA29	tofacitinib	BIH-H-1144023-4	PFIZER INC. - Sjedinjene Američke Države	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1971/25	22.04.2026	21.04.2031

48	TRYOCF	J01DD08	cefksam	BIH-H- 2786751-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	prášek za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	I smeđa staklena bočica sa gravurom za oznaku volumena 100 mL bijelim i plavičastim nivojnim zavracem sa sigurnosnim prstenom i kaškom za doziranje, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 8409/25	24.04.2026	23.04.2031
49	REXTOL	H05BX02	parikalicetol	BIH-H- 4716341-6	RAFARM S.A., Grčka	rastvor za injekciju	5 µg/1 mL	5 ampula po 1 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 8450/25	27.04.2026	26.04.2031
50	MONURAL	J01XX01	fosfomicin	BIH-H- 4461204-6	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	3 g/1 kesica	1 četverodijelna kesica (papir/PE/Al/PE) sa 8 g granula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10597/25	27.04.2026	26.04.2031
51	SPYRO	R03AK06	flutkazon, salmeterol	BIH-H- 4457554-0	ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., Grčka	prášek za inhalaciju + 30 podijeljen	250 µg/1 doza + 30 µg/1 doza	60 AL/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10621/25	27.04.2026	26.04.2031
52	SPYRO	R03AK06	flutkazon, salmeterol	BIH-H- 7491287-9	ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., Grčka	prášek za inhalaciju, podijeljen	500 µg/1 doza + 50 µg/1 doza	60 AL/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10622/25	27.04.2026	26.04.2031
53	FLUIMUCIL 100	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 6169760-4	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	100 mg/1 g	30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 5992/25	27.04.2026	26.04.2031
54	FLUIMUCIL 200	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 1109285-3	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	200 mg/1 g	30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-3- 5994/25	27.04.2026	26.04.2031
55	FLUIMUCIL 600	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 6559445-3	ZAMBON S.P.A., Italija	šumeća tableta	600 mg/1 tableta	10 šumelih tableta (5 blistera sa po 2 šumeće tablete), u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 5993/25	27.04.2026	26.04.2031
56	PENTOKAR	A02BC02	pentoprazol	BIH-H- 4240766-6	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	prášek za rastvor za injekciju	40 mg/1 bočica	1 jastučna staklena bočica od 10 mL sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11274/25	28.04.2026	27.04.2031
57	TOMID	C03CA04	torasemid	BIH-H- 1777152-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 12488/25	28.04.2026	18.05.2031
58	TOMID	C03CA04	torasemid	BIH-H- 9582109-8	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 12487/25	28.04.2026	18.05.2031
59	NIBEL	C07AB12	nebivolol	BIH-H- 6641235-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 11819/25	28.04.2026	18.05.2031
60	CANESTEN	D01AC01	klotrimazol	BIH-H- 5181080-2	BAYER Njemačka	otopina za kožu	10 mg/1 mL	20 mL otopine u plastičnoj bočici sa kapajkom i PE zavracem na ranoj, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 9338/25	29.04.2026	28.04.2031
61	ASPIRIN	N02BA01	acetylsalicylna kiselina	BIH-H- 8695165-5	BAYER Njemačka	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PP/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 9340/25	29.04.2026	28.04.2031
62	BOSTROMBIN	C03BA53	dekspantenol	BIH-H-	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	gel	2,5 mg/1 g*	1 AL - tuba sa 40 g gela i	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07-3-2-	30.04.2026	16.05.2031

63	CANESTEN 3	hepatin	0593818-5	Hercegovina	AKTIENGESSELLSCHAFT, Njemačka	BAYER	vagnalna krema	500 i, i/1 g	1 Al tuba sa 20 g vagnalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji	lijevakog recepta	5768/25	30.04.2026	29.04.2031
64	EUVAX B	hepatitis B, precisceni antigen	BIH-H-0971279-9	Koreja	LG CHEM LTD, Južna Koreja		suspenzija za injekciju	10 µg/0.5 mL	10 staklenih bočica sa 0.5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10760/25	04.05.2026	23.05.2031
65	EUVAX B	hepatitis B, precisceni antigen	BIH-H-4247953-5	Koreja	LG CHEM LTD, Južna Koreja		suspenzija za injekciju	20 µg/1 mL	10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (doza), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10759/25	04.05.2026	23.05.2031
66	REMSIMA	infiksni mab	BIH-H-3686080-2	Koreja	CELLTRION Inc., Južna Koreja		rastvor za injekciju	120 mg/1 mL	2 napunjena pena sa po 1 mL rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-9350/25	04.05.2026	03.05.2031
67	TRITTICO retard	trazodon	BIH-H-1794450-0		AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A., Italija		tableta sa produženim oslobađanjem	150 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12632/25	04.05.2026	18.05.2031
68	TRITTICO retard	trazodon	BIH-H-6033188-2		AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A., Italija		tableta sa produženim oslobađanjem	150 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12633/25	04.05.2026	18.05.2031
69	REDICLON 0,1%	diklofenak	BIH-H-6741503-2	Turska	DEVA HOLDING A.S., Turska		kapi za oko, otopina	1 mg/1 mL	20 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0.3 mL kapi za oko, otopine (2 vrećice sa po 10 bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12234/25	05.05.2026	09.05.2031
70	TAMLOS DuoD	dutasterid, tamsulosin	BIH-H-7775237-3	Makedonija	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija		kapsula, tvrda	0.5 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih u HDPE boči, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12301/25	07.05.2026	09.05.2031
71	GARAMYCIN	gentamicin	BIH-H-9439622-8	Slovenija	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija		otopina za injekciju	80 mg/1 ampula	10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-8174/25	08.05.2026	07.05.2031
72	DOXTADIN	desloratadin	BIH-H-1052064-9	Turska	DEVA HOLDING A.S., Turska		filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-11566/25	08.05.2026	07.05.2031
73	XALATAN	latanoprost	BIH-H-2776166-5	Švajcarska	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska		kapi za oči, rastvor	50 µg/1 mL	1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapicom od polietilena sa 4.5 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10106/25	08.05.2026	25.05.2031
74	BRIMICA	akidnirijun bromid	BIH-H-		BERLIN-CHEMIE AG,		prah za	396 µg/1	1 inhalator sa 60 doza (u	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07-3-2-	11.05.2026	23.05.2031

	GENUVAIR	formoterol	8220948-3	Njemačka	inhaliranje	doza* 11.8 µg/1 doza	zaštitnoj vrećici), u kutiji	ljekarski recept	5458/25		
75	BRIMICA GENUVAIR	aklidiinun bromid, formoterol	BIH-H- 9475919-7	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	prahak za inhaliranje	396 µg/1 doza* 11.8 µg/1 doza	3 inhalatora po 60 doza (u zaštitnim vrećicama), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5459/25	11.05.2026	23.05.2031
76	LODIX FORTE	furosemid	BIH-H- 6835653-1	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5767/25	14.05.2026	26.05.2031
77	AMOKSIKLAV SANDOZ 2X	amoksisiclin, klavulanska kiselina	BIH-H- 5281526-2	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta* 125 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 4477/25	14.05.2026	13.05.2031
78	INFANRIX - IPV	vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa i tetanusa	BIH-H- 2100341-8	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	suspenzija za injekciju	25 µg/0.5 mL* 8 µg/0.5 mL* 40 µg/0.5 mL* 40 µg/0.5 mL* ≥ 8 µg/0.5 mL* 32 µg/0.5 mL	10 napunjenih šprica (PFS) sa 0.5 mL suspenzija za injekciju i 10 igala, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12321/25	14.05.2026	15.05.2031
79	FASTUM	ketoprofen	BIH-H- 1144147-2	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	gel	2.5 g/100 g	Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 10262/24	14.05.2026	13.05.2031
80	0	ketoprofen	BIH-H- 4001388-5	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	gel	2.5 g/100 g	Al - tuba sa 100 g gela, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 10263/24	14.05.2026	13.05.2031
81	TYOFLEX	tiokolikozid	BIH-H- 0742297-0	ABDI IBRAHIM ILAC SANA TIVITE TICARET A.Ş., Turska	kapusula, tvrda	8 mg/1 kapusula	14 kapusula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapusula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 2515/25	14.05.2026	13.05.2031
82	DuoResp Spiromax	budesonid, formoterol	BIH-H- 8251949-1	PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	prahak inhalata	160 µg/1 doza* 4.5 µg/1 doza	120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom respiratoru), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 11395/25	14.05.2026	24.05.2031
83	DuoResp Spiromax	budesonid, formoterol	BIH-H- 7452807-9	PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	prahak inhalata	320 µg/1 doza* 9 µg/1 doza	60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom respiratoru), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 11396/25	14.05.2026	24.05.2031
84	DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	doksorubicin	BIH-H- 0629897-2	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	otopina za injekciju	2 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 5 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12873/25	15.05.2026	26.05.2031
85	DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	doksorubicin	BIH-H- 4918302-8	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	otopina za injekciju	2 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 25 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12874/25	15.05.2026	26.05.2031
86	NOLPAZA	pantoprazol	BIH-H- 1829812-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	prahak za otopinu za injekciju	40 mg/1 boca	1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 9484/25	18.05.2026	17.05.2031
87	CISPLATIN Sandoz	cisplatin	BIH-H- 7640223-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	0.5 mg/1 mL	1 bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 3205/25	18.05.2026	17.05.2031

88	CISPLATIN Sandoz	L01XA01	cisplatin	BIH-H-6468217-7	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	0,5 mg/1 mL	1 bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	strane zdravstvenog radnika ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstveni ustaozni priklom pražanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-3206/25	18.05.2026	17.05.2031
89	PHARMADON	N05AX08	nisperidon	BIH-H-2037983-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	1 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12100/25	19.05.2026	18.05.2031
90	PHARMADON	N05AX08	nisperidon	BIH-H-6336560-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12101/25	19.05.2026	18.05.2031
91	IBUMAX 2%	M01AE01	ibuprofen	BIH-H-2634888-0	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	oralna suspenzija	100 mg/5 mL	1 PET boca sa 100 mL oralne suspenzije, sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa navojem (CRC), adaptirano za oralni žpic i oralno špricom u kartonskoj kutiji	BRq - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-13199/25	20.05.2026	01.06.2031
92	FOSTER NEXTHALER	R03AK08	beklometazon, formoterol	BIH-H-0490448-8	CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH, Austrija	prahak za inhaliranje	100 µg/1 doza* 6 µg/1 doza	1 inhalator sa 1,5 g praška za inhaliranje (120 doza), u zaštitnoj zavorenoj vrećici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9535/25	21.05.2026	20.05.2031
93	LIDOPROCT	C05AA01	hidrokortizon, lidokain	BIH-H-2952500-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	rektalna mast	2,5 mg/1 g* 50 mg/1 g	1 alu-tuba sa 20 g rektalne masti, u kutiji	BRq - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-5760/25	22.05.2026	21.05.2031
94	ROZAMET	D06BX01	metronidazol	BIH-H-4334249-1	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	krema	10 mg/1 g	1 alu-tuba sa 25 g kreme, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8336/25	22.05.2026	21.05.2031
95	HICONGIL	J01CA04	amoksicilin	BIH-H-8184366-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9482/25	22.05.2026	30.05.2031
96	HICONGIL	J01CA04	amoksicilin	BIH-H-9048581-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	250 mg/1 kapsula	16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9483/25	22.05.2026	30.05.2031
97	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-0138995-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12561/25	22.05.2026	21.05.2031
98	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-1062206-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12559/25	22.05.2026	21.05.2031
99	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-1072604-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12560/25	22.05.2026	21.05.2031
100	DRAMINA	R06AA02	dimenhidrat	BIH-H-3840333-5	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	tableta	50 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	BRq - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-6792/25	22.05.2026	21.05.2031
101	LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	J01MA12	levofloksacin	BIH-H-9889411-9	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A., Italija	rastvor za infuziju	5 mg/1 mL	25 staklenih bočica (sa po 100 mL rastvora za infuziju), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstveni ustaozni priklom pražanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10060/25	26.05.2026	26.05.2031
102	KLOPIDEX	B01AC04	klopidogrel	BIH-H-0856072-7	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12805/25	27.05.2026	26.05.2031
103	LETROX 100	H03AA01	levotiroksin-natrijum	BIH-H-0199129-0	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	100 µg/1 tableta	100 tableta (4 AL/Al blister po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13283/24	27.05.2026	30.05.2031

104	LETROX 50	H03AA01	levotiroksin-natrijum	BIH-H-3614324-7 BIH-H-5116227-5	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	tableta	50 µg/1 tableta	100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13282/24 04-07-3-2-12558/25 04-07-3-2-3004/25	27.05.2026 27.05.2026 28.05.2031	30.05.2031
105	PRAXITEN 15	N03BA04	oksazepam	BIH-H-2458721-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica koncentrata za rastvor za infuziju od 20 mL, u kutiji			29.05.2026	28.05.2031
106	GEMCITABIN Sandoz	L01BC05	gemcitabin	BIH-H-7616413-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji		04-07-3-2-3001/25	29.05.2026	28.05.2031
107	GEMCITABIN Sandoz	L01BC05	gemcitabin	BIH-H-0708353-2	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji		04-07-3-2-3001/25	29.05.2026	28.05.2031
108	CITRAM	N06AB10	escitalopram	BIH-H-1738592-2	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10334/25	01.06.2026	31.05.2031
109	GLIFOR	A10BA02	metformin	BIH-H-9875384-2	BILIM ILAC SANAVIT VE TICARET A.S., Turska	film tableta	1000 mg/1 tableta	100 film tableta (10 PVC/PPV/PVDC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12495/25	03.06.2026	02.06.2031
110	ALPINOL	C08CA01	amlodipin	BIH-H-8889710-4	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10909/25	03.06.2026	02.06.2031
111	ALPINOL	C08CA01	amlodipin	BIH-H-6112533-7	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 Al/PVC blister sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10910/25	03.06.2026	02.06.2031
112	VANKAR 500	J01XA01	vankomicin	BIH-H-2737417-1	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	prašak za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13088/25	03.06.2026	02.06.2031
113	BIKALUTAMID Pliva 50 mg	L02BB03	bikalutamid	BIH-H-6627767-8	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13126/25	03.06.2026	02.06.2031
114	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-2620633-8	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13095/25	03.06.2026	02.06.2031
115	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-3253229-1	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13096/25	03.06.2026	02.06.2031
116	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-0605199-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13097/25	03.06.2026	02.06.2031
117	FOLACIN	B03BB01	folna kiselina	BIH-H-0566476-6	JADRAN - Galeniski laboratorij d.d., Hrvatska	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 neprozirna PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-805/25	04.06.2026	03.06.2031
118	BLOKMAX DUO	N02BE51	ibuprofen, paracetamol	BIH-H-0566476-6	AL-KALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	200 mg/1 tableta + 500 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa 10 film tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-14054/25	04.06.2026	23.06.2031
119	BLOKMAX DUO	N02BE51	ibuprofen,	BIH-H-	AL-KALOID AD Skopje,	film tableta	200 mg/1	20 film tableta (2	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07-3-2-	04.06.2026	23.06.2031

			paracetamol	4370301-5	Republika Srpska Makedonija			tableta	500 mg/1 mg/1 tableta	PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	ljekarskog recepta	14055/25		
120	LOSTOP	R06AX13	loratadin	BIH-H- 5652210-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta		10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 6938/25	04.06.2026	20.06.2031
121	LOSTOP	R06AX13	loratadin	BIH-H- 2260149-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		sirop		5 mg/5 mL	1 staklena bočica sa 100 mL siropa i grafičnom kašičicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6939/25	04.06.2026	20.06.2031
122	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 2841591-2	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta		2,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5150/25	05.06.2026	04.06.2031
123	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 4855232-4	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta		15 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5152/25	05.06.2026	04.06.2031
124	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 0451274-5	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta		20 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5153/25	05.06.2026	04.06.2031
125	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 8008683-5	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYVE TICARET A.S., Turska		film tableta		10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5151/25	05.06.2026	04.06.2031
126	HEPAN gel	C03BA53	deksantenol, hepatin	BIH-H- 2165026-3	JADRAN - Galenska Laboratori d.d., Hrvatska		gel		5 mg/1 g 500 i./1 g	Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 12484/25	05.06.2026	04.06.2031
127	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 2431817-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta		2 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-3- 6940/25	05.06.2026	20.06.2031
128	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 0262121-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta		5 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6941/25	05.06.2026	20.06.2031
129	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 8706388-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta		10 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6942/25	05.06.2026	20.06.2031
130	BRONHOKLIR SIRUPI BRSLJAN	R05CA12	suh ekstrakt lista bršljana	BIH-H- 1642680-6	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija, Hemofarm A.D. Vršac, ograničen pogon Šabac, Hajduk Veljkova bb, 15000 Šabac, Srbija		sirop		35; 1 mg/5 mL	bočica sa 125 mL siropa i kašika za doziranje, u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 12676/25	05.06.2026	04.06.2031
131	MIDAZOLAM Parpharma	N05CD08	midazolam	BIH-H- 5081289-7	PANPHARMA S.A., Francuska		rastvor za injekciju		5 mg/1 mL	10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strate zdravstvenog radnika			
132	MENTO	N06DX01	menanthin	BIH-H- 9965252-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		film tableta		10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 8412/25	08.06.2026	07.06.2031
133	ELLAONE	C03AD02	ulipristal	BIH-H- 6575619-9	LABORATOIRE HRA Pharma, Francuska		tableta		30 mg/1 tableta	1 tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 13294/25	09.06.2026	16.06.2031
134	FRAGMIN	B01AB04	dalteparin	BIH-H- 6984002-5	PFIZER INC. Sjedinjene Američke Države		rastvor za injekciju u napunjenoj šprici		2500 i./1 doza	10 jednodoznih napunjenih staklenih šprica po 0,2 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strate zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konzultanta lijeka ili njegovatelja/strane	04-07-3-2- 7057/25	10.06.2026	09.06.2031
135	FRAGMIN	B01AB04	dalteparin	BIH-H-	PFIZER INC., Sjedinjene		rastvor za		5000 i./1	10 jednodoznih napunjenih	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje	04-07-3-2-	10.06.2026	09.06.2031

				9408217-9	Američke Države	injekciju u napunjenoj šprici	doza	staklenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta liječnika ili njegovatelja/šaradela istog	7038/25		
136	AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM	C01BD01	amiodaron	BIH-H- 1233800-2	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p. A. Italija	rastvor za injekciju u infuziju	150 mg/3 mL	5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju u infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11397/25	10.06.2026	09.06.2031
137	DEVAPEN	J01CE30	bezilpenicilin- kalcijum, bezilpenicilin- prokan	BIH-H- 7488475-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	pršak i rastvarač za suspenziju za injekciju	200000 i j./1 bočica + 600000 i j./1 bočica	1 staklena bočica praška i 1 ampula (2 ml) rastvarača, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 5695/25	10.06.2026	09.06.2031
138	AZOMEX	J01FA10	azitromicin	BIH-H- 4064186-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	3 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 6937/25	10.06.2026	09.06.2031
139	ALZAM	N05BA12	alprazolam	BIH-H- 9011034-1	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	0,25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11426/25	10.06.2026	09.06.2031
140	ALZAM	N05BA12	alprazolam	BIH-H- 1188518-7	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	0,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11427/25	10.06.2026	09.06.2031
141	ALZAM	N05BA12	alprazolam	BIH-H- 8502958-4	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11428/25	10.06.2026	09.06.2031
142	INDIVIL MET	A10BD08	metformin, vildagliptin	BIH-H- 5533615-6	HEMOFARM proizvodnja farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta + 50 mg/1 mtableta	60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 13200/25	12.06.2026	11.06.2031
143	INDIVIL MET	A10BD08	metformin, vildagliptin	BIH-H- 9981112-0	HEMOFARM proizvodnja farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	1000 mg/1 tableta + 50 mg/1 mtableta	60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 13201/25	12.06.2026	11.06.2031
144	FLOXILEVO	J01MA12	levofloksacin	BIH-H- 7502654-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	rastvor za infuziju	500 mg/100 mL	1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 5739/25	12.06.2026	11.06.2031
145	IMURAN	L04AX01	azatioprin	BIH-H- 5313391-3	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, Iraka	film tableta	50 mg/1 tableta	100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/Al - blistera po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 5739/25	12.06.2026	11.06.2031
146	SMOFliptad 20%	B03BA02	somno tilfe,	BIH-H-	FRESENIUS KABI Austria	emulzija za	60 g/1000	10 staklenih boca sa po 500	ZU - Lijek se izdaje na	04-07-3-2-	16.06.2026	23.06.2031

			trigliceridi, maslinovo ulje, nblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)	8618423-3	GmbH, Austrija	infuziju	mL+ 60 g/1000 mL	ml emulzije za infuziju, u kutiji	recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	13990/25		
147	SMOFipid 20%	B03BA02	sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, nblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)	BIH-H-2018869-9	FRESSENIUS KABI Austria GmbH, Austrija	emulzija za infuziju	60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL	10 staklenih bočica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13989/25	16.06.2026	23.06.2031
148	SMOFipid 20%	B03BA02	sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, nblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)	BIH-H-3775022-5	FRESSENIUS KABI Austria GmbH, Austrija	emulzija za infuziju	60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL	10 staklenih bočica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13991/25	16.06.2026	23.06.2031
149	MATHADOR	C07AB02	metoprolol	BIH-H-7040318-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8410/25	19.06.2026	11.07.2031
150	MATHADOR	C07AB02	metoprolol	BIH-H-5351728-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8411/25	19.06.2026	11.07.2031
151	SANDOSTATIN	H01CB02	oktreotid	BIH-H-1128809-3	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	rastvor za injekciju/infuziju	0.1 mg/1 mL	5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11630/25	19.06.2026	18.06.2031
152	IDIKA	M05BA06	ibandronski kiselina	BIH-H-5108045-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	150 mg/1 tableta	1 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-14128/25	19.06.2026	26.06.2031
153	ZEFFIX	J05AF05	lanivudin	BIH-H-4406042-4	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irka	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 blistera od Al - dvostrane folije po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13156/25	22.06.2026	21.06.2031
154	IMBRUVICA	L01EL01	ibrutinib	BIH-H-1372214-3	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	kapsula, tvrda	140 mg/1 kapsula	90 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane koniziranih lijeka ili njegovatelja/saradnja istog	04-07-3-2-11867/25	22.06.2026	21.06.2031
155	XEPLION	N05AX13	palipendon	BIH-H-2401054-9	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	75 mg/0.75 mL	0.75 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10293/25	22.06.2026	21.06.2031
156	XEPLION	N05AX13	palipendon	BIH-H-6415728-2	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	100 mg/1 mL	1 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10294/25	22.06.2026	21.06.2031

157	XEPLON	N05AX13	paliperidon	BIH-H-4712300-3	JANSSEN-CILAG KB., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	150 mg/1,5 mL	1,5 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10295/25	22.06.2026	21.06.2031
158	ELISKARDIA	B01AC22	prasaugrd	BIH-H-4858596-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	(2 OPA/AI/PE+DES/AI/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10807/25	26.06.2026	22.07.2031
159	ELISKARDIA	B01AC22	prasaugrd	BIH-H-7679479-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PE+DES/AI/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10808/25	26.06.2026	22.07.2031
160	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-9518582-1	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12097/25	30.06.2026	29.06.2031
161	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-0074823-3	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12098/25	30.06.2026	29.06.2031
162	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-6841856-7	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12099/25	30.06.2026	29.06.2031
163	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-0046594-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula* 5 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13956/25	30.06.2026	29.06.2031
164	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-9411378-5	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula* 10 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13958/25	30.06.2026	29.06.2031
165	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-3542027-5	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula* 5 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13957/25	30.06.2026	29.06.2031
166	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ramipril	BIH-H-9475413-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula* 10 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13959/25	30.06.2026	29.06.2031

Укупан број лијекова којима је извршена обнова дозволе за стављање лијека у промет у Босни и Херцеговини од 01. априла до 30. јуна 2026. године је 166.

Број 10-02.3-6077/26
08. јула 2026. године
Бања Лука

Директор
Прим. мр фарм. Наташа Грубиша, с. р.

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

SPISAK

LIJEKOVA KOJIMA JE IZDATA DOZVOLA (U OBNOVLJENOM POSTUPKU) ZA STAVLJANJE U PROMET NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE

U periodu od 01. aprila do 30. juna 2026. godine izdate su Dozvole za obnovu dozvole u Registru sljedećih lijekova:

Rb.	Naziv lijeka	ATC	INN	JIDL	Proizvođač	Oblik	Jakina	Pakovanje	Način izdavanja	Broj dozvole	Datum rješenja	Važi do
1	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-6211423-3	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-11624/25	02.04.2026	27.04.2031
2	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-7105576-1	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	60 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-11625/25	02.04.2026	27.04.2031
3	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-5151033-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-11626/25	02.04.2026	27.04.2031
4	GLUCONORM	A10BA02	metformin	BIH-H-0348341-5	ZADA Pharmaceuticals d.o.o., Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta	60 film tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-11627/25	02.04.2026	27.04.2031
5	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BIH-H-2298709-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	50 mg/1 mL	5 staklenih ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenim ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-4904/25	02.04.2026	01.04.2031
6	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BIH-H-7492847-4	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	100 mg/2 mL	5 staklenih ampula po 2 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenim ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-4905/25	02.04.2026	01.04.2031
7	TRAMADOL KRKA	N02AX02	tramadol	BIH-H-8051465-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapšula, tvrda	50 mg/1 kapšula	20 kapšula, tvrdih (2 PVC/Al blistera sa 10 kapšula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-4899/25	02.04.2026	01.04.2031
8	MEMANTIN AMSAL	N06DX01	memantin	BIH-H-5993479-9	PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10055/25	02.04.2026	01.04.2031
9	KALIJ KLORID JADRAN	A12BA01	kalcijum-klorid	BIH-H-3211079-4	JADRAN - Galenški laboratorij d.d., Hrvatska	tableta za oralnu otopinu	500 mg/1 tableta	20 tableta za oralnu otopinu (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-5486/25	03.04.2026	02.04.2031
10	AVIOMARIN	R06AA02	dimenhidrat	BIH-H-D162573-9	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	tableta	50 mg/1 tableta	5 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-9541/25	03.04.2026	02.04.2031
11	TIMALEN	S01ED01	timolol	BIH-H-5171684-5	JADRAN - Galenški laboratorij d.d., Hrvatska	kapl za oko, otopine sa kapljicom, u kutiji	5 mg/1 mL	1 plastična boca sa 5 mL otopine za oko, otopine sa kapljicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-5311/25	03.04.2026	02.04.2031
12	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BIH-H-47019795-9	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9523/25	06.04.2026	05.04.2031
13	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BIH-H-3659742-5	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9524/25	06.04.2026	05.04.2031
14	ALKAFORMIN	A10BA02	metformin	BIH-H-7144376-4	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9525/25	06.04.2026	05.04.2031
15	CALGEL	N01BB52	ceklipridin, lidokain	BIH-H-9294053-6	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irsko	gel za desni	1 mg/1 g + 3.3 mg/1 g	1 alu-tuba sa 10 g gela za desni, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-8574/25	06.04.2026	05.04.2031
16	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amiodipin, lisinopril	BIH-H-1119172-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	10 mg/1 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijum blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9055/25	09.04.2026	08.04.2031

17	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-1631132-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	10 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905625	09.04.2026	08.04.2031
18	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-4719960-1	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blister po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905825	09.04.2026	08.04.2031
19	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-3460779-3	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 10 mg/1 tableta	90 tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905425	09.04.2026	08.04.2031
20	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-6917010-0	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 20 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905725	09.04.2026	08.04.2031
21	SKOPRYL COMBO	C09BB03	amlodipin, lizinopril	BIH-H-0524549-2	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	tableta	5 mg/1 tableta* 10 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-905325	09.04.2026	08.04.2031
22	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-5098657-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455325	10.04.2026	10.04.2031
23	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-0285299-3	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455425	10.04.2026	10.04.2031
24	TENPRIL	C09AA05	ramipril	BIH-H-0099796-1	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-455525	10.04.2026	10.04.2031
25	GOPTEN	C09AA10	trandolapril	BIH-H-0885048-8	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapsula, tvrda	0,5 mg/1 kapsula	50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-850325	13.04.2026	12.04.2031
26	GOPTEN	C09AA10	trandolapril	BIH-H-2018856-1	BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapsula, tvrda	2 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-850225	13.04.2026	12.04.2031
27	BRONCHOBOS	R05CB03	karbocistein	BIH-H-3852312-5	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	375 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji	Brg - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-455625	13.04.2026	18.04.2031
28	SEFPOTEC	J01DD13	cefepodoksam	BIH-H-1104840-8	NOBEL ILAČ SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	prašak za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	1, staklena bočica sa 24 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-957325	15.04.2026	14.04.2031
29	SEFPOTEC	J01DD13	cefepodoksam	BIH-H-2206634-3	NOBEL ILAČ SANAYI VE TICARET A.Ş., Turska	prašak za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	1, staklena bočica sa 40 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-957425	15.04.2026	14.04.2031
30	EVIPLERA	J05AR08	emtricitabin, rilpivirin, tenofovir disoproksal	BIH-H-0031124-0	GILEAD SCIENCES IRELAND UC, Irska	film tableta	200 mg/1 tableta* 25 mg/1 tableta	30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-214325	16.04.2026	15.04.2031
31	INFANRIX Hexa	J07CA09	vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa tetanusa, hepatitis B	BIH-H-0306082-6	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	prašak i suspenzija za injekciju	25 µg/0,5 mL + 8 µg/0,5 mL + ≥ 40 iJ/0,5 mL + 10 µg/0,5 mL + 40 µg/0,5 mL + 8 AgU/0,5 mL + 32 AgU/0,5 mL	1 bočica sa praškom Hib komponente, jedna napunjena šprica sa 0,5 mL suspenzije DTP-HPV-IPV komponente i dvije igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-967725	16.04.2026	15.04.2031

32	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-5399659-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6349/25	20.04.2026	19.04.2031
33	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-9143442-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6345/25	20.04.2026	19.04.2031
34	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-7622752-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6346/25	20.04.2026	19.04.2031
35	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-3315049-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6350/25	20.04.2026	19.04.2031
36	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-1318775-2	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6347/25	20.04.2026	19.04.2031
37	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-1560658-7	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6351/25	20.04.2026	19.04.2031
38	ROSWERA	C10AA07	rouvastatin	BIH-H-0261731-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	40 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-6348/25	20.04.2026	19.04.2031
39	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-8122500-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.088 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8171/25	20.04.2026	19.04.2031
40	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-1019297-6	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.18 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8172/25	20.04.2026	19.04.2031
41	OPRYMEA	N04BC05	pramipexol	BIH-H-9059209-0	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	0.7 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8173/25	20.04.2026	19.04.2031
42	CORVITOL 50	C07AB02	metoprolol	BIH-H-7285840-0	BERLIN-CHEMIE AG, Bjelovarska	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-529/25	21.04.2026	20.04.2031
43	TOLURA	C09CA07	telmisartan	BIH-H-1877215-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	40 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8169/25	21.04.2026	20.04.2031
44	TOLURA	C09CA07	telmisartan	BIH-H-1335829-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	tableta	80 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC/Al - blistera), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8170/25	21.04.2026	20.04.2031
45	BIOVEN MONO	J06BA02	imuno globulin, normalni humori za intravaskularnu primjenu	BIH-H-0886679-0	BIOPHARMA PLASMA LLC, Ukrajina	gastvor za infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena boca sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustaojnoj prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11287/25	21.04.2026	21.04.2031
46	BIOVEN MONO	J06BA02	imuno globulin, normalni humori za intravaskularnu primjenu	BIH-H-9900816-0	BIOPHARMA PLASMA LLC, Ukrajina	gastvor za infuziju	50 mg/1 mL	1 staklena boca sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstvenoj ustaojnoj prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11288/25	22.04.2026	21.04.2031
47	XELJANZ	L04AA29	tofacitinib	BIH-H-1144023-4	PFIZER INC. - Sjedinjene Američke Države	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1971/25	22.04.2026	21.04.2031

48	TRYCEP	J01DD08	cefksam	BIH-H- 2786751-0	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	prášek za oralnu suspenziju	100 mg/5 mL	I smeđa staklena bočica sa gravurom za oznaku volumena 100 mL bijelim i plavičastim nivojnim zavracem sa sigurnosnim prstenom i kaškom za doziranje, u kutiji.	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 8409/25	24.04.2026	23.04.2031
49	REXTOL	H05BX02	parikalcitol	BIH-H- 4716341-6	RAFARM S.A., Grčka	rastvor za injekciju	5 µg/1 mL	5 ampula po 1 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 8450/25	27.04.2026	26.04.2031
50	MONURAL	J01XX01	fosfomicin	BIH-H- 4461204-6	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	3 g/1 kesica	1 četverodijelna kesica (papir/PE/Al/PE) sa 8 g granula, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10597/25	27.04.2026	26.04.2031
51	SPYRO	R03AK06	flutkazon, salmeterol	BIH-H- 4457554-0	ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., Grčka	prášek za inhalaciju + 1 inhalator podijeljeni	250 µg/1 doza + 30 µg/1 doza	60 AL/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10621/25	27.04.2026	26.04.2031
52	SPYRO	R03AK06	flutkazon, salmeterol	BIH-H- 7491287-9	ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., Grčka	prášek za inhalaciju, podijeljeni	500 µg/1 doza + 50 µg/1 doza	60 AL/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 10622/25	27.04.2026	26.04.2031
53	FLUIMUCIL 100	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 6169760-4	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	100 mg/1 g	30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 5992/25	27.04.2026	26.04.2031
54	FLUIMUCIL 200	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 1109285-3	ZAMBON S.P.A., Italija	granule za oralni rastvor	200 mg/1 g	30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-3- 5994/25	27.04.2026	26.04.2031
55	FLUIMUCIL 600	R05CB01	acetilcistein	BIH-H- 6559445-3	ZAMBON S.P.A., Italija	šumeća tableta	600 mg/1 tableta	10 šumelih tableta (5 blistera sa po 2 šumeće tablete), u kartonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 5993/25	27.04.2026	26.04.2031
56	PENTOKAR	A02BC02	pentoprazol	BIH-H- 4240766-6	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	prášek za rastvor za injekciju	40 mg/1 bočica	1 jastučna staklena bočica od 10 mL sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11274/25	28.04.2026	27.04.2031
57	TOMID	C03CA04	torasemid	BIH-H- 1777152-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 12488/25	28.04.2026	18.05.2031
58	TOMID	C03CA04	torasemid	BIH-H- 9582109-8	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (1 PVC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 12487/25	28.04.2026	18.05.2031
59	NIBEL	C07AB12	nebivolol	BIH-H- 6641235-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	28 tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječnički recept	04-07-3-2- 11819/25	28.04.2026	18.05.2031
60	CANESTEN	D01AC01	klotrimazol	BIH-H- 5181080-2	BAYER Njemačka	otopina za kožu	10 mg/1 mL	20 mL otopine u plastičnoj bočici sa kapajkom i PE zavracem na ranoj, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 9338/25	29.04.2026	28.04.2031
61	ASPIRIN	N02BA01	acetylsalicina kiselina	BIH-H- 8695165-5	BAYER Njemačka	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PP/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez liječničkog recepta	04-07-3-2- 9340/25	29.04.2026	28.04.2031
62	BOSTROMBIN	C03BA53	dekspanenol	BIH-H-	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	gel	2,5 mg/1 g st	1 AL - tuba sa 40 g gela i	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07-3-2-	30.04.2026	16.05.2031

63	CANESTEN 3	hepatin	0593818-5	Hercegovina	AKTIENGESSELLSCHAFT, Njemačka	vagnalna krema	300 i, i/1 g	1 Al tuba sa 20 g vagnalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji	lijevakog recepta	5768/25	30.04.2026	29.04.2031
64	EUVAX B	hepatitis B, precisceni antigen	BIH-H-0971279-9	Koreja	LG CHEM LTD, Južna Koreja	suspenzija za injekciju	10 µg/0.5 mL	10 staklenih bočica sa 0.5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10760/25	04.05.2026	23.05.2031
65	EUVAX B	hepatitis B, precisceni antigen	BIH-H-4247953-5	Koreja	LG CHEM LTD, Južna Koreja	suspenzija za injekciju	20 µg/1 mL	10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (doza), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10759/25	04.05.2026	23.05.2031
66	REMSIMA	infiksni mab	BIH-H-3686080-2	Koreja	CELLTRION Inc., Južna Koreja	rastvor za injekciju	120 mg/1 mL	2 napunjena pena sa po 1 mL rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučica, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane korisnika lijeka ili njegovatelja/staratelja istog	04-07-3-2-9350/25	04.05.2026	03.05.2031
67	TRITTICO retard	trazodon	BIH-H-1794450-0		AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A., Italija	tableta sa produženim oslobađanjem	150 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12632/25	04.05.2026	18.05.2031
68	TRITTICO retard	trazodon	BIH-H-6033188-2		AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A., Italija	tableta sa produženim oslobađanjem	150 mg/1 tableta	20 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12632/25	04.05.2026	18.05.2031
69	REDICLON 0,1%	diklofenak	BIH-H-6741503-2	Turska	DEVA HOLDING A.S., Turska	kapi za oko, otopina	1 mg/1 mL	20 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0.3 mL kapi za oko, otopine (2 vrećice sa po 10 bočica), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12234/25	05.05.2026	09.05.2031
70	TAMLOS DuoD	dutasterid, tamsulosin	BIH-H-7775237-3	Makedonija	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	kapsula, tvrda	0.5 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih u HDPE boči, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12301/25	07.05.2026	09.05.2031
71	GARAMYCIN	gentamicin	BIH-H-9439622-8		KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	otopina za injekciju	80 mg/1 ampula	10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-8174/25	08.05.2026	07.05.2031
72	DOXTADIN	desloratadin	BIH-H-1052064-9	Turska	DEVA HOLDING A.S., Turska	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-11566/25	08.05.2026	07.05.2031
73	XALATAN	latanoprost	BIH-H-2776166-5		BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH, Švajcarska	kapi za oči, rastvor	50 µg/1 mL	1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapicom od polietilena sa 2.5 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10106/25	08.05.2026	25.05.2031
74	BRIMICA	akidnirijun bromid	BIH-H-		BERLIN-CHEMIE AG,	prah za	396 µg/1	1 inhalator sa 60 doza (u	Rp - Lijek se izdaje uz	04-07-3-2-	11.05.2026	23.05.2031

	GENUIR	formoterol	8220948-3	Njemačka	inhaliranje	doza* 11.8 µg/1 doza	zaštitnoj vrećici), u kutiji	ljekarski recept	5458/25	
75	BRIMICA GENUIR	akidiniun bromid, formoterol	BIH-H- 9475919-7	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	prahak za inhaliranje	396 µg/1 doza* 11.8 µg/1 doza	3 inhalatora po 60 doza (u zaštitnim vrećicama), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5459/25	23.05.2031
76	LODIX FORTE	furosemid	BIH-H- 6835653-1	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	500 mg/1 tableta	20 tableta (2 PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5767/25	26.05.2031
77	AMOKSIKLAV SANDOZ 2X	amoksisiclin, klavulanska kiselina	BIH-H- 5281526-2	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	filmom obložena tableta	875 mg/1 tableta* 125 mg/1 tableta	10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 4477/25	13.05.2031
78	INFANRIX - IPV	vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa i tetanusa	BIH-H- 2100341-8	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irska	suspenzija za injekciju	25 µg/0.5 mL* 8 µg/0.5 mL* 40 µg/0.5 mL* 40 µg/0.5 mL* ≥ 8 µg/0.5 mL* 32 µg/0.5 mL	10 napunjenih šprica (PFS) sa 0.5 mL suspenzija za injekciju i 10 igala, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12321/25	15.05.2031
79	FASTUM	ketoprofen	BIH-H- 1144147-2	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	gel	2.5 g/100 g	Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 10262/24	14.05.2026
80	0	ketoprofen	BIH-H- 4001388-5	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	gel	2.5 g/100 g	Al - tuba sa 100 g gela, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 10263/24	14.05.2026
81	TYOFLEX	tiokolikozid	BIH-H- 0742297-0	ABDI IBRAHIM ILAC SARAYI TICARET A.Ş., Turska	kapusula, tvrda	8 mg/1 kapusula	14 kapusula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapusula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 2515/25	13.05.2031
82	DuoResp Spiromax	budesonid, formoterol	BIH-H- 8251949-1	PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	prahak inhalata	160 µg/1 doza* 4.5 µg/1 doza	120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom respiratoru), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 11395/25	24.05.2031
83	DuoResp Spiromax	budesonid, formoterol	BIH-H- 7452807-9	PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., Nizozemska	prahak inhalata	320 µg/1 doza* 9 µg/1 doza	60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom respiratoru), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 11396/25	24.05.2031
84	DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	doksorubicin	BIH-H- 0629897-2	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	otopina za injekciju	2 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 5 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12873/25	26.05.2031
85	DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	doksorubicin	BIH-H- 4918302-8	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	otopina za injekciju	2 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 25 mL otopine za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 12874/25	26.05.2031
86	NOLPAZA	pantoprazol	BIH-H- 1829812-9	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	prahak za otopinu za injekciju	40 mg/1 boca	1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 9484/25	17.05.2031
87	CISPLATIN Sandoz	cisplatin	BIH-H- 7646023-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	0.5 mg/1 mL	1 bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 3205/25	17.05.2031

88	CISPLATIN Sandoz	L01XA01	cisplatin	BIH-H-6468217-7	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	0,5 mg/1 mL	1 bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji	strane zdravstvenog radnika ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstveni ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-3206/25	18.05.2026	17.05.2031
89	PHARMADON	N05AX08	nisperidon	BIH-H-2037983-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	1 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12100/25	19.05.2026	18.05.2031
90	PHARMADON	N05AX08	nisperidon	BIH-H-6336560-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2 mg/1 tableta	20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12101/25	19.05.2026	18.05.2031
91	IBUMAX 2%	M01AE01	ibuprofen	BIH-H-2634888-0	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija	oralna suspenzija	100 mg/5 mL	1 PET boca sa 100 mL oralne suspenzije, sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa navojem (CRC), adaptirano za oralni špric i oralno špricom u kantonskoj kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-13199/25	20.05.2026	01.06.2031
92	FOSTER NEXTHALER	R03AK08	beklometazon, formoterol	BIH-H-0490448-8	CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH, Austrija	prahak za inhaliranje	100 µg/1 doza* 6 µg/1 doza	1 inhalator sa 1,5 g praška za inhaliranje (120 doza), u zaštitnoj zavorenoj vrećici, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9535/25	21.05.2026	20.05.2031
93	LIDOPROCT	C05AA01	hidrokortizon, lidokain	BIH-H-2952500-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	rektalna mast	2,5 mg/1 g* 50 mg/1 g	1 alu-tuba sa 20 g rektalne masti, u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-5766/25	22.05.2026	21.05.2031
94	ROZAMET	D06BX01	metronidazol	BIH-H-4334249-1	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	krema	10 mg/1 g	1 alu-tuba sa 25 g kreme, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8356/25	22.05.2026	21.05.2031
95	HICONGIL	J01CA04	amoksicilin	BIH-H-8184366-8	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	500 mg/1 kapsula	16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9482/25	22.05.2026	30.05.2031
96	HICONGIL	J01CA04	amoksicilin	BIH-H-9048581-5	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto, Slovenija	kapsula, tvrda	250 mg/1 kapsula	16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-9483/25	22.05.2026	30.05.2031
97	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-0138995-1	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12561/25	22.05.2026	21.05.2031
98	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-1062206-9	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12559/25	22.05.2026	21.05.2031
99	TIRAMAT	N03AX11	topiramat	BIH-H-1072604-4	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12560/25	22.05.2026	21.05.2031
100	DRAMINA	R06AA02	dimenhidrat	BIH-H-3840333-5	JADRAN - Galenika laboratorij d.d., Hrvatska	tableta	50 mg/1 tableta	10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-6792/25	22.05.2026	21.05.2031
101	LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M.	J01MA12	levofloksacin	BIH-H-9889411-9	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p.A., Italija	rastvor za infuziju	5 mg/1 mL	25 staklenih bočica (sa po 100 mL rastvora za infuziju), u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo uz zdravstveni ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10060/25	26.05.2026	26.05.2031
102	KLOPIDEX	B01AC04	klopidogrel	BIH-H-0856072-7	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	75 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12805/25	27.05.2026	26.05.2031
103	LETROX 100	H03AA01	levotiroksin-natrijum	BIH-H-0199129-0	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka	tableta	100 µg/1 tableta	100 tableta (4 AL/Al blister po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13283/24	27.05.2026	30.05.2031

104	LETROX 50	H03AA01	levotiroksin-natrijum	BIH-H-3614324-7 BIH-H-5116227-5	BERLIN-CHEMIE AG, Njemačka PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	tableta	50 µg/1 tableta	100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13282/24 04-07-3-2-12558/25 04-07-3-2-3004/25	27.05.2026 27.05.2026 28.05.2031
105	PRAXITEN 15	N03BA04	oksazepam	BIH-H-2458721-5	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica koncentrata za rastvor za infuziju od 20 mL, u kutiji			29.05.2026
106	GEMCITABIN Sandoz	L01BC05	gemcitabin	BIH-H-7616413-8	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji			28.05.2031
107	GEMCITABIN Sandoz	L01BC05	gemcitabin	BIH-H-0708353-2	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., Slovenija	koncentrat za rastvor za infuziju	10 mg/1 mL	1 staklena bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji			28.05.2031
108	CITRAM	N06AB10	escitalopram	BIH-H-1738592-2 BIH-H-9875384-2	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo, Bosna i Hercegovina BILIM ILAC SANAVIT VE TICARET A.S., Turska	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10334/25	01.06.2026 31.05.2031
109	GLIFOR	A10BA02	metformin	BIH-H-1738592-2	BILIM ILAC SANAVIT VE TICARET A.S., Turska	film tableta	1000 mg/1 tableta	100 film tableta (10 PVC/PPV/PVDC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-12495/25	03.06.2026 02.06.2031
110	ALPINOL	C08CA01	amlodipin	BIH-H-9875384-2	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10909/25	03.06.2026 02.06.2031
111	ALPINOL	C08CA01	amlodipin	BIH-H-8889710-4	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-10910/25	03.06.2026 02.06.2031
112	VANKAR 500	J01XA01	vankomicin	BIH-H-6112533-7	SAKAR HEALTHCARE LTD, Indija	prašak za rastvor za infuziju	500 mg/1 bočica	1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji	recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13088/25	03.06.2026 02.06.2031
113	BIKALUTAMID Pliva 30 mg	L02BB03	bikalutamid	BIH-H-2737417-1	PLIVA HRVATSKA d.o.o., Hrvatska	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13128/25	03.06.2026 02.06.2031
114	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-6627767-8	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	25 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13095/25	03.06.2026 02.06.2031
115	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-2620633-8	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13096/25	03.06.2026 02.06.2031
116	MOTRIX	N03AX09	lamotrigin	BIH-H-3253229-1	NATURA PHARM d.o.o. Siroki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13097/25	03.06.2026 02.06.2031
117	FOLACIN	B03BB01	folna kiselina	BIH-H-0605199-2	JADRAN - Galeniski laboratorij d.d., Hrvatska	tableta	5 mg/1 tableta	20 tableta (2 neprozirna PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8052/25	04.06.2026 03.06.2031
118	BLOKMAX DUO	N02BE51	ibuprofen, paracetamol	BIH-H-0566476-6	ALKALOID AD Skopje, Republika Severna Makedonija	film tableta	200 mg/1 tableta + 500 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa 10 film tableta), u kutiji	BRp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2-14054/25	04.06.2026 23.06.2031
119	BLOKMAX DUO	N02BE51	ibuprofen,	BIH-H-	ALKALOID AD Skopje,	film tableta	200 mg/1	20 film tableta (2	BRp - Lijek se izdaje bez	04-07-3-2-	04.06.2026 23.06.2031

			paracetamol	4370301-5	Republika Srpska Makedonija		tableta	500 mg/1 mg/1 tableta	PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	ljekarskog recepta	14055/25		
120	LOSTOP	R06AX13	loratadin	BIH-H- 5652210-9	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 6938/25	04.06.2026	20.06.2031
121	LOSTOP	R06AX13	loratadin	BIH-H- 2260149-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		sirop	5 mg/5 mL	1 staklena bočica sa 100 mL siropa i grafičnom kašičicom, u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6939/25	04.06.2026	20.06.2031
122	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 2841591-2	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYI VE TICARET A.S., Turska		film tableta	2,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5150/25	05.06.2026	04.06.2031
123	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 4855232-4	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYI VE TICARET A.S., Turska		film tableta	15 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5152/25	05.06.2026	04.06.2031
124	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 0451274-5	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYI VE TICARET A.S., Turska		film tableta	20 mg/1 tableta	28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5153/25	05.06.2026	04.06.2031
125	RIVOKSAR	B01AF01	nivarsaksaban	BIH-H- 8008683-5	ABDI IBRAHIM ILAC SANATYI VE TICARET A.S., Turska		film tableta	10 mg/1 tableta	10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 5151/25	05.06.2026	04.06.2031
126	HEPAN gel	C03BA53	deksparatenol, hepatin	BIH-H- 2165026-3	JADRAN - Galenska Laboratori d.d., Hrvatska		gel	5 mg/1 g 500 i./1 g	Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 12484/25	05.06.2026	04.06.2031
127	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 2431817-7	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	2 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-3- 6940/25	05.06.2026	20.06.2031
128	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 0262121-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	5 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6941/25	05.06.2026	20.06.2031
129	BOSAURIN	N05BA01	diazepam	BIH-H- 8706388-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 6942/25	05.06.2026	20.06.2031
130	BRONHOKLIR SIRUPI BRSLJAN	R05CA12	suh ekstrakt lista bršljena	BIH-H- 1642680-6	HEMOFARM A.D. Vršac, Srbija, Hemofarm A.D. Vršac, ograničen pogon Šabac, Hajduk Veljkova b6, 15000 Šabac, Srbija		sirop	35; 1 mg/5 mL	bočica sa 125 mL siropa i kašika za doziranje, u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 12676/25	05.06.2026	04.06.2031
131	MIDAZOLAM Parpharma	N05CD08	midazolam	BIH-H- 5081289-7	PANPHARMA S.A., Francuska		rastvor za injekciju	5 mg/1 mL	10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strate zdravstvenog radnika			
132	MENTO	N06DX01	menanthin	BIH-H- 9965252-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina		film tableta	10 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2- 8412/25	08.06.2026	07.06.2031
133	ELLAONE	C03AD02	ulipristal	BIH-H- 6575619-9	LABORATOIRE HRA Pharma, Francuska		tableta	30 mg/1 tableta	1 tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji	Brp - Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta	04-07-3-2- 13294/25	09.06.2026	16.06.2031
134	FRAGMIN	B01AB04	dalteparin	BIH-H- 6984002-5	PFIZER INC. Sjedinjene Američke Države		rastvor za injekciju u napunjenoj šnici	2500 i.j./1 doza	10 jednodoznih napunjenih staklenih šnica po 0,2 mL rastvora za injekciju, u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strate zdravstvenog radnika samo na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultantskog liječnika ili njegovatelja/stručnjaka istog specijalnog	04-07-3-2- 7057/25	10.06.2026	09.06.2031
135	FRAGMIN	B01AB04	dalteparin	BIH-H-	PFIZER INC., Sjedinjene Američke Države		rastvor za	5000 i.j./1	10 jednodoznih napunjenih	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje	04-07-3-2-	10.06.2026	09.06.2031

				9408217-9	Američke Države	injekciju u napunjenoj špranci	doza	staklenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji	u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početak liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konsultanta liječnika ili njegovatelja/sasatelja istog	7038/25		
136	AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM		C01BD01	BIH-H- 1233800-2	BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p. A. Italija	rastvor za injekciju/infuziju	150 mg/3 mL	5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 11397/25	10.06.2026	09.06.2031
137	DEVAPEN		J01CE30	BIH-H- 7488475-9	DEVA HOLDING A.S., Turska	prášak i rastvarač za suspenziju za injekciju	200000 i i /1 bočica* 600000 i i /1 bočica	1 staklena bočica praška i 1 ampula (2 ml) rastvarača, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 5695/25	10.06.2026	09.06.2031
138	AZOMEX		J01FA10	BIH-H- 4064186-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	film tableta	500 mg/1 tableta	3 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje na recept	04-07-3-2- 6937/25	10.06.2026	09.06.2031
139	ALZAM		N05BA12	BIH-H- 9011034-1	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	0,25 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11426/25	10.06.2026	09.06.2031
140	ALZAM		N05BA12	BIH-H- 1188518-7	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	0,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11427/25	10.06.2026	09.06.2031
141	ALZAM		N05BA12	BIH-H- 8502958-4	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	tableta	1 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 11428/25	10.06.2026	09.06.2031
142	INDIVIL MET		A10BD08	BIH-H- 5533615-6	HEMOFARM proizvodnja farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	850 mg/1 tableta* 50 mg/1 mtableta	60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 13200/25	12.06.2026	11.06.2031
143	INDIVIL MET		A10BD08	BIH-H- 9981112-0	HEMOFARM proizvodnja farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	film tableta	1000 mg/1 tableta* 50 mg/1 mtableta	60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 13201/25	12.06.2026	11.06.2031
144	FLOXILEVO		J01MA12	BIH-H- 7502654-7	DEVA HOLDING A.S., Turska	rastvor za infuziju	500 mg/100 mL	1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2- 13108/25	12.06.2026	11.06.2031
145	IMURAN		L04AX01	BIH-H- 5313391-3	ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, Iraka	film tableta	50 mg/1 tableta	100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/Al - blistera po 25 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz liječarski recept	04-07-3-2- 5739/25	12.06.2026	11.06.2031
146	SMOFlipid 20%		B03BA02	BIH-H-	FRESENIUS KABI Austria	emulzija za	60 g/1000	10 staklenih boca sa po 500	ZU - Lijek se izdaje na	04-07-3-2-	16.06.2026	23.06.2031

			trigliceridi, maslinovo ulje, nblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)	8618423-3	GmbH, Austrija	infuziju	mL+ 60 g/1000 mL	ml emulzije za infuziju, u kutiji	recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	13990/25		
147	SMOFipid 20%	B03BA02	sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, nblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)	BIH-H-2018869-9	FRESSENIUS KABI Austria GmbH, Austrija	emulzija za infuziju	60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL	10 staklenih bočica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13989/25	16.06.2026	23.06.2031
148	SMOFipid 20%	B03BA02	sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, nblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)	BIH-H-3775022-5	FRESSENIUS KABI Austria GmbH, Austrija	emulzija za infuziju	60 g/1000 mL	10 staklenih bočica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-13991/25	16.06.2026	23.06.2031
149	MATHADOR	C07AB02	metoprolol	BIH-H-7040318-8	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	50 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8410/25	19.06.2026	11.07.2031
150	MATHADOR	C07AB02	metoprolol	BIH-H-5351728-2	BOSNALIJEK d.d., Bosna i Hercegovina	tableta	100 mg/1 tableta	30 tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-8411/25	19.06.2026	11.07.2031
151	SANDOSTATIN	H01CB02	oktreotid	BIH-H-1128809-3	NOVARTIS PHARMA Services AG, Švajcarska	rastvor za injekciju/infuziju	0.1 mg/1 mL	5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-11630/25	19.06.2026	18.06.2031
152	IDIKA	M05BA06	ibandronska kiselina	BIH-H-5108045-4	STADA Arzneimittel AG, Njemačka	film tableta	150 mg/1 tableta	1 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-14128/25	19.06.2026	26.06.2031
153	ZEFFIX	J05AF05	lanivudin	BIH-H-4406042-4	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, Irka	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 blistera od Al - dvostrane folije po 14 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-13156/25	22.06.2026	21.06.2031
154	IMBRUVICA	L01EL01	ibrutinib	BIH-H-1372214-3	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	kapsula, tvrda	140 mg/1 kapsula	90 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	ZU/Rp - Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika sarno na početku liječenja, a u nastavku liječenja se može primjenjivati od strane konzilijarske ljekke ili njegovatelja/sasatelja istog	04-07-3-2-11867/25	22.06.2026	21.06.2031
155	XEPLION	N05AX13	palipendon	BIH-H-2401054-9	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	75 mg/0.75 mL	0.75 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10293/25	22.06.2026	21.06.2031
156	XEPLION	N05AX13	palipendon	BIH-H-6415728-2	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	100 mg/1 mL	1 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se sarno u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika	04-07-3-2-10294/25	22.06.2026	21.06.2031

157	XEPLION	N05AX13	paliperidon	BIH-H-471290-3	JANSSEN-CILAG Kft., Mađarska	suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem	150 mg/1,5 mL	1,5 ml suspenzije za injekciju u produženom oslobađanju u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji	ZU - Lijek se izdaje na recept i primjenjuje se samo u zdravstvenoj ustanovi prilikom pružanja zdravstvenih usluga od strane zdravstvenog radnika.	04-07-3-2-1029525	22.06.2026	21.06.2031
158	ELISKARDIA	B01AC22	prasugrel	BIH-H-4838396-7	KRKA, tovarna zdravlj, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PE+DES//AI/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1080725	26.06.2026	22.07.2031
159	ELISKARDIA	B01AC22	prasugrel	BIH-H-7679479-6	KRKA, tovarna zdravlj, d.d., Novo Mesto, Slovenija	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PE+DES//AI/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1080825	26.06.2026	22.07.2031
160	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-9518382-1	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	2,5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1209725	30.06.2026	29.06.2031
161	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-0074223-3	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1209825	30.06.2026	29.06.2031
162	PRESONAT	C07AB07	bisoprolol	BIH-H-6841356-7	NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg, Bosna i Hercegovina	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1209925	30.06.2026	29.06.2031
163	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ranipril	BIH-H-0646394-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula), u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1395625	30.06.2026	29.06.2031
164	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ranipril	BIH-H-9411378-5	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1395825	30.06.2026	29.06.2031
165	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ranipril	BIH-H-3542027-5	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1395725	30.06.2026	29.06.2031
166	PRILINDA DUO	C09BB07	amlodipin, ranipril	BIH-H-9475413-3	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka, Bosna i Hercegovina	kapsula, tvrda	10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji	Rp - Lijek se izdaje uz ljekarski recept	04-07-3-2-1395925	30.06.2026	29.06.2031

Ukupan broj lijekova kojima je izvršena obnova dozvole za stavljanje lijeka u promet u Bosni i Hercegovini od 01. aprila do 30. juna 2026. godine je 166.

Broj 10-02.3-6077/26
08. jula 2026. godine
Banja Luka

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

949

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

POPIS
LIJEKOVA KOJIMA JE UKINUTA DOZVOLA ZA STAVLJANJE U PROMET
NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE

U razdoblju od 01.travnja do 30. lipnja 2026. godine ukinute su Dozvole za stavljanje lijeka u promet za sljedeće lijekove:

Rb.	Zaštićen naziv lijeka	Proizvodač (administrativno sjedište)	INN	Oblik lijeka	Doza	Sadržaj originalnog pakovanja	Datum izdavanja rješenja o ukinuću dozvole	Broj rješenja o ukinuću dozvole za stavljanje lijeka u promet na tržište BiH
1	SUTENT, Kapsula, tvrda, 50 mg/1 kapsula	PFIZER INC.	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (4 ALPVC/Alu/Ar - blistera po 7 kapsula), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11452-1/22
2	SUTENT, Kapsula, tvrda, 25 mg/1 kapsula	PFIZER INC.	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (4 ALPVC/Alu/Ar - blistera po 7 kapsula), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11451-1/22
3	SUTENT, Kapsula, tvrda, 12,5 mg/1 kapsula	PFIZER INC.	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (4 ALPVC/Alu/Ar - blistera po 7 kapsula), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11450-1/22
4	PROSTAMOL UNO, Kapsula, meka, 320 mg/1 kapsula	BERLIN-CHEMIE AG	ekstrakt ploda testereste palme	kapsula, meka	320 mg/1 kapsula	15 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	05.05.2026	04-07.3-2-11468-1/21
5	PROSTAMOL UNO, Kapsula, meka, 320 mg/1 kapsula	BERLIN-CHEMIE AG	ekstrakt ploda testereste palme	kapsula, meka	320 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji	05.05.2026	04-07.3-2-11470-1/21
6	OMEZOL, gastrorezistentna kapsula, tvrda, 20 mg/1 kapsula	ALKALOID AD Skopje	omeprazol	gastrorezistentna kapsula, tvrda	20 mg/1 kapsula	14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 staklena bočica), u kutiji	27.05.2026	04-07.3-2-6477-1/21
7	VISINE Classic, kapi za oko, otopina, 0,5 mg/1 mL	PHARMACEUTICA N.V., Synergy Health Ede B.V., Mersestraat 3, EDE, GLD.0716 AH, Holandija	tetrizolin	kapi za oko, otopina	0,5 mg/1 mL	prozirna plastična (LDPE) bočica sa umetkom (LDPE) za kape i bijelim plastičnim (HDPE/PP) sigurnosnim zatvaračem za djecu, sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-616-1/22
8	ARCOXIA, Filmom obložena tableta, 30 mg/1 tableta	N.V. ORGANO	etorikoksab	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2258-1/22
9	ARCOXIA, Filmom obložena tableta, 120 mg/1 tableta	N.V. ORGANO	etorikoksab	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 7 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2261-1/22
10	ARCOXIA, Filmom obložena tableta, 60 mg/1 tableta	N.V. ORGANO	etorikoksab	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 14 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2259-1/22
11	AROMASIN, Obložena tableta, 25 mg/1 tableta	PFIZER INC.	eksremestan	obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 obloženih tableta (2 Al-PVDC/PVC-PVDC blistera po 15 tableta), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-1728-1/22
12	BINOCTIT, rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 2000 I.U./1 mL	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. BERLIN-CHEMIE AG	epoetin alfa	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	2000 i.u./1 mL	6 napunjenih šprica (staklo tip I) sa 1 ml rastvora, sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-13202-1/21
13	MANINIL 5, Tableta, 5 mg/1 tableta	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Bacia Luka	glibenklamid	tableta	5 mg/1 tableta	bezbojna staklena bočica sa 120 tableta, u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-1004-2-1/21
14	PANTHENOL, Kompimnovana lozenga, 120 mg/1 Lozenge	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG	kalcijum-pantotenat	kompimnovana lozenga	120 mg/1 lozenga	20 kompimnovanih lozengi (2 PVC-Al blistera sa po 10 lozengi), u kutiji	17.06.2026	04-07.3-2-3826-1/21
15	VIPDOMET, film tableta 1000 mg/Tableta + 12,5 mg/Tableta	PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG	aloglitin, metformin	film tableta	1000 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PCTFE/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta), u kutiji	02.06.2026	04-07.3-2-4587-1/24
16	VIPDOMET, film tableta 850 mg/Tableta + 12,5 mg/Tableta	TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG	aloglitin, metformin	film tableta	850 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PCTFE/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta), u kutiji	02.06.2026	04-07.3-2-4588-1/24
17	TAFINLAR, kapsula, tvrda, 50 mg/1 kapsula	NOVARTIS PHARMA Services AG	daktrafinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-11170-1/24
18	ELANIX, Tableta 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ezetimib	tableta	10 mg/1 tableta	28 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-3296-1/21
19	IMKINIST, Filmom obložena tableta 0,5 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	traneksinib	filmom obložena tableta	0,5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-4500-1/21
20	IVABRADIN SANDOZ, 5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4088-1/22
21	IVABRADIN SANDOZ, 5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4086-1/22
22	IVABRADIN SANDOZ, 7,5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4089-1/22
23	IVABRADIN SANDOZ, 7,5 mg/1 tableta	SANDOZ	ivabradin	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4090-1/22

	tableta, filmom obložena tableta	PHARMACEUTICALS D.D.		tableta		3 uloska sa po 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (sa 80 mikrolitara)	16.04.2026	04-07.3-2-2525-1/23
24	MOVIMIA, 20 µg/80 µL rastvora za injekciju u ulosku	GEDON RICHTER PLC.	teriparatide	tableta	20 µg/80 µL	30 tableta (3 OPA/AL/PVC/AL blistera sa po 10 tableta), u kutiji	13.05.2026	04-07.3-2-192-1/24
25	EVEROLIMUS MYLAN Tableta 2,5 mg	MYLAN GERMANY GmbH	everolimus	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (6 OPA/AL/PVC/AL blistera po 5 tableta), u kutiji	13.05.2026	04-07.3-2-193-1/24
26	EVEROLIMUS MYLAN Tableta 10 mg	MYLAN GERMANY GmbH	everolimus	tableta	10 mg/1 tableta	5 ml kapi za oko, suspenzija (1 LDPE bočica od 10 ml, sa zapčaćenom LDPE kapa i komi bijelom PP ili HDPE nepropusnom kapicom), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-1-12278-1/19
27	BRINZUNO, 10 mg/1 mL, kapi za oko, suspenzija	PHARMATHEN S.A.	brinzolamid	kapi za oko, suspenzija	10 mg/1 mL	30 kapsula tvrdih (3 AL/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji	27.04.2026	04-07.3-1-7834-1/20
28	LAXID kapsula, tvrda 100 mg	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo	mifuroksaid	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrdih (3 prozima PVC/PVDC/AL blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8176-1/20
29	TACFORIUS kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda 0,5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrdih (3 prozima PVC/PVDC/AL blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8177-1/20
30	TACFORIUS kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda 3 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda	3 mg/1 kapsula	30 kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrdih (3 prozima PVC/PVDC/AL blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8179-1/20
31	TACFORIUS kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda 1 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda	1 mg/1 kapsula	30 kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrdih (3 prozima PVC/PVDC/AL blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8177-1/20
32	TACFORIUS kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda 5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produjnim oslobađanjem, tvrda	5 mg/1 kapsula	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC AL blister) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1927-1/20
33	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 25 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	siptaglinin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AL/PVC AL blistera po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1928-1/20
34	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 50 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	siptaglinin	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	30 filmom obložena tableta (3 OPA/AL/PVC AL blistera po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1931-1/20
35	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 100 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	siptaglinin	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 OPA/AL/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-808-1/21
36	ALTUXERIN PLUS Filmom obložena tableta 50 mg + 1000 mg obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	metformin, siptaglinin	filmom obložena tableta	1000 mg/1 tableta + 50 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (12 ALU OPA/ALU/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-10474-1/21
37	ABIRATERON SANDOZ, filmom obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	abirateron	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 ALU OPA/ALU/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-10477-1/21
38	ABIRATERON SANDOZ, filmom obložena tableta, 500 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	abirateron	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 ALU OPA/ALU/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12993-1/21
39	TILLOBRASSTIL, film tableta, 60 mg tikagrelora	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	tikagrelor	film tableta	60 mg/1 tableta	60 film tableta (6 ALU OPA/ALU/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-13011-1/21
40	TILLOBRASSTIL, film tableta, 90 mg tikagrelora	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	tikagrelor	film tableta	90 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12116-1/23
41	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovdna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12117-1/23
42	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12119-1/23
43	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovdna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12120-1/23
44	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12122-1/23
45	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta			

46	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsokaban	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 nepovrdna PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07-3-1-1-2123-1/23
47	Metformin HF, film tableta, 500mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji	16.04.2026	04-07-3-1-1-2673-1/23
48	Metformin HF, film tableta, 850mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji	16.04.2026	04-07-3-1-1-2674-1/23
49	Metformin HF, film tableta, 1000mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji	16.04.2026	04-07-3-1-1-2676-1/23
50	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda 50 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedierno pakovanje sadrži 4 Al-OPA/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljinske, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermediernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07-3-1-1-2247-1/24
51	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda 150 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedierno pakovanje sadrži 4 Al-OPA/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljinske, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermediernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07-3-1-1-2249-1/24
52	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda 200 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedierno pakovanje sadrži 4 Al-OPA/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljinske, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermediernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07-3-1-1-2251-1/24

Ukupan broj lijekova kojima je ukinuta dozvola za promet u BiH od 01. travnja do 30. lipnja 2026. god je 52.

Broj 10-02.3-6078/26

8. srpnja 2026. godine

Banja Luka

Ravnatelj

Prim. mr ph. **Nataša Grubiša**, v. r.

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

СПИСАК
ЛИЈЕКОВА КОЈИМА ЈЕ УКИНУТА ДОЗВОЛА ЗА СТАВЉАЊЕ У ПРОМЕТ
НА ТРЖИШТЕ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

У периоду од 01. априла до 30. јуна 2026. године укинуте су Дозволе за стављање лијекове у промет за следеће лијекове:

Рб.	За штири назив лијека	Произвођач (административно сједиште)	INN	Облик лијека	Доза	Садржај оригиналног паковања	Датум издавања ријешања о укидању у државне	Број ријешања о укидању у државне за стављање лијека у промет на тржиште БиХ
1.	SUTENT, Капсула, тврда, 50 mg/1 Капсула	PFIZER INC.	sunitinib	Капсула, тврда	50 mg/1 Капсула	28 Капсула, тврди (4 AL/PVC/Al-clar - blistera po 7 Капсула), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11452-1/22
2.	SUTENT, Капсула, тврда, 25 mg/1 Капсула	PFIZER INC.	sunitinib	Капсула, тврда	25 mg/1 Капсула	28 Капсула, тврди (4 AL/PVC/Al-clar - blistera po 7 Капсула), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11451-1/22
3.	SUTENT, Капсула, тврда, 12.5 mg/1 Капсула	PFIZER INC.	sunitinib	Капсула, тврда	12.5 mg/1 Капсула	28 Капсула, тврди (4 AL/PVC/Al-clar - blistera po 7 Капсула), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11450-1/22
4.	PROSTAMOL UNO, Капсула, mekha, 320 mg/1 Капсула	BERLIN-CHEMIE AG	ekstrakt ploda testeraste palme	Капсула, meka	320 mg/1 Капсула	15 Капсула, mechi (1 PVC/PVDO/Al blister), u kutiji	05.05.2026	04-07.3-2-11468-1/21
5.	PROSTAMOL UNO, Капсула, mekha, 320 mg/1 Капсула	BERLIN-CHEMIE AG	ekstrakt ploda testeraste palme	Капсула, meka	320 mg/1 Капсула	60 Капсула, mechi (4 PVC/PVDO/Al blistera po 15 Капсула), u kutiji	05.05.2026	04-07.3-2-11470-1/21
6.	OMEZOL, gastrocizistentna Капсула, тврда, 20 mg/1 Капсула	ALKALOID AD Skopje	omeprazol	gastrocizistentna Капсула тврда	20 mg/1 Капсула	14 gastrocizistentnih Капсула, тврди (1 staklena bockica), u kutiji	27.05.2026	04-07.3-2-6477-1/21
7.	VISINE Classic, kapi za oko, otopina, 0.5 mg/1 mL	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Synergy Health Ede B.V., Morsestraat 3, EDE GLD,6716 AH, Holandija	tetizolin	kapi za oko, otopina	0.5 mg/1 mL	prozirna plastična (LDPE) bockica s unetkom (LDPE) za kapi i bijelim plastikum (HDPE/PP) sigurno nam zatvaračem za djecu, sa 15 ml kapi, za oko, otopine, u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-616-1/22
8.	ARCOSIA, Filmom obložena tableta, 30 mg/1 tableta	N.V. ORGANON	etonoksab	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2258-1/22
9.	ARCOSIA, Filmom obložena tableta, 120 mg/1 tableta	N.V. ORGANON	etonoksab	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 7 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2261-1/22
10.	ARCOSIA, Filmom obložena tableta, 60 mg/1 tableta	N.V. ORGANON	etonoksab	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 14 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2259-1/22
11.	AROMASIN, Obložena tableta, 25 mg/1 tableta	PFIZER INC.	eksamestan	obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 obloženih tableta (2 Al-PVDO/PVC-PVDC blistera po 15 tableta), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-1728-1/22
12.	BINOGRIT, rastvor za injekciju u napunjenoj sprici, 2000 i 100/1 mL	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	epotin, alfa	rastvor za injekciju u napunjenoj sprici	2000 i 1/1 mL	6 napunjenih šprica/ staklo tip I sa 1 ml rastvora, sa sigurnošom zaštitom za iglu, u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-13202-1/21
13.	MANNIL 5, Tableta, 5 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	glibenklamid	tableta	5 mg/1 tableta	bezbojna staklena bockica sa 120 tableta, u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-10042-1/21
14.	PANTHENOL, Kompimovana lozenga, 120 mg/1 Lozenga	HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka	kalcijum- paracetamol	kompimovana lozenga	120 mg/1 lozenga	20 kompimovanih lozengi (2 PVC-Al blistera sa po 10 lozengi), u kutiji	17.06.2026	04-07.3-2-3826-1/21
15.	VIPDOMET Film tableta 1000 mg/Tableta + 12.5 mg/Tableta	TAKEOXA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG	alogliptin, metformin	film tableta	1000 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PCT/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta), u kutiji	02.06.2026	04-07.3-2-4587-1/24
16.	VIPDOMET Film tableta 850 mg/Tableta + 12.5 mg/Tableta	TAKEOXA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG	alogliptin, metformin	film tableta	850 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PCT/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta), u kutiji	02.06.2026	04-07.3-2-4588-1/24
17.	TAFINLAR, Капсула, тврда, 50 mg/1 Капсула	NOVARTIS PHARMA Service AG	dabrafenib	Капсула, тврда	50 mg/1 Капсула	28 Капсула, тврди (1 HDPE bockica), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-11170-1/24
18.	ELANIX Tableta 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ezetimb	tableta	10 mg/1 tableta	28 tableta (4 PVC/PVDO/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-3296-1/21
19.	MEKINIST Filmom obložena tableta u mg	NOVARTIS PHARMA Service AG	trametinb	filmom obložena tableta	0.5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bockica), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-4500-1/21
20.	IVABRADIN SANDOZ, 5 mg/1 tableta, Filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4088-1/22

21	IVABRADIN SANDOZ, 5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-086-1/22
22	IVABRADIN SANDOZ, 7,5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4089-1/22
23	IVABRADIN SANDOZ, 7,5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4090-1/22
24	MOVIMIA, 20 µg/80 µl rastvora za injekciju u ulošku	GEDEON RICHTER PLC.	teriparatide	rastvor za injekciju u ulošku	20 µg/80 µL	3 uloška sa po 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (na 80 mikrolitara)	16.04.2026	04-07.3-2-2525-1/23
25	EVEROLIMUS MYLAN Tableta 2,5 mg	MYLAN GERMANY GmbH	everolimus	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	13.05.2026	04-07.3-2-192-1/24
26	EVEROLIMUS MYLAN Tableta 10 mg	MYLAN GERMANY GmbH	everolimus	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (6 OPA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta), u kutiji	13.05.2026	04-07.3-2-193-1/24
27	BRINZUNO, 10 mg/1 mL, kapi za oko, suspenzija	PHARMATHEN S.A.	brinzolamid	kapi za oko, suspenzija	10 mg/1 mL	5 ml kapi za oko, suspenzije (1 LDPE bočica od 10 mL, sa zaprečinom LDPE kapa i komi, bijelom PP ili HDPE nepropusnom kapicom), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-1-12278-1/19
28	LAXID kapsula, tvrda 100 mg	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo	nifuroksazid	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji	27.04.2026	04-07.3-1-7834-1/20
29	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 0,5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8176-1/20
30	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 3 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	3 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8178-1/20
31	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 1 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	1 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8177-1/20
32	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	5 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8179-1/20
33	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 25 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sitagliptin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blister) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1927-1/20
34	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 50 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sitagliptin	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blistera po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1928-1/20
35	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 100 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sitagliptin	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	30 filmom obložena tableta (3 OPA/Al/PVC Al blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1931-1/20
36	ALTUXERIN PLUS Filmom obložena tableta 50 mg + 1000 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	metformin, sitagliptin	filmom obložena tableta	1000 mg/1 tableta + 50 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-808-1/21
37	ABIRATERON SANDOZ, filmom obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	abirateron	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (12 ALU /OPA /ALU /PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-10474-1/21
38	ABIRATERON SANDOZ, filmom obložena tableta, 500 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	abirateron	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 ALU/OPA /ALU/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-10477-1/21
39	TILOBRASTIL, film tableta, 60 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	tikagrelor	film tableta	60 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12993-1/21
40	TILOBRASTIL, film tableta, 90 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	tikagrelor	film tableta	90 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-13011-1/21
41	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12116-1/23

42	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivaroksaban	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12117-1/23
43	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivaroksaban	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna OP/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12119-1/23
44	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivaroksaban	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12120-1/23
45	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivaroksaban	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna OP/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12122-1/23
46	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivaroksaban	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12123-1/23
47	Metformin HF, film tableta, 500mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji	16.04.2026	04-07.3-1-12673-1/23
48	Metformin HF, film tableta, 850mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji	16.04.2026	04-07.3-1-12674-1/23
49	Metformin HF, film tableta, 1000mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji	16.04.2026	04-07.3-1-12676-1/23
50	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda, 50 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-OP/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 butije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07.3-1-2247-1/24
51	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda, 150 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-OP/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 butije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07.3-1-2249-1/24
52	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda, 200 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-OP/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 butije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07.3-1-2251-1/24

Укупан број лијекова којима је укинута дозвола за промет у БиХ од 01. априла до 30. јуна 2026. год је 52.

Број 10-02.3-6078/26
8. јула 2026. године
Бања Лука

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

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

**SPISAK
LIJEKOVA KOJIMA JE UKINUTA DOZVOLA ZA STAVLJANJE U PROMET
NA TRŽIŠTE BOSNE I HERCEGOVINE**

U periodu od 01. januara do 31. marta 2026. godine ukinute su Dozvole za stavljanje lijeka u promet za sljedeće lijekove:

Rb.	Zaštićeni naziv lijeka	Proizvođač (administrativno sjedište)	INN	Oblik lijeka	Doza	Sadržaj originalnog pakovanja	Datum rješavanja otkidanja dozvole	Br. o. rješavanja otkidanja dozvole za stavljanje lijeka u promet na tržište BiH
1	SUTENT; Kapsula, tvrda, 50 mg/1 kapsula	PFIZER INC.	sunitinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/AdAr - blistera po 7 kapsula), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11452-1/22
2	SUTENT; Kapsula, tvrda, 25 mg/1 kapsula	PFIZER INC.	sunitinib	kapsula, tvrda	25 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/AdAr - blistera po 7 kapsula), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11451-1/22
3	SUTENT; Kapsula, tvrda, 12,5 mg/1 kapsula	PFIZER INC.	sunitinib	kapsula, tvrda	12,5 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/AdAr - blistera po 7 kapsula), u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-11450-1/22
4	PROSTAMOL UNO; Kapsula, meka, 320 mg/1 kapsula	BERLIN-CHEMIE AG	ekstrakt ploda testereste palme	kapsula, meka	320 mg/1 kapsula	15 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji	05.05.2026	04-07.3-2-11468-1/21
5	PROSTAMOL UNO; Kapsula, meka, 320 mg/1 kapsula	BERLIN-CHEMIE AG	ekstrakt ploda testereste palme	kapsula, meka	320 mg/1 kapsula	60 kapsula, mekih (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji	05.05.2026	04-07.3-2-11470-1/21
6	OMEZOL; gastroresistentna kapsula, tvrda, 20 mg/1 kapsula	ALKALOID AD Skopje	omeprazol	gastroresistentna kapsula, tvrda	20 mg/1 kapsula	14 gastroresistentnih kapsula, tvrdih (1 zrakljena bočica), u kutiji	27.05.2026	04-07.3-2-64771-1/21
7	VISINE Classic; kapi za oko, otopina, 0,5 mg/1 mL	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Strategy Health Ede B.V., Monsestraat 3, EDE GLD, 67116 AH, Holandija	tehtzolin	kapi za oko, otopina	0,5 mg/1 mL	prozirna plastična (LDPE) bočica s unetkom (LDPE) za kapi i bijelim plastičnim (HDPE/PP) sigurnosnim zatvaračem za djecu, sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji	27.04.2026	04-07.3-2-616-1/22
8	ARCOXIA; Filmom obložena tableta, 30 mg/1 tableta	N.V. ORGANO	etorikoksib	filmom obložena tableta	30 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2258-1/22
9	ARCOXIA; Filmom obložena tableta, 120 mg/1 tableta	N.V. ORGANO	etorikoksib	filmom obložena tableta	120 mg/1 tableta	7 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 7 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2261-1/22
10	ARCOXIA; Filmom obložena tableta, 60 mg/1 tableta	N.V. ORGANO	etorikoksib	filmom obložena tableta	60 mg/1 tableta	14 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 14 tableta), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-2259-1/22
11	AROMASIN; Obložena tableta, 25 mg/1 tableta	PFIZER INC.	ekszenestan	obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 obloženih tableta (2 Al-PVDC/PVC-PVDC blistera po 15 tableta), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-1728-1/22
12	BINOGRIT; rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 2000 IU/1 mL	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	epoetin alfa	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	2000 i.j./1 mL	6 napunjenih šprica (sadržaj tip 1) sa 1 ml rastvora, sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-13202-1/21
13	MANINIL 5; Tableta, 5 mg/1 tableta	BERLIN-CHEMIE AG	glibenklamid	tableta	5 mg/1 tableta	bezbojna staklena bočica sa 120 tableta, u kutiji	12.05.2026	04-07.3-2-10042-1/21
14	PANTHENOL; Komprimovana lozenga, 120 mg/1 Lozenga	HEMOFARM proizvodnja Farmaceutičkih proizvoda d.o.o. Banja Luka	kalcijum-pantotenat	komprimovana lozenga	120 mg/1 lozenga	20 komprimovanih lozengi (2 PVC-Al blistera sa po 10 lozengi), u kutiji	17.06.2026	04-07.3-2-3826-1/21
15	VIPDOMET film tableta 1000 mg/Tableta + 12,5 mg/Tableta	PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG TAKEDA	alogipitin, metformin	film tableta	1000 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PCTFE/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta), u kutiji	02.06.2026	04-07.3-2-4587-1/24
16	VIPDOMET film tableta 850 mg/Tableta + 12,5 mg/Tableta	PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG TAKEDA	alogipitin, metformin	film tableta	850 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta	56 film tableta (4 PCTFE/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta), u kutiji	02.06.2026	04-07.3-2-4588-1/24
17	TAFINLAR; Kapsula, tvrda, 50 mg/1 kapsula	NOVARTIS PHARMA Services AG	dabrafenib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	28 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-11170-1/24
18	ELANIX Tableta 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ezetimib	tableta	10 mg/1 tableta	28 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-3296-1/21
19	MEKINIST filmom obložena tableta 0,5 mg	NOVARTIS PHARMA Services AG	tranetinib	filmom obložena tableta	0,5 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji	28.04.2026	04-07.3-2-4500-1/21
20	IVABRADIN SANDOZ, 5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4088-1/22

21	IVABRADIN SANDOZ, 5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-086-1/22
22	IVABRADIN SANDOZ, 7,5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4089-1/22
23	IVABRADIN SANDOZ, 7,5 mg/1 tableta, filmom obložena tableta	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	ivabradin	filmom obložena tableta	7,5 mg/1 tableta	28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-2-4090-1/22
24	MOVIMIA, 20 µg/80 µl rastvora za injekciju u ulošku	GEDEON RICHTER PLC.	teriparatide	rastvor za injekciju u ulošku	20 µg/80 µL	3 uloška sa po 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (na 80 mikrolitara)	16.04.2026	04-07.3-2-2525-1/23
25	EVEROLIMUS MYLAN Tableta 2,5 mg	MYLAN GERMANY GmbH	everolimus	tableta	2,5 mg/1 tableta	30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji	13.05.2026	04-07.3-2-192-1/24
26	EVEROLIMUS MYLAN Tableta 10 mg	MYLAN GERMANY GmbH	everolimus	tableta	10 mg/1 tableta	30 tableta (6 OPA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta), u kutiji	13.05.2026	04-07.3-2-193-1/24
27	BRINZUNO, 10 mg/1 mL, kapi za oko, suspenzija	PHARMATHEN S.A.	brinzolamid	kapi za oko, suspenzija	10 mg/1 mL	5 ml kapi za oko, suspenzije (1 LDPE bočica od 10 mL, sa zapečaćenom LDPE kapalkom i bijelom PP ili HDPE nepropusnom kapicom), u kutiji	12.05.2026	04-07.3-1-12278-1/19
28	LAXID kapsula, tvrda 100 mg	FARMAVITA d.o.o. Sarajevo	nifuroksazid	kapsula, tvrda	100 mg/1 kapsula	30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji	27.04.2026	04-07.3-1-7834-1/20
29	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 0,5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	0,5 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8176-1/20
30	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 3 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	3 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8178-1/20
31	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 1 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	1 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8177-1/20
32	TACTORIUS kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda 5 mg	TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.	takrolimus	kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda	5 mg/1 kapsula	30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji	03.06.2026	04-07.3-1-8179-1/20
33	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 25 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sitagliptin	filmom obložena tableta	25 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blister) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1927-1/20
34	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 50 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sitagliptin	filmom obložena tableta	50 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blistera po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1928-1/20
35	ALTUXERIN Filmom obložena tableta 100 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	sitagliptin	filmom obložena tableta	100 mg/1 tableta	30 filmom obložena tableta (3 OPA/Al/PVC Al blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-1931-1/20
36	ALTUXERIN PLUS Filmom obložena tableta 50 mg + 1000 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	metformin, sitagliptin	filmom obložena tableta	1000 mg/1 tableta + 50 mg/1 tableta	56 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-808-1/21
37	ABIRATERON SANDOZ, filmom obložena tableta, 250 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	abirateron	filmom obložena tableta	250 mg/1 tableta	120 filmom obloženih tableta (12 ALU /OPA /ALU /PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-10474-1/21
38	ABIRATERON SANDOZ, filmom obložena tableta, 500 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	abirateron	filmom obložena tableta	500 mg/1 tableta	60 filmom obloženih tableta (6 ALU/OPA /ALU/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-10477-1/21
39	TILOBRASTIL, film tableta, 60 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	tikagrelor	film tableta	60 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12993-1/21
40	TILOBRASTIL, film tableta, 90 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	tikagrelor	film tableta	90 mg/1 tableta	60 film tableta (6 Al-OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-13011-1/21
41	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsoksaban	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OPA/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12116-1/23

42	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 10 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsokaban	filmom obložena tableta	10 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12117-1/23
43	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsokaban	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OP/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12119-1/23
44	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 15 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsokaban	filmom obložena tableta	15 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12120-1/23
45	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsokaban	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 OP/ALU/PVC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12122-1/23
46	RUNAPLAX, filmom obložena tableta, 20 mg	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	nivarsokaban	filmom obložena tableta	20 mg/1 tableta	30 filmom obloženih tableta (3 neprovidna PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji	25.05.2026	04-07.3-1-12123-1/23
47	Metformin HF, film tableta, 500mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	500 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta), u kutiji	16.04.2026	04-07.3-1-12673-1/23
48	Metformin HF, film tableta, 850mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	850 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta), u kutiji	16.04.2026	04-07.3-1-12674-1/23
49	Metformin HF, film tableta, 1000mg	STADA Arzneimittel AG	metformin	film tableta	1000 mg/1 tableta	30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta), u kutiji	16.04.2026	04-07.3-1-12676-1/23
50	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda, 50 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	50 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedierno pakovanje sadrži 4 Al-OP/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermediernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07.3-1-2247-1/24
51	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda, 150 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	150 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedierno pakovanje sadrži 4 Al-OP/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermediernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07.3-1-2249-1/24
52	NILOTINIB STADA, kapsula, tvrda, 200 mg	STADA Arzneimittel AG	nilotinib	kapsula, tvrda	200 mg/1 kapsula	112 kapsula, tvrdih (intermedierno pakovanje sadrži 4 Al-OP/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermediernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))	16.04.2026	04-07.3-1-2251-1/24

Ukupan broj lijekova kojima je ukinuta dozvola za promet u BiH od 01. aprila do 30. juna 2026. god je 52.

Broj 10-02.3-6078/26

8. jula 2026. godine

Banja Luka

Direktor

Prim. mr ph. Nataša Grubiša, s. r.

**CENTRALNA BANKA
BOSNE I HERCEGOVINE****950**

Na temelju članka 2. stavak 3. točaka a., d., f. i g., članka 7. točke b) i članaka 36. i 57. Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07), Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 7. sjednici održanoj dana 10.7.2026. godine, donosi

**ODLUKU
O DOPUNAMA ODLUKE O UTVRĐIVANJU I
ODRŽAVANJU OBVEZNIH REZERV I UTVRĐIVANJU
NAKNADE NA IZNOS REZERVE
(NOVELIRANI TEKST)****Članak 1.**

U Odluci o utvrđivanju i održavanju obveznih rezervi i utvrđivanju naknade na iznos rezervi (novelirani tekst) ("Službeni glasnik BiH", broj 14/26) u članku 6. ispred stavka (1) dodaje se novi stavak (1) koji glasi:

"(1) Obvezne rezerve se održavaju držanjem novčanih depozita kod Centralne banke i obračunavaju se kao prosječne dnevne rezerve u desetodnevnom razdoblju."

U dosadašnjem stavku (1) koji postaje stavak (2) u točki a) iza riječi "Centralne banke" briše se zarez i dodaju riječi "koji uključuje i stanje sredstava banke na računu u instant platnom sustavu Bosne i Hercegovine (skraćeno: IPS BiH)" stavlja zarez i ostali dio teksta se nastavlja.

Članak 2.

U članku 11. iza točke p) dodaje se nova točka q) koja glasi:

"q) stanje sredstava banke na računu u IPS BiH sustavu na kraju svakog radnog dana u razdoblju održavanja - stanje sredstava rezervi banke s presjekom u 16 sati svakog radnog dana, koje Centralna banka evidentira i vodi u okviru računa rezervi u KM i koje predstavlja knjigovodstveno stanje u poslovnim knjigama za taj dan".

Članak 3.

- (1) Ova odluka stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a primjenjuje se od 20.7.2026. godine.
- (2) Ova odluka će se objaviti i u "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Broj UV-122-02-1-1024-3/26
10. srpnja 2026. godine
Sarajevo

Predsjedateljica
Upravnog vijeća
Centralne banke
Bosne i Hercegovine
Guvernerka
Dr. Jasmina Selimović, v. r.

Na osnovu člana 2. stav 3. tačaka a, d, f, i g, člana 7. tačke b) i članova 36. i 57. Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07), Upravni odbor Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 7. sjednici održanoj dana 10.7.2026. godine, donosi

**ODLUKU
O DOPUNAMA ODLUKE O UTVRĐIVANJU I
ODRŽAVANJU OBAVEZNIH REZERV I
UTVRĐIVANJU NAKNADE NA IZNOS REZERVE
(NOVELIRANI TEKST)****Члан 1.**

У Одлуци о утврђивању и одржавању обавезних резерви и утврђивању накнаде на износ резерви (новелирани текст) ("Службени гласник БиХ", број 14/26) у члану 6. испред става (1) додаје се нови став (1) који гласи:

"(1) Обавезне резерве се одржавају држањем новчаних депозита код Централне банке и обрачунавају се као просјечне дневне резерве у десетодневном периоду."

У досадашњем ставу (1) који постаје став (2) у тачки а) иза ријечи "Централне банке" брише се зarez и додају ријечи "који укључује и стање средстава банке на рачуну у инстант платном систему Босне и Херцеговине (скраћено: ИПС БиХ)" ставља зarez и остали дио текста се наставља.

Члан 2.

У члану 11. иза тачке п) додаје се нова тачка q) која гласи:

"q) стање средстава банке на рачуну у ИПС БиХ систему на крају сваког радног дана у периоду одржавања - стање средстава резерви банке с пресеком у 16 сати сваког радног дана, које Централна банка евидентира и води у оквиру рачуна резерви у КМ и које представља књиговодствено стање у пословним књигама за тај дан".

Члан 3.

- (1) Ова одлука ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ", а примјењује се од 20.7.2026. године.
- (2) Ова одлука ће се објавити и у "Службеним новинама Федерације БиХ", "Службеном гласнику Републике Српске" и "Службеном гласнику Брчко дистрикта БиХ".

Број
УВ-122-02-4-1024-3/26
10. јула 2026. године
Сарајево

Председавајућа
Управног одбора
Централне банке
Босне и Херцеговине
Гувернерка
Др Јасмина Селимовић, с. р.

Na osnovu člana 2. stav 3. tačaka a., d., f. i g., člana 7. tačke b) i članova 36. i 57. Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07), Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 7. sjednici održanoj dana 10.7.2026. godine, donosi

**ODLUKU
O DOPUNAMA ODLUKE O UTVRĐIVANJU I
ODRŽAVANJU OBAVEZNIH REZERV I
UTVRĐIVANJU NAKNADE NA IZNOS REZERVE
(NOVELIRANI TEKST)****Члан 1.**

У Одлуци о утврђивању и одржавању обавезних резерви и утврђивању накнаде на износ резерви (novelirani tekst) ("Službeni glasnik BiH", broj 14/26) u članu 6. ispred stava (1) dodaje se novi stav (1) koji glasi:

"(1) Obavezne rezerve se održavaju držanjem novčanih depozita kod Centralne banke i obračunavaju se kao prosječne dnevne rezerve u desetodnevnom periodu."

U dosadašnjem stavu (1) koji postaje stav (2) u tački a) iza riječi "Centralne banke" briše se zarez i dodaju riječi "koji uključuje i stanje sredstava banke na računu u instant platnom sistemu Bosne i Hercegovine (skraćeno: IPS BiH)" stavlja zarez i ostali dio teksta se nastavlja.

Član 2.

U članu 11. iza tačke p) dodaje se nova tačka q) koja glasi:

"q) stanje sredstava banke na računu u IPS BiH sistemu na kraju svakog radnog dana u periodu održavanja - stanje sredstava rezervi banke s presjekom u 16 sati svakog radnog dana, koje Centralna banka evidentira i vodi u okviru računa rezervi u KM i koje predstavlja knjigovodstveno stanje u poslovnim knjigama za taj dan".

Član 3.

- (1) Ova odluka stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a primjenjuje se od 20.7.2026. godine.
- (2) Ova odluka će se objaviti i u "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Predsjedavajuća
Upravnog vijeća
Centralne banke

Broj UV-122-02-1-1024-3/26
10. jula 2026. godine
Sarajevo

Bosne i Hercegovine
Guvernerka
Dr. **Jasmina Selimović**, s. r.

951

Na temelju članaka 2. stavak (3) tačka c) i 7. stavak (1) tačka b) Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", broj 1/97, 29/02, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07), članka 49. stavak (2) Pravilnika Centralne banke Bosne i Hercegovine, broj: UV-104-01-1-116/15 od 28.12.2015. godine, broj: UV-122-01-1-1045-11/21 od 28.4.2021. godine, broj: UV-104-01-1-1425-15/21 od 29.6.2021. godine i broj: UV-122-01-1-2029-11/22 od 28.11.2022. godine i članka 7. Odluke o konačnosti poravnanja u platnim sustavima ("Službeni glasnik BiH", br. 39/25) Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 7. sjednici od 10.7.2026. godine, donosi

ODLUKU

O USPOSTAVI INSTANT PLATNOG SUSTAVA BOSNE I HERCEGOVINE

Članak 1.

(Predmet)

- (1) Ovom se odlukom uspostavlja Instant platni sustav Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: IPS BiH) kao sustavno bitan platni sustav kojim upravlja Centralna banka Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Centralna banka).

Članak 2.

(Operater sustava)

Centralna banka je vlasnik i operater IPS i osigurava njegovo funkcioniranje.

Članak 3.

(Svrha sustava)

IPS je namijenjen izvršavanju i poravnanju instant kreditnih transfera sukladno Pravilima rada sustava.

Članak 4.

(Pravila rada)

Način rada IPS, uvjeti i kriteriji za sudjelovanje u sustavu, prava i obveze sudionika, postupci poravnanja, upravljanje rizicima/incidentima, kontinuitet poslovanja, mjere zaštite i druga pitanja od značaja za sigurnost i funkcioniranje IPS BiH uređuju se Pravilima rada IPS BiH koja donosi Centralna banka posebnom odlukom.

Članak 5.

(Stupanje na snagu)

- (1) Ova odluka stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".
- (2) Odluka se objavljuje u "Službenom glasniku Republike Srpske", "Službenim novinama Federacije BiH" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Predsjedateljica
Upravnog vijeća
Centralne banke

Broj UV-122-02-1-1024-4/26
10. srpnja 2026. godine
Sarajevo

Bosne i Hercegovine
Guvernerka

Dr. **Jasmina Selimović**, v. r.

На основу чланова 2. став (3) тачка ц) и 7. став (1) тачка б) Закона о Централној банци Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", број 1/97, 29/02, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 и 32/07), члана 49. став (2) Правилника Централне банке Босне и Херцеговине, број: УВ-104-01-1-116/15 од 28.12.2015. године, број: УВ-122-01-1-1045-11/21 од 28.4.2021. године, број: УВ-104-01-1-1425- 15/21 од 29.6.2021. године и број: УВ-122-01-1-2029-11/22 од 28.11.2022. године и члана 7. Одлуке о коначности поравнања у платним системима ("Службени гласник БиХ", бр. 39/25) Управни одбор Централне банке Босне и Херцеговине, на 7. сједници од 10.7.2026. године, доноси

ОДЛУКУ

О УСПОСТАВЉАЊУ ИНСТАНТ ПЛАТНОГ СИСТЕМА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

Члан 1.

(Предмет)

- (1) Овом одлуком успоставља се Инстант платни систем Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: ИПС БиХ) као системски битан платни систем којим управља Централна банка Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Централна банка).

Члан 2.

(Оператер система)

Централна банка је власник и оператер ИПС и обезбјеђује његово функционисање.

Члан 3.

(Сврха система)

ИПС је намијењен извршавању и поравнању инстант кредитних трансфера у складу с Правилима рада система.

Члан 4.

(Правила рада)

Начин рада ИПС, услови и критеријуми за учешће у систему, права и обавезе учесника, поступци поравнања, управљање ризицима/инцидентима, континуитет пословања, мјере заштите и друга питања од значаја за безбједност и функционисање ИПС БиХ уређују се Правилима рада ИПС БиХ која доноси Централна банка посебном одлуком.

Члан 5.

(Ступање на снагу)

- (1) Ова одлука ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".
- (2) Одлука се објављује у "Службеном гласнику Републике Српске", "Службеним новинама Федерације БиХ" и "Службеном гласнику Брчко дистрикта БиХ".

Број
УВ-122-02-1-1024-4/26
10. јула 2026. године
Сарајево

Предсједavajuћа
Управног одбора
Централне банке
Босне и Херцеговине
Гувернерка
Др **Јасмина Селимовић**, с. р.

На основу чланова 2. став (3) тачка c) и 7. став (1) тачка b) Закона о Централној bancи Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", број 1/97, 29/02, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 и 32/07), члана 49. став (2) Правилника Централне банке Босне и Херцеговине, број: UV-104-01-1-116/15 од 28.12.2015. године, број: UV-122-01-1-1045-11/21 од 28.4.2021. године, број: UV-104-01-1-1425-15/21 од 29.6.2021. године и број: UV-122-01 -1-2029-11/22 од 28.11.2022. године и члана 7. Одлуке о коначности поравнања у платним системима ("Службени гласник БиХ", бр. 39/25) Управно вјеће Централне банке Босне и Херцеговине, на 7. сједници од 10.7.2026. године, доноси

ODLUKU**O USPOSTAVLJANJU INSTANT PLATNOG SISTEMA
BOSNE I HERCEGOVINE**

Члан 1.

(Предмет)

- (1) Овом одлуком успоставља се Instant платни систем Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: IPS БиХ) као системски битан платни систем којим управља Централна банка Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Централна банка).

Члан 2.

(Оператер система)

Централна банка је власник и оператер IPS и осигурава његово функционисање.

Члан 3.

(Сврха система)

IPS је намењен извршавању и поравнању instant кредитних трансфера у складу с Правилима рада система.

Члан 4.

(Правила рада)

Наћин рада IPS, услови и критерији за учешће у систему, права и обавезе учесника, поступци поравнања, управљање ризицима/инцидентима, континуитет пословања, мјере заштите и друга питања од значаја за сигурност и функционисање IPS БиХ уређују се Правилима рада IPS БиХ која доноси Централна банка посебном одлуком.

Члан 5.

(Ступање на снагу)

- (1) Ова одлука ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".
- (2) Одлука се објављује у "Службеном гласнику Републике Српске", "Службеним новинама Федерације БиХ" и "Службеном гласнику Брчко дистрикта БиХ".

Број UV-122-02-1-1024-4/26
10. јула 2026. године
Сарајево

Предсједavajuћа
Управног вјећа
Централне банке
Босне и Херцеговине
Гувернерка
Др **Јасмина Селимовић**, с. р.

952

На основу чланка 2. став (3) тачка c) и чланка 7. став (1) тачка b) Закона о Централној bancи Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 и 32/07) и чланка 7. Одлуке о коначности поравнања ("Службени гласник БиХ", бр. 39/25), Управно вјеће Централне банке Босне и Херцеговине на 7. сједници, одржаној 10.7.2026. године, доноси

ODLUKU**O PRAVILIMA RADA SUSTAVA INSTANT PLAĆANJA
CENTRALNE BANKE BOSNE I HERCEGOVINE
DIO PRVI. OPĆE ODREDBE**

Чланак 1.

(Предмет)

Одлуком о правилима рада sustava instant плаћања Централне банке Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: (правила рада и IPS БиХ) уређује се организација и рад IPS БиХ, судионици sustava и uvjeti судјеловања, права, обвезе и одговорности судионика и Централне банке Босне и Херцеговине (у даљњем тексту: Централна банка), правила пријема и извршења instant платних налога, правила поравнања и коначност поравнања, управљање ликвидношћу као и друга питања од значаја за функционисање sustava.

Чланак 2.

(Циљ)

- (1) IPS БиХ осигурава сигурно, поуздано и ефикасно поравнање instant платних налога.
- (2) Правилима рада IPS БиХ утврђују се правила и стандарди којима се уређује кориштење IPS БиХ како би се осигурала сигурност, стабилност, заштита и позданост IPS БиХ.
- (3) Правила рада IPS БиХ примјенјују се на све судионике IPS БиХ.

Чланак 3.

(Дефиниције)

Поједини појмови коришћени у овим правилима рада имају слједећа значења:

- a) IPS је скраћеница од енглеског назива за платни sustav instant плаћања (Instant payment system).
- b) Налог за instant плаћање је налог за извршење instant кредитног трансфера, који се може извршити 24 сата дневно, svakог kalendarskog дана у години.

- c) SCT inst shema (SEPA Instant Credit Transfer) je skup pravila, standarda i procedura za izvršenje instant kreditnih transfera koji omogućava da sredstva budu stavljena na raspolaganje primatelju u realnom vremenu, 24h dnevno, 7 dana u tjednu sukladno pravilima koja propisuje Europsko vijeće za plaćanja.
- d) CMB – saldo kreditni memorandum, vrsta računa koji izravni sudionik osigurava za neizravnog sudionika s vlastitim skupom limita.
- e) IBAN (International Bank Account Number) je jedinstvena međunarodna identifikacijska oznaka računa.
- f) ESMIG - (European single market infrastructure gateway) je pristupna točka koja finansijskim institucijama omogućava sigurnu vezu s platnim sustavima u eurosustavu.
- g) Račun za poravnanje u IPS BiH predstavlja namjenski račun u IPS BiH koji služi za poravnanje transakcija instant plaćanja.
- h) BIC - Bankovni identifikacijski kod je jedinstveni kod od osam ili jedanaest znakova koji dodjeljuje SWIFT. BIC se koristi za identifikaciju određene banke prilikom izvršavanja transakcija.

DIO DRUGI. UVJETI SUDJELOVANJA U IPS BiH

Članak 4.

Sudionici IPS BiH

- (1) Sudionici u IPS BiH mogu biti:
 - a) Centralna banka;
 - b) banke;
 - c) ostali pružatelji platnih usluga.
- (2) Izravni sudionici u IPS BiH su Centralna banka i banke.
- (3) Neizravni sudionici IPS BiH su svi ostali pružatelji platnih usluga.

Članak 5.

(Uvjeti sudjelovanja)

- (1) Za uključanje u sustav IPS BiH izravni sudionik je obavezan kumulativno ispuniti sljedeće uvjete:
 - a) da ima uspostavljenu konekciju na ESMIG,
 - b) da ima odobrenje za obavljanje poslova platnog prometa,
 - c) da ima otvoren račun rezervi kod Centralne banke,
 - d) da je uspješno testiran za rad u IPS BiH prema testnim scenarijima Centralne banke,
 - e) da ima otvoren račun za poravnanje u IPS BiH,
 - f) da ima potpisanu Izjavu o prihvatanju pravila rada IPS BiH koja je data u Prilogu 1. ovih pravila rada.
- (2) Neizravni sudionik pored ispunjavanja uvjeta propisanih u stavku (1), točke a), b), d) i f) ovog članka mora imati i zaključen ugovor s bankom izravnim sudionikom u IPS BiH, koja za njega osigurava likvidnost, o čemu izravni sudionik obavještava Centralnu banku.
- (3) Nakon što se ispune uvjeti iz stavaka (1) i (2) ovog članka, Centralna banka na pisani zahtjev potencijalnog sudionika u IPS BiH donosi akt o statusu sudionika.
- (4) Nakon donošenja akta iz stavka (3) ovog članka, sudionik je obavezan dostaviti Informaciju o ovlaštenim korisnicima IPS BiH koja se daje na obrascu koji čini Prilog 2. i sastavni je dio ovih pravila rada.

Članak 6.

(Upravljanje likvidnošću)

- (1) Sudionik IPS BiH mora osigurati dovoljno sredstava za izvršavanje transakcija u IPS BiH. U slučaju nedovoljnog iznosa sredstava za pokriće transakcija na strani sudionika, sve njegove transakcije poslane u IPS BiH bit će odbijene.
- (2) Izravni sudionik IPS koji sponzorira neizravnog sudionika može kreirati "Credit Memorandum Balance - CMB" za neizravnog sudionika, čime će sve transakcije koje se odnose na tog neizravnog sudionika utjecati na CMB.
- (3) Izravni sudionik mora pratiti svoje CMB kako bi spriječio obustavu rada neizravnih sudionika koje sponzorira.
- (4) Izravni sudionik u IPS BiH transfere likvidnosti (punjenje i pražnjenje računa) vrši na način da punjenje računa izvršava putem organizacijske jedinice kod koje drži račun rezervi, a pražnjenje vrši samostalno u interakciji s IPS BiH. Iznimno, u slučaju tehničkih poteškoća u komunikaciji s IPS BiH, sudionik IPS BiH pražnjenje može izvršiti i putem pisanog zahtjeva upućenog nadležnoj organizacijskoj jedinici kod koje vodi račun rezervi.
- (5) Izravni sudionik u IPS BiH transfere likvidnosti (punjenje i pražnjenje računa) osigurava tijekom radnog vremena sustava bruto poravnanja u realnom vremenu (u daljnjem tekstu: BPRV) podnošenjem zahtjeva nadležnoj organizacijskoj jedinici kod koje drži račun rezervi.
- (6) Centralna banka može, u slučaju kada su transakcije odbijene zbog toga što izravni sudionik nije na odgovarajući način upravljao računom, naplatiti naknade za neusklađenost zbog ometanja usluge IPS BiH.

Članak 7.

(Obveznost sudjelovanja u IPS)

- (1) Svaka banka koja u razdoblju od 1.1.2026. godine zaključno s 30.6.2026. godine, izvrši minimalno jedan milijun transakcija kumulativno u BPRV i Žirokliring sustavu, obvezna je da bude sudionik IPS BiH od 1.1.2027. godine.
- (2) Svaka banka koja tijekom kalendarske godine ostvari preko 500 tisuća transakcija kumulativno u BPRV i Žirokliring sustavu, obvezna je biti sudionik u IPS BiH, počevši od 1.7. naredne godine.

DIO TREĆI. UPRAVLJANJE IPS BiH

Članak 8.

(Operater IPS BiH)

- (1) Centralna banka je vlasnik i operater IPS CBBiH.
- (2) Radno vrijeme IPS BiH je 24 sata dnevno, sedam dana u tjednu, 365 dana u godini, uključujući vikende i praznike (24/7/365).
- (3) Centralna banka vodi listu aktivnih sudionika, pravodobno je ažurira i objavljuje na zvaničnoj internet stranici.

Članak 9.

(Obveze Centralne banke)

- (1) Centralna banka stavlja na raspolaganje sudionicima IPS BiH ažurnu verziju tehničke dokumentacije neophodne za funkcioniranje IPS BiH.
- (2) Centralna banka može poduzeti korektivne mjere prema sudioniku IPS BiH koji se ne pridržava pravila rada IPS BiH.
- (3) Centralna banka određuje, mijenja, ažurira i objavljuje tarifu naknada za IPS BiH usluge i iste obračunava i naplaćuje.

- (4) Centralna banka definira parametre IPS BiH koji su navedeni u Prilogu 3. i čine sastavni dio ovih pravila rada.
- (5) Centralna banka sudionicima IPS BiH osigurava operativnu potporu i potporu upravljanja incidentima.

Članak 10.

(Odgovornosti Centralne banke)

Centralna banka osigurava sigurno i stabilno funkcioniranje IPS BiH sukladno ovim pravilima i međunarodno prihvaćenim standardima koji se odnose na rad platnih infrastruktura.

Članak 11.

(Odricanje od odgovornosti)

- (1) Centralna banka može ograničiti poravnanje platnih naloga među sudionicima, te obustaviti rad IPS BiH na duže ili kraće vrijeme, ako je to nužno, da bi se zaštitili interesi Centralne banke ili sudionika. Izvršavanje platnih naloga se zaustavlja ili ograničava u takvim situacijama i Centralna banka se neće smatrati odgovornom za takvo zaustavljanje ili ograničavanje.
- (2) Centralna banka se neće smatrati odgovornom za obustavljanje ili otežano izvršavanje platnih naloga kad je to posljedica poteškoća na mreži.
- (3) Centralna banka se neće smatrati odgovornom i neće trpiti posljedice i preuzeti eventualnu štetu za neizvršenje, pogrešno izvršenje ili zakašnjelo izvršenje platnog naloga koje je prouzrokovao neki od sudionika, treća strana ili događaj koji se nije mogao predvidjeti ili izbjeći.

DIO ČETVRTI. PRAVILA OBRABE

Članak 12.

(Instant plaćanje)

Sukladno ovim pravilima rada, instant plaćanje je platna transakcija izvršena putem IPS BiH kod koje se prijenos novčanih sredstava, poravnanje između sudionika i stavljanje sredstava na raspolaganje primatelju sredstava izvršava po bruto principu u maksimalnom vremenu za okončanje transakcije od 10 sekundi, pri čemu je poravnanje neopozivo i konačno.

Članak 13.

(Izvršavanje platnih naloga i valuta plaćanja u IPS BiH)

- (1) Platni nalozi usmjereni u IPS BiH obvezno glase na BAM.
- (2) Maksimalni iznos pojedinačne transakcije upućene u IPS BiH je 5.000,00 BAM.
- (3) Obvezni kanal za iniciranje plaćanja u IPS BiH je mobilna ili elektronička platforma za plaćanje.
- (4) Za iniciranje platnog naloga u IPS BiH može se koristiti QR kod (quick response code) sukladno specifikaciji koju će objaviti Centralna banka.

Članak 14.

(Vremenska oznaka transakcije)

- (1) Sudionik IPS BiH na strani nalogodavca mora dodati vremensku oznaku u transakciju instant plaćanja, kojom se označava početak ciklusa vremena izvršenja. Vremenska oznaka označava vrijeme prijema, pri čemu je nalogodavac dao svoju ovlast za ovu instrukciju instant plaćanja, a sudionik IPS BiH na strani nalogodavca primio je instrukciju instant plaćanja.
- (2) Sudionik IPS BiH mora generirati vremenske oznake iniciranja transakcije i sve druge vremenske oznake povezane s transakcijama i događajima koji se odnose na IPS BiH, koristeći pouzdan izvor vremena kao što je npr. "NTP stratum 1 server" koji koristi IPS BiH.
- (3) Sve poruke o plaćanju se moraju obraditi od početka do kraja u okviru maksimalnog vremena izvršenja sukladno Prilogu 3. ovih pravila rada.

Članak 15.

(Vremenska ograničenja)

- (1) Maksimalno vrijeme izvršenja za sve vrste plaćanja, osim fizički zaprimljenih platnih naloga i plaćanja usmjerenih prema Centralnoj banci, definira se kao:
- a) razdoblje od trenutka iniciranja plaćanja do trenutka kada sudionik IPS BiH koji je inicirao plaćanje mora od IPS BiH primiti ili poruku o potvrdi ili poruku o odbijanju s odgovarajućim kodom razloga,
- b) razdoblje od trenutka iniciranja plaćanja do trenutka kada sudionik IPS BiH primatelja mora staviti sredstva na raspolaganje korisniku plaćanja.
- (2) Maksimalno vrijeme izvršenja za fizički zaprimljeni platni nalog definira se kao:
- a) razdoblje od trenutka kreiranja platnog naloga do trenutka kada sudionik IPS BiH koji je inicirao plaćanje mora od IPS BiH primiti ili poruku o potvrdi ili poruku o odbijanju s odgovarajućim kodom razloga;
- b) razdoblje od trenutka kreiranja platnog naloga do trenutka kada sudionik IPS BiH primatelja mora staviti sredstva na raspolaganje korisniku plaćanja.
- (3) Maksimalno vrijeme izvršenja za plaćanja usmjerena prema Centralnoj banci definira se kao razdoblje od trenutka iniciranja plaćanja, do trenutka kada sudionik IPS BiH koji je inicirao plaćanje mora od IPS BiH primiti ili poruku o potvrdi ili poruku o odbijanju s odgovarajućim kodom razloga. Na ova plaćanja ne primjenjuje se rok za stavljanje sredstava na raspolaganje korisniku plaćanja.
- (4) Maksimalno vrijeme izvršenja mora ostati isto bez obzira na kanal za iniciranje plaćanja putem kojeg je plaćanje podneseno, broj transakcija koje je sudionik IPS BiH primio u datom trenutku ili bilo koje druge provjere koje je potrebno izvršiti.
- (5) Budući da dostupnost komunikacijskog kanala i uređaja za obavljanje između sudionika IPS BiH na strani nalogodavca i sudionika IPS BiH na strani korisnika te njegovog klijenta može biti neovisna i od sudionika IPS BiH i od klijenta, ne primjenjuje se vremensko ograničenje na prijem obavještenja o zaduženju i odobrenju od strane nalogodavca i korisnika. Međutim, sudionik IPS BiH mora odmah poslati obavještenje klijentu.
- (6) IPT1 Timeout (vremensko ograničenje) je maksimalno dozvoljeno vrijeme od vremenske oznake iniciranja plaćanja do trenutka kada IPS BiH primi poruku o plaćanju od sudionika IPS na strani nalogodavca, kako je definirano u Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (7) IPT2 Timeout (vremensko ograničenje) je maksimalno vrijeme od trenutka kada IPS BiH prosljedi poruku o plaćanju sudioniku IPS na strani primatelja do trenutka kada IPS BiH mora primiti odgovor od sudionika IPS na strani primatelja, kako je definirano u Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (8) IPS BiH će odbiti sve transakcije koje prekorače vremenska ograničenja navedena u stavcima (6) i (7) ovog članka.
- (9) Strogo vremensko ograničenje odnosno "Hard timeout" predstavlja maksimalno vrijeme čekanja sudionika na odgovor IPS BiH, a koje se računa od trenutka vremenske oznake inicijacije plaćanja, kako je definirano u Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (10) U slučaju da sudionik na strani nalogodavca u IPS BiH ne dobije poruku od IPS BiH po isteku vremenu "hard timeouta" sudionik na strani nalogodavca oslobađa sredstva nalogodavca i o tome obavještava nalogodavca.

Članak 16.

(Konačnost poravnanja)

- (1) Konačnost poravnanja odnosi se na trenutak kada se instrukcija plaćanja mora smatrati konačnom, neopozivom i nepovratnom. Plaćanje se smatra konačnim kada je odgovarajuća transakcija poravnana uspješno izvršena i evidentirana u IPS BiH. Nakon poravnanja, transfer postaje neopoziv, bezuvjetan i pravno izvršiv te ne podliježe storniranju zbog insolventnosti ili drugih postupaka koji utječu na sudionika.
- (2) Iz operativne perspektive, nalog za plaćanje postaje konačan i neopoziv kada IPS BiH, nakon što je uspješno validirao pozitivan odgovor sudionika IPS na strani primatelja, zaduži račun za poravnanje sudionika IPS na strani nalagodavca i istodobno odobri račun za poravnanje sudionika na strani primatelja.

Članak 17.

(Izvjешća)

- (1) Centralna banka osigurava da sudionici IPS BiH mogu generirati i preuzimati izvješća shodno tehničkoj dokumentaciji IPS BiH.
- (2) Centralna banka surađuje sa sudionicima IPS BiH u rješavanju bilo koje vrste nejasnoća vezanih uz izvješća.

Članak 18.

(Upravljanje rizicima i sigurnost)

- (1) Centralna banka će postupati sukladno mjerama zaštite podataka, upravljanja rizicima i sigurnosne kontrole, koje uključuju, ali se ne ograničavaju na relevantne zakone, propise i povezano standarde u Bosni i Hercegovini.
- (2) Centralna banka osigurava povjerljivost, integritet i sigurnost svojih podataka i informacija sukladno primjenjivim zakonima, pravilima i propisima o zaštiti podataka, upravljanju rizicima i drugim relevantnim zakonima, propisima i povezanim standardima u Bosni i Hercegovini.

Članak 19.

(Upravljanje podacima)

- (1) Centralna banka provodi odgovarajuće postupke arhiviranja i čuvanja podataka u IPS BiH.
- (2) Centralna banka čuva kao povjerljive sve informacije dobijene putem IPS BiH, osim ako:
 - a) su informacije već javno dostupne,
 - b) je Centralna banka ranije znala za te informacije, a takve informacije nisu pribavljene uz bilo kakvu obvezu čuvanja povjerljivosti,
 - c) se otkrivanje informacija zahtijeva sukladno zakonima u Bosni i Hercegovini.
- (3) Centralna banka postupi s osobnim podacima u IPS BiH sukladno važećim propisima iz oblasti zaštite osobnih podataka

Članak 20.

(Kontrola i nadzor rada sudionika u IPS BiH)

Centralna banka upravlja, kontrolira i nadzire rad IPS BiH i nadgleda i kontrolira postupke sudionika u IPS BiH.

Članak 21.

(Postupanje Centralne banke u izvanrednim okolnostima)

Centralna banka u izvanrednim okolnostima poduzima sve neophodne mjere za osiguranje nastavka pouzdanog, ispravnog i zakonitog rada IPS BiH, najkasnije u roku od dva sata.

Članak 22.

(Upravljanje incidentima)

- (1) Sudionici IPS BiH su dužni dostaviti informacije Centralnoj banci o svim incidentima povezanim s IPS BiH.
- (2) Centralna banka surađuje sa sudionicima IPS BiH na rješavanje incidenata povezanih s IPS BiH.
- (3) Centralna banka može zahtijevati od sudionika IPS BiH da dostavi dodatne podatke, informacije, dokumente i druge relevantne evidencije o incidentu koji je prijavio sudionik IPS.
- (4) Centralna banka može definirati potrebne korektivne mjere i maksimalno vrijeme za njihovo izvršenje kojih se sudionik IPS BiH mora pridržavati radi rješavanja incidenta i njegovog uzroka.

Članak 23.

(Podržane vrste transakcija)

IPS BiH podržava sve vrste platnih transakcija sukladno tehničkoj dokumentaciji IPS BiH.

Članak 24.

(Dostupnost)

Sudionik IPS BiH mora omogućiti prijem i slanje instant platnih naloga.

Članak 25.

(Podatci o platnom nalogu)

- (1) Poruka instant plaćanja (i povezani skup podataka) predviđaju polje za podatke o doznaci, koje se može koristiti za prijenos nestrukturiranih podataka o doznaci do 140 znakova.
- (3) Podatke o doznaci koje dostavi nalogodavac u instrukciji za instant platni nalog sudionik IPS BiH na strani nalogodavca mora proslijediti u cijelosti i bez izmjena sudioniku IPS BiH na strani primatelja.
- (4) Sudionik na strani korisnika mora primatelju dostaviti primljene podatke o doznaci u cijelosti i bez izmjena.
- (5) Sudionik IPS BiH mora izvršiti obradu, (uključujući redovite tokove obrade i tokove obrade iznimki), sukladno ovim pravilima rada IPS i povezanoj tehničkoj dokumentaciji IPS BiH.
- (6) Plaćanja s datumom i vremenima iz budućnosti nisu dozvoljena.
- (7) Sudionik IPS BiH mora pravodobno generirati vremenske oznake iniciranja transakcije i sve druge vremenske oznake za sve transakcije i događaje povezane s IPS BiH, sukladno Tehničkoj dokumentaciji IPS BiH.
- (8) Sudionik IPS BiH mora poštivati obveze u vezi sa skupovima podataka i atributima, sukladno Tehničkoj dokumentaciji IPS BiH.

Članak 26.

(Identifikacija sudionika i računa klijenata sudionika u IPS)

- (1) Svi sudionici IPS BiH sukladno ovim pravilima rada će biti jedinstveno identificirani putem BIC-11.
- (2) Računi za plaćanje klijenata sudionika IPS BiH identificiraju se IBAN-om.

Članak 27.

(Opoziv i zahtjev za opoziv)

- (1) Opoziv u IPS BiH nastaje kada sudionik na strani nalogodavca zatraži poništenje transakcije instant plaćanja.
- (2) Sudionik IPS BiH mora generirati vremensku oznaku iniciranja transakcije kada kreira poruku opoziva, odnosno zahtjeva za opoziv.
- (3) Sudionik IPS BiH koji postupi kao inicijator opoziva može pokrenuti opoziv, odnosno zahtjev za opoziv, u okviru

- maksimalnog broja dana predviđenih za opoziv odnosno u roku od 13 mjeseci.
- (4) U okviru maksimalnog broja dana predviđenih za odgovor na opoziv inicijator opoziva ne može pokrenuti novi zahtjev za opoziv.
- (5) Sudionik IPS BiH primatelj zahtjeva za opoziv dužan je odgovoriti na zahtjev u roku od 15 radnih dana.
- Članak 28.
(Inicijator opoziva)
- (1) Opoziv instant plaćanja može pokrenuti sudionik IPS BiH na strani nalogodavca (inicijator opoziva) na način da zatraži poništenje transakcije instant plaćanja. Postupak opoziva može pokrenuti samo inicijator opoziva, koji to može učiniti u ime nalogodavca.
- (2) Inicijator opoziva opoziv može pokrenuti u sljedećim slučajevima:
- slanje duplikata,
 - tehnički problemi koji su doveli do pogrešne transakcije,
 - prevarna inicirana instrukcija.
- (3) Zahtjev za opoziv od strane nalogodavca može pokrenuti inicijator opoziva nakon što nalogodavac zatraži od inicijatora opoziva povrat sredstava po osnovi poravnate transakcije instant plaćanja, iz razloga koji nije slanje duplikata, tehnički problemi koji su doveli do pogrešnih transakcija instant plaćanja ili prevarno inicirana instrukcija instant plaćanja.
- (4) Inicijator opoziva može odbiti zahtjev nalogodavca za pokretanje opoziva ili zahtjeva za opoziv ukoliko je taj zahtjev podnesen nakon isteka broja dana predviđenog za opoziv, računajući od datuma izvršenja prvobitne transakcije instant plaćanja.
- (5) Inicijator opoziva mora obavijestiti nalogodavca da vraćeni iznos može biti jednak prvobitnom iznosu plaćanja ili manji od njega.
- (6) Inicijator opoziva ne može poslati drugi opoziv ili zahtjev za opoziv koji se odnosi na poravnato instant plaćanje nakon što primatelj opoziva dostavi pozitivan ili negativan odgovor.
- (7) Inicijator opoziva može, na kraju razdoblja predviđenog za odgovor od strane primatelja opoziva, poslati zahtjev za ažuriranje statusa ako inicijator opoziva nije primio nikakav odgovor od primatelja opoziva.
- (8) Prilikom prijema i obrade povrata plaćanja, inicijator opoziva mora se pridržavati obveza propisanih ovim pravilima rada.
- (9) Inicijator opoziva suglasan je da se iznos koji se vraća može razlikovati od prvobitnog iznosa instant plaćanja, jer primatelj opoziva može odlučiti da inicijatoru opoziva naplati naknadu.
- (10) Inicijator opoziva mora odobriti (kreditirati) račun za plaćanje nalogodavca za iznos pozitivnog odgovora na opoziv.
- Članak 29.
(Primatelj opoziva)
- (1) Primatelj opoziva mora odgovoriti na zahtjev za opoziv u roku od 15 radnih dana.
- (2) Odgovor na zahtjev za opoziv može biti pozitivan ili negativan. U slučaju pozitivnog odgovora, primatelj opoziva vrši povrat sredstava (povrat plaćanja pacs 004). U slučaju negativnog odgovora, primatelj opoziva je obavezan navesti razlog za takvo postupanje, što može biti:
- na računu za plaćanje nema dovoljno sredstava,
 - račun za plaćanje je zatvoren,
 - postoji pravni razlog, koji je potrebno jasno tekstualno obrazložiti,
 - primatelj odbio dati suglasnost (ako je suglasnost potrebna),
 - primatelj nije dostavio odgovor u predviđenom roku,
 - prvobitna transakcija instant plaćanja nikada nije primljena,
 - sredstva iz prvobitne transakcije instant plaćanja već su vraćena.
- (3) Primatelj opoziva može izvršiti naplatu naknade inicijatora opoziva samo u slučaju pozitivnog odgovora.
- Članak 30.
(Istraga)
- (1) Sudionik IPS BiH na strani nalogodavca može koristiti postupak istrage u iznimnim situacijama povezanim s instant plaćanjima i zahtjevom za opoziv, u kojima sudionik IPS BiH na strani nalogodavca nije primio nikakvu poruku potvrde nakon što je isteklo vrijeme za čekanje (vremensko ograničenje istrage i Odgoda istrage za poruke koje se ne odnose na plaćanje) sukladno Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (2) Sudionik IPS BiH mora generirati vremensku oznaku iniciranja transakcije kada kreira poruku zahtjeva za istragu. Vremenska oznaka označava početnu točku u vremenu ciklusa vremena izvršenja za zahtjev za istragu.
- (3) IPS BiH ne nameće vrijeme obrade, ne utvrđuje vremensko ograničenje od početka do kraja i ne vrši nikakve provjere isteka vremenskih ograničenja.
- Članak 31.
(Upravljanje rizicima i sigurnost)
- (1) Sudionik IPS BiH mora postupati sukladno svim primjenjivim zakonima i propisima u Bosni i Hercegovini i obavezama u vezi sa SPN/FTA i sankcijama.
- (2) Sudionici u IPS BiH su dužni postupati sukladno primjenjivim postupcima i osigurati da su njihovi interni sustavi adekvatno zaštićeni od internih i eksternih rizika i sigurnosnih prijetnji.
- (3) Sudionici u IPS BiH su dužni osigurati povjerljivost, integritet i sigurnost svojih podataka i informacija sukladno primjenjivim zakonima, pravilima i propisima o zaštiti podataka, upravljanju rizicima i sigurnosti koje objavljuje Centralna banka ili bilo koje drugo regulatorno tijelo u Bosni i Hercegovini.
- (4) Sudionik IPS BiH dužan je odmah i bez odgađanja prijaviti Centralnoj banci sve sigurnosne incidente i sve prevarne ili sumnjive aktivnosti koje se dešavaju u okviru IPS BiH ili u sustavima povezanim s IPS BiH.
- (5) Sudionik IPS BiH odgovoran je za sigurnost i zaštitu podataka u vezi s IPS BiH, čak i ako sudionik povjeri konekcije ili druge usluge bilo kojim vanjskim stranama.

- (6) Sudionik IPS BiH dužan je preispitivati učinak i primjenjivost svojih kontrola i/ili mehanizama upravljanja rizicima i sigurnošću, te izvršiti potrebna poboljšanja ili nadogradnje radi postupanja po svim promjenjivim rizicima i/ili prijetnjama.
- (7) Sudionik IPS BiH mora osigurati da platni nalozi koji se razmjenjuju kroz IPS BiH ne krše zakone povezane sa sprečavanjem pranja novca, financiranjem terorizma ili sličnim krivičnim djelima. U slučaju bilo kakvog odstupanja od navedenog, sudionik IPS BiH mora takve slučajeve odmah prijaviti Centralnoj banci.
- (8) Sudionik IPS BiH dužan je osigurati da se, prilikom odobravanja pristupa IPS BiH, prava pristupa dodjeljuju sukladno sigurnosnim principima razdvajanja dužnosti i najmanjih privilegija. Centralna banka može periodično preispitivati ta prava pristupa.
- (9) Sudionik IPS BiH mora pratiti i osigurati da njegov pružatelj mrežnih usluga za IPS BiH u svakom trenutku osigurava aktivnu vezu s IPS BiH platformom i održava status pružatelja mrežnih usluga za IPS BiH.

Članak 32.**(Upravljanje podacima)**

Sudionik IPS BiH dužan je uspostaviti odgovarajuće postupke za arhiviranje i vođenje evidencija, uključujući određivanje razdoblja čuvanja evidencija o podacima. Sudionici IPS BiH su dužni čuvati podatke, informacije i evidencije tijekom razdoblja čuvanja, sukladno relevantnim propisima o zaštiti i arhiviranju podataka.

Članak 33.**(Upravljanje nedostupnošću)**

- (1) Sudionik IPS BiH mora biti sposoban obrađivati instrukcije za instant plaćanja i transakcije sukladno ovim pravilima rada, 24 sata dnevno, tijekom svih kalendarskih dana u godini, osim u razdobljima dozvoljenog prekida rada o kojima Centralna banka pravodobno obavještava sudionike.
- (2) Ova obveza obuhvaća i sve mjere za osiguranje kontinuiteta poslovanja koje je sudionik IPS BiH uspostavio samostalno ili koje su uspostavljene u njegovo ime, a koje imaju za cilj osigurati neprekidnu obradu instrukcija za instant plaćanja i transakcija.
- (3) Sudionik IPS BiH mora obavijestiti Centralnu banku najmanje dva radna dana unaprijed ili i kraće u iznimnim okolnostima o svakoj planiranoj nedostupnosti koja bi mogla ili će utjecati na IPS BiH. Obavještenje treba sadržati sve detalje o utjecaju nedostupnosti i njenim uzrocima.
- (4) Sudionik IPS BiH je dužan odmah obavijestiti svoje klijente o svakoj planiranoj ili neplaniranoj nedostupnosti.
- (5) Sudionik IPS BiH mora odmah obavijestiti Centralnu banku o svakoj neplaniranoj nedostupnosti koja bi mogla ili će utjecati na IPS BiH.
- (6) Sudionik IPS dužan je unaprijed obavijestiti svoje klijente o svakoj planiranoj i neplaniranoj nedostupnosti koja može ili će utjecati na IPS BiH.
- (7) Izravni sudionik IPS BiH koji sponzorira neizravnog sudionika dužan je odmah obavijestiti svoje neizravne sudionike, uključujući Centralnu banku, o svakoj planiranoj nedostupnosti ako planirano održavanje utječe na usluge koje se pružaju njegovim dostupnim stranama.

- (8) Izravni sudionik IPS BiH koji sponzorira neizravnog sudionika dužan ga je odmah obavijestiti uključujući Centralnu banku, o svakoj neplaniranoj nedostupnosti.

DIO PETI. ADMINISTRACIJA STATUSA SUDIONIKA**Članak 34.****(Suspendizija i isključenje)**

- (1) Centralna banka može suspendirati ili isključiti sudionika IPS BiH ili poduzeti druge odgovarajuće mjere radi osiguranja sigurnog, učinkovitog i djelotvornog rada IPS BiH ako se utvrdi da je sudionik prekršio ova pravila rada.
- (2) Centralna banka će pravodobno obavijestiti ostale sudionike u IPS BiH o suspendiziji ili isključenju drugog sudionika IPS BiH.
- (3) U slučaju suspendizije ili isključenja izravnog sudionika, njegov neizravni sudionik rad u IPS BiH može ostvariti samo preko drugog izravnog sudionika.

Članak 35.**(Suspendizija)**

Centralna banka može suspendirati sudionika IPS BiH kod kojeg utvrdi nesuklađenost s pravilima rada IPS BiH, čime mu onemogućava rad u IPS BiH u određenom razdoblju.

Članak 36.**(Isključenje)**

- (1) Centralna banka isključuje sudionika kod kojeg utvrdi kontinuiranu neusklađenost s pravilima rada IPS BiH.
- (2) Isključeni sudionik IPS BiH nema pravo na povrat, u cijelosti ili djelimično, bilo kojih naknada koje su nastale i/ili koje je platio prije datuma isključenja ili nakon toga.
- (3) Isključenje se smatra konačnim i neopozivim i isključeni sudionik IPS BiH za ponovno sudjelovanje u sustavu mora ispuniti uvjete propisane člankom 5. ovih pravila rada.

Članak 37.**(Istupanje)**

- (1) Banka izravni sudionik IPS BiH koja ne podliježe obvezi iz članka 7. ovih pravila rada kao i neizravni sudionici mogu na vlastiti zahtjev istupiti iz IPS BiH.
- (2) Zahtjev za istupanje se podnosi u pisanoj formi, tri mjeseca prije željenog datuma istupanja.
- (3) Ako je izravni sudionik koji istupa u funkciji sponzora neizravnog sudionika, prilikom podnošenja zahtjeva iz stava (2) ovog članka dužan je o istom obavijestiti svog neizravnog sudionika.

Članak 38.**(Ograničenje slanja naloga)**

- (1) Centralna banka će banci sudioniku na strani nalogodavca onemogućiti slanje naloga za plaćanje u slučaju dva uzastopna razdoblja neispunjenja obvezne rezerve, sukladno propisu Centralne banke koji uređuje postupanje banaka po računu rezervi.
- (2) Banka sudionik iz stavka (1) ovog članka je obvezna osigurati prijem naloga za plaćanje od drugih sudionika.

Članak 39.**(Rješavanje sporova)**

Centralna banka sudjeluje u rješavanju eventualnih sporova koji mogu nastati zbog neusklađenog postupanja sudionika IPS BiH s pravilima rada sustava, na način da donosi preporuke za postupanje sudionika IPS BiH, a s ciljem pronalaska mirnog rješenja koje će zadovoljiti sve zainteresirane strane.

DIO ŠESTI. DODATNI SERVISI IPS BiH

Članak 40.

(Vrste dodatnih servisa)

U cilju osiguravanja sigurnog, pouzdanog i učinkovitog rada IPS BiH i poravnanja instant platnih naloga u IPS BiH, Centralna banka može uspostaviti servise za uslugu provjere primatelja, uslugu korištenja alternativnog načina identifikacije klijenta sudionika (alias baza), kao i druge slične servise koji služe istoj namjeni.

DIO SEDMI. PRIJELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Članak 41.

(Stupanje na snagu)

Ova odluka stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a objavit će se i u

"Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Predsjedateljica

Upravnog vijeća

Centralne banke

Bosne i Hercegovine

Guvernerka

Dr. **Jasmina Selimović**, v. r.

Broj UV-122-02-1-1024-6/26

10. srpnja 2026. godine

Sarajevo

PRILOG 1.

CENTRALNA BANKA BOSNE I HERCEGOVINE

**OBRAZAC: IZJAVA O PRIHVAĆANJU PRAVILA RADA
IPS BIH****PODATCI O SUDIONIKU**

Naziv sudionika (iz sudskog registra)	
SWIFT BIC za IPS	
Adresa	
Poštanski broj	
Mjesto	
Telefon	

Izjavljujem da u cijelosti prihvaćam operativna pravila za IPS BiH propisana Odlukom o operativnim pravilima za IPS BiH ("Službeni glasnik BiH", broj: _____)

Mjesto i datum

Pečat i potpis ovlaštene osobe

M.P.

Napomena: popunjenu izjavu poslati poštom na adresu Maršala Tita 25, 71000 Sarajevo.

PRILOG 2.

CENTRALNA BANKA BOSNE I HERCEGOVINE

OBRAZAC: ZAHTJEV ZA AKTIVACIJU/DEAKTIVACIJU OVLAŠTENE OSOBE SUDIONIKA IPS BIH**PODATCI O SUDIONIKU**

Naziv sudionika (iz sudskog registra)	
SWIFT BIC za IPS	
Adresa	
Poštanski broj	
Mjesto	
Telefon	

PODATCI O OVLAŠTENJOJ OSOBI ZA RAD U IPS-u

Ime i prezime	
E-mail adresa sudionika	
Kontakt-telefon	

Označiti znakom „X“

Aktivacija (nova ovlaštena osoba ili izmijenjene ovlasti postojeće ovlaštene osobe)		Deaktivacija ovlaštene osobe (svih ovlasti)	
☐	Aplikacija RDM	☐	Aplikacija RDM
☐	Aplikacija TIPS	☐	Aplikacija TIPS
☐	Instruct Liquidity Transfer	Deaktivacija ovlaštene osobe od datuma: _____ godine	
☐	Query All		
☐	Modifying CMB Blocking Status		
☐	Adjust CMB Limit	E-mail adresa na koju želite da se dostavi informacija o deaktivaciji ovlaštene osobe: _____@_____	
☐	Display Broadcast		
☐	New Broadcast		

Mjesto i datum

Pečat i potpis

M.P.

Napomena: popunjen zahtjev poslati poštom na adresu Maršala Tita 25, 71000 Sarajevo.

PRILOG 3.**Parametri IPS BiH**

- SCT INST: vremenska oznaka (Timeout): 7 sekundi
- HARD TIMEOUT: 10 sekundi
- Odgoda (Offset) na strani nalogodavca: 1 sekunda
- Odgoda (Offset) na strani korisnika: 0 sekundi
- Vremensko ograničenje (Timeout) za IPT1: 6 sekundi (Vremensko ograničenje za SCTInst vremensku oznaku minus odgoda (Offset) na strani nalogodavca)
- Vremensko ograničenje (Timeout) za IPT2: 7 sekundi: (Vremensko ograničenje za SCTInst vremensku oznaku plus odgoda (Offset) na strani korisnika)
- Maksimalno vrijeme izvršenja za instant plaćanja: 5 sekundi
- Odgoda (Offset) istrage za poruke o plaćanju: 2 sekunde
- Vremensko ograničenje istrage: 9 sekundi (vremensko ograničenje za SCTInst vremensku oznaku plus odgoda (Offset) istrage)
- Odgoda (Offset) istrage za poruke koje se ne odnose na plaćanje: petnaest (15) radnih dana

На основу члана 2. став (3) тачка ц) и члана 7. став (1) тачка б) Закона о Централној банци Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 и 32/07) и члана 7. Одлуке о коначности поравнања ("Службени гласник БиХ", бр. 39/25), Управни одбор Централне банке Босне и Херцеговине на 7. сједници, одржаној 10.7.2026. године, доноси

ОДЛУКУ

О ПРАВИЛИМА РАДА СИСТЕМА ИНСТАНТ ПЛАЋАЊА ЦЕНТРАЛНЕ БАНКЕ БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

ДИО ПРВИ. ОПШТЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

(Предмет)

Одлуком о правилима рада система инстант плаћања Централне банке Босне и Херцеговине (у даљнем тексту: правила рада и ИПС БиХ) уређује се организација и рад ИПС БиХ, учесници система и услови учешћа, права, обавезе и одговорности учесника и Централне банке Босне и Херцеговине (у даљнем тексту: Централна банка), правила пријема и извршења инстант платних налога, правила поравнања и коначност поравнања, управљање ликвидношћу као и друга питања од значаја за функционисање система.

Члан 2.

(Циљ)

- (1) ИПС БиХ обезбјеђује безбједно, поуздано и ефикасно поравнање инстант платних налога.
- (2) Правилима рада ИПС БиХ утврђују се правила и стандарди којима се уређује коришћење ИПС БиХ да би се обезбиједила безбједност, стабилност, заштита и позданост ИПС БиХ.
- (3) Правила рада ИПС БиХ примјењују се на све учеснике ИПС БиХ.

Члан 3.

(Дефиниције)

Поједини појмови коришћени у овим правилима рада имају следећа значења:

- а) ИПС је скраћеница од енглеског назива за платни систем инстант плаћања (Instant payment system).
- б) Налог за инстант плаћање је налог за извршење инстант кредитног трансфера, који може да се изврши 24 сата дневно, сваког календарског дана у години.
- ц) SCT inst шема (SEPA Instant Credit Transfer) је скуп правила, стандарда и процедура за извршење инстант кредитних трансфера који омогућава да средства буду стављена на располагање примаоцу у реалном времену, 24h дневно, 7 дана у седмици у складу с правилима која прописује Европски савјет за плаћања.
- д) СМВ – салдо кредитни меморандум, врста рачуна који директни учесник обезбјеђује за индиректног учесника с властитим скупом лимита.
- е) IBAN (International Bank Account Number) је јединствена међународна идентификациона ознака рачуна.
- ф) ESMIG - (European single market infrastructure gateway) је приступна тачка која финансијским институцијама омогућава безбједну везу с платним системима у евростему.

- г) Рачун за поравнање у ИПС БиХ представља намјенски рачун у ИПС БиХ који служи за поравнање трансакција инстант плаћања.
- х) BIC - Банковни идентификациони код је јединствени код од осам или једанаест знакова који додјељује SWIFT. BIC се користи за идентификацију одређене банке приликом извршавања трансакција.

ДИО ДРУГИ. УСЛОВИ УЧЕШЋА У ИПС БиХ

Члан 4.

Учесници ИПС БиХ

- (1) Учесници у ИПС БиХ могу бити:
 - а) Централна банка;
 - б) банке;
 - ц) остали пружаоци платних услуга.
- (2) Директни учесници у ИПС БиХ су Централна банка и банке.
- (3) Индиректни учесници ИПС БиХ су сви остали пружаоци платних услуга.

Члан 5.

(Услови учешћа)

- (1) За укључење у систем ИПС БиХ директни учесник је обавезан да кумулативно испуни следеће услове:
 - а) да има успостављену конекцију на ESMIG,
 - б) да има одобрење за обављање послова платног промета,
 - ц) да има отворен рачун резерви код Централне банке,
 - д) да је успјешно тестиран за рад у ИПС БиХ према тестним сценаријима Централне банке,
 - е) да има отворен рачун за поравнање у ИПС БиХ,
 - ф) да има потписану Изјаву о прихватању правила рада ИПС БиХ која је дата у Прилогу 1. ових правила рада.
- (2) Индиректни учесник поред испуњавања услова прописаних у ставу (1), тачке а), б), д) и ф) овог члана мора имати и закључен уговор с банком директним учесником у ИПС БиХ, која за њега обезбјеђује ликвидност, о чему директни учесник обавјештава Централну банку.
- (3) Након што се испуне услови из ставова (1) и (2) овог члана, Централна банка на писани захтјев потенцијалног учесника у ИПС БиХ доноси акт о статусу учесника.
- (4) Након доношења акта из става (3) овог члана, учесник је обавезан да достави Информацију о овлашћеним корисницима ИПС БиХ која се даје на образцу који чини Прилог 2. и саставни је дио ових правила рада.

Члан 6.

(Управљање ликвидношћу)

- (1) Учесник ИПС БиХ мора да обезбиједи довољно средстава за извршавање трансакција у ИПС БиХ. У случају недовољног износа средстава за покриће трансакција на страни учесника, све његове трансакције послане у ИПС БиХ биће одбијене.
- (2) Директни учесник ИПС који спонзорише индиректног учесника може да креира "Credit Memorandum Balance - СМВ" за индиректног учесника, чиме ће све трансакције које се односе на тог индиректног учесника утицати на ЦМБ.
- (3) Директни учесник мора да прати своје ЦМБ да би спријечио обуставу рада индиректних учесника које спонзорише.

- (4) Директни учесник у ИПС БиХ трансфере ликвидности (пуњење и пражњење рачуна) врши на начин да пуњење рачуна извршава путем организационе јединице код које држи рачун резерви, а пражњење врши самостално у интеракцији са ИПС БиХ. Изузетно, у случају техничких потешкоћа у комуникацији са ИПС БиХ, учесник ИПС БиХ пражњење може да изврши и путем писаног захтјева упућеног надлежној организационој јединици код које води рачун резерви.
- (5) Директни учесник у ИПС БиХ трансфере ликвидности (пуњење и пражњење рачуна) обезбјеђује током радног времена система бруто поравнања у реалном времену (у даљњем тексту: БПРВ) подношењем захтјева надлежној организационој јединици код које држи рачун резерви.
- (6) Централна банка може да, у случају када су трансакције одбијене због тога што директни учесник није на одговарајући начин управљао рачуном, наплати накнаде за неусклађеност због ометања услуге ИПС БиХ.

Члан 7.

(Обавезност учешћа у ИПС)

- (1) Свака банка која у периоду од 1.1.2026. године закључно са 30.6.2026. године, изврши минимално један милион трансакција кумулативно у БПРВ и Жироклиринг систему, обавезна је да буде учесник ИПС БиХ од 1.1.2027. године.
- (2) Свака банка која у току календарске године оствари преко 500 хиљада трансакција кумулативно у БПРВ и Жироклиринг систему, обавезна је да буде учесник у ИПС БиХ, почевши од 1.7. наредне године.

ДИО ТРЕЋИ. УПРАВЉАЊЕ ИПС БиХ

Члан 8.

(Оператер ИПС БиХ)

- (1) Централна банка је власник и оператер ИПС ЦББиХ.
- (2) Радно вријеме ИПС БиХ је 24 сата дневно, седам дана у седмици, 365 дана у години, укључујући викенде и празнике (24/7/365).
- (3) Централна банка води листу активних учесника, благовремено је ажурира и објављује на званичној интернет страници.

Члан 9.

(Обавезе Централне банке)

- (1) Централна банка ставља на располагање учесницима ИПС БиХ ажуру верзију техничке документације неопходне за функционисање ИПС БиХ.
- (2) Централна банка може да предузме корективне мјере према учеснику ИПС БиХ који се не придржава правила рада ИПС БиХ.
- (3) Централна банка одређује, мијења, ажурира и објављује тарифу накнада за ИПС БиХ услуге и исте обрачунава и наплаћује.
- (4) Централна банка дефинише параметре ИПС БиХ који су наведени у Прилогу 3. и чине саставни дио ових правила рада.
- (5) Централна банка учесницима ИПС БиХ обезбјеђује оперативну подршку и подршку управљања инцидентима.

Члан 10.

(Одговорности Централне банке)

Централна банка обезбјеђује безбједно и стабилно функционисање ИПС БиХ у складу с овим правилима и међународно прихваћеним стандардима који се односе на рад платних инфраструктура.

Члан 11.

(Одрицање од одговорности)

- (1) Централна банка може да ограничи поравнање платних налога међу учесницима, те обустави рад ИПС БиХ на дуже или краће вријеме, ако је то потребно, да би се заштитили интереси Централне банке или учесника. Извршавање платних налога се зауставља или ограничава у таквим ситуацијама и Централна банка се неће сматрати одговорном за такво заустављање или ограничавање.
- (2) Централна банка се неће сматрати одговорном за обустављање или отежано извршавање платних налога кад је то последица потешкоћа на мрежи.
- (3) Централна банка се неће сматрати одговорном и неће трпити последице и преузети евентуалну штету за неизвршење, погрешно извршење или закашњело извршење платног налога које је проузроковао неки од учесника, трећа страна или догађај који се није могао предвидјети или избјећи.

ДИО ЧЕТВРТИ. ПРАВИЛА ОБРАДЕ

Члан 12.

(Инстант плаћање)

У складу с овим правилима рада, инстант плаћање је платна трансакција извршена путем ИПС БиХ код које се пренос новчаних средстава, поравнање између учесника и стављање средстава на располагање примаоцу средстава извршава по бруто принципу у максималном времену за окончање трансакције од 10 секунди, при чему је поравнање неопозиво и коначно.

Члан 13.

(Извршавање платних налога и валута плаћања у ИПС БиХ)

- (1) Платни налози усмјерени у ИПС БиХ обавезно гласе на БАМ.
- (2) Максимални износ појединачне трансакције упућене у ИПС БиХ је 5.000,00 БАМ.
- (3) Обавезни канал за иницирање плаћања у ИПС БиХ је мобилна или електронска платформа за плаћање.
- (4) За иницирање платног налога у ИПС БиХ може се користити QR код (quick response code) у складу са спецификацијом коју ће објавити Централна банка.

Члан 14.

(Временска ознака трансакције)

- (1) Учесник ИПС БиХ на страни налогодавца мора додати временску ознаку у трансакцију инстант плаћања, којом се означава почетак циклуса времена извршења. Временска ознака означава вријеме пријема, при чему је налогодавац дао своје овлаштење за ову инструкцију инстант плаћања, а учесник ИПС БиХ на страни налогодавца примио је инструкцију инстант плаћања.
- (2) Учесник ИПС БиХ мора генерисати временске ознаке иницирања трансакције и све друге временске ознаке повезане с трансакцијама и догађајима који се односе на ИПС БиХ, користећи поуздан извор времена као што је нпр. "NTP stratum 1 server" који користи ИПС БиХ.
- (3) Све поруке о плаћању се морају обрадити од почетка до краја у оквиру максималног времена извршења у складу с Прилогом 3. ових правила рада.

Члан 15.

(Временска ограничења)

- (1) Максимално вријеме извршења за све врсте плаћања, осим физички запримљених платних налога и плаћања усмјерених према Централној банци, дефинише се као:

- a) период од тренутка иницирања плаћања до тренутка када учесник ИПС БиХ који је иницирао плаћање мора од ИПС БиХ примити или поруку о потврди или поруку о одбијању с одговарајућим кодом разлога;
- b) период од тренутка иницирања плаћања до тренутка када учесник ИПС БиХ примаоца мора ставити средства на располагање кориснику плаћања.
- (2) Максимално вријеме извршења за физички запримљени платни налог дефинише се као:
- a) период од тренутка креирања платног налога до тренутка када учесник ИПС БиХ који је иницирао плаћање мора од ИПС примити или поруку о потврди или поруку о одбијању с одговарајућим кодом разлога;
- b) период од тренутка креирања платног налога до тренутка када учесник ИПС БиХ примаоца мора ставити средства на располагање кориснику плаћања.
- (3) Максимално вријеме извршења за плаћања усмјерена према Централној банци дефинише се као период од тренутка иницирања плаћања, до тренутка када учесник ИПС БиХ који је иницирао плаћање мора од ИПС БиХ примити или поруку о потврди или поруку о одбијању с одговарајућим кодом разлога. На ова плаћања не примјењује се рок за стављање средстава на располагање кориснику плаћања.
- (4) Максимално вријеме извршења мора остати исто без обзира на канал за иницирање плаћања путем којег је плаћање поднесено, број трансакција које је учесник ИПС БиХ примио у датом тренутку или било које друге провере које је потребно извршити.
- (5) Будући да доступност комуникационог канала и уређаја за обавјештавање између учесника ИПС БиХ на страни налогодавца и учесника ИПС БиХ на страни корисника те његовог клијента може бити независна и од учесника ИПС БиХ и од клијента, не примјењује се временско ограничење на пријем обавјештења о задужењу и одобрењу од стране налогодавца и корисника. Међутим, учесник ИПС БиХ мора одмах послати обавјештење клијенту.
- (6) IPT1 Timeout (временско ограничење) је максимално дозвољено вријеме од временске ознаке иницирања плаћања до тренутка када ИПС БиХ прими поруку о плаћању од учесника ИПС на страни налогодавца, како је дефинисано у Прилогу 3. ових правила рада.
- (7) IPT2 Timeout (временско ограничење) је максимално вријеме од тренутка када ИПС БиХ прослиједи поруку о плаћању учеснику ИПС на страни примаоца до тренутка када ИПС БиХ мора примити одговор од учесника ИПС на страни примаоца, како је дефинисано у Прилогу 3. ових правила рада.
- (8) ИПС БиХ ће одбити све трансакције које прекораче временска ограничења наведена у ставовима (6) и (7) овог члана.
- (9) Строго временско ограничење односно "Hard timeout" представља максимално вријеме чекања учесника на одговор ИПС БиХ, а које се рачуна од тренутка временске ознаке иницијације плаћања, како је дефинисано у Прилогу 3. ових правила рада.
- (10) У случају да учесник на страни налогодавца у ИПС БиХ не добије поруку од ИПС БиХ по истеку времену "hard timeout-a" учесник на страни налогодавца ослобађа средства налогодавца и о томе обавјештава налогодавца.
- Члан 16.
- (Коначност поравнања)
- (1) Коначност поравнања односи се на тренутак када се инструкција плаћања мора сматрати коначном, неопозивом и неповратном. Плаћање се сматра коначним када је одговарајућа трансакција поравнања успјешно извршена и евидентирана у ИПС БиХ. Након поравнања, трансфер постаје неопозив, безуслован и правно извршив те не подлијеже сторнирању због insolventности или других поступака који утичу на учесника.
- (2) Из оперативне перспективе, налог за плаћање постаје коначан и неопозив када ИПС БиХ, након што је успјешно валидирао позитиван одговор учесника ИПС на страни примаоца, задужи рачун за поравнање учесника ИПС на страни налогодавца и истовремено одобри рачун за поравнање учесника на страни примаоца.
- Члан 17.
- (Извјештаји)
- (1) Централна банка обезбјеђује да учесници ИПС БиХ могу да генеришу и преузимају извјештаје сходно техничкој документацији ИПС БиХ.
- (2) Централна банка сарађује са учесницима ИПС БиХ у рјешавању било које врсте нејасноћа везаних за извјештаје.
- Члан 18.
- (Управљање ризицима и безбједност)
- (1) Централна банка ће поступати у складу с мјерама заштите података, управљања ризицима и безбједносне контроле, које укључују, али се не ограничавају на релевантне законе, прописе и повезане стандарде у Босни и Херцеговини.
- (2) Централна банка обезбјеђује повјерљивост, интегритет и безбједност својих података и информација у складу с примјењивим законима, правилима и прописима о заштити података, управљању ризицима и другим релевантним законима, прописима и повезаним стандардима у Босни и Херцеговини.
- Члан 19.
- (Управљање подацима)
- (1) Централна банка проводи одговарајуће поступке архивирања и чувања података у ИПС БиХ.
- (2) Централна банка чува као повјерљиве све информације добијене путем ИПС БиХ, осим ако:
- a) су информације већ јавно доступне,
- b) је Централна банка раније знала за те информације, а такве информације нису прибављене уз било какву обавезу чувања повјерљивости,
- ц) се откривање информација захтијева у складу са законима у Босни и Херцеговини.
- (3) Централна банка поступа с личним подацима у ИПС БиХ у складу с важећим прописима из области заштите личних података

Члан 20.

(Контрола и надзор рада учесника у ИПС БиХ)

Централна банка управља, контролише и надзире рад ИПС БиХ и надгледа и контролише поступке учесника у ИПС БиХ.

Члан 21.

(Поступање Централне банке у ванредним околностима)

Централна банка у ванредним околностима предузима све неопходне мјере за обезбјеђење наставка поузданог, исправног и законитог рада ИПС БиХ, најкасније у року од два сата.

Члан 22.

(Управљање инцидентима)

- (1) Учесници ИПС БиХ су дужни да доставе информације Централној банци о свим инцидентима повезаним с ИПС БиХ.
- (2) Централна банка сарађује с учесницима ИПС БиХ на рјешавање инцидента повезаних с ИПС БиХ.
- (3) Централна банка може да захтијева од учесника ИПС БиХ да достави додатне податке, информације, документе и друге релевантне евиденције о инциденту који је пријавио учесник ИПС.
- (4) Централна банка може да дефинише потребне корективне мјере и максимално вријеме за њихово извршење којих се учесник ИПС БиХ мора придржавати ради рјешавања инцидента и његовог узрока.

Члан 23.

(Подржане врсте трансакција)

ИПС БиХ подржава све врсте платних трансакција у складу с техничком документацијом ИПС БиХ.

Члан 24.

(Доступност)

Учесник ИПС БиХ мора да омогући пријем и слање инстант платних налога.

Члан 25.

(Подаци о платном налогу)

- (1) Порука инстант плаћања (и повезани скуп података) предвиђају поље за податке о дознаци, које може да се користи за пренос неструктурираних података о дознаци до 140 знакова.
- (3) Податке о дознаци које достави налогодавац у инструкцији за инстант платни налог учесник ИПС БиХ на страни налогодавца мора да прослиједи у цијелости и без измјена учеснику ИПС БиХ на страни примаоца.
- (4) Учесник на страни корисника мора примаоцу да достави примљене податке о дознаци у цијелости и без измјена.
- (5) Учесник ИПС БиХ мора да врши обраду, (укључујући редовне токове обраде и токове обраде изузетака), у складу с овим правилима рада ИПС и повезаном техничком документацијом ИПС БиХ.
- (6) Плаћања с датумом и временима из будућности нису дозвољена.
- (7) Учесник ИПС БиХ мора благовремено генерисати временске ознаке иницирања трансакције и све друге временске ознаке за све трансакције и догађаје повезане с ИПС БиХ, у складу с Техничком документацијом ИПС БиХ.
- (8) Учесник ИПС БиХ мора поштивати обавезе у вези са скуповима података и атрибутима, у складу с Техничком документацијом ИПС БиХ.

Члан 26.

(Идентификација учесника и рачуна клијената учесника у ИПС)

- (1) Сви учесници ИПС БиХ у складу с овим правилима рада ће бити јединствено идентификовани путем БИЦ-11.
- (2) Рачуни за плаћање клијената учесника ИПС БиХ идентификују се ИБАН-ом.

Члан 27.

(Опозив и захтјев за опозив)

- (1) Опозив у ИПС БиХ настаје када учесник на страни налогодавца затражи поништење трансакције инстант плаћања.
- (2) Учесник ИПС БиХ мора генерисати временску ознаку иницирања трансакције када креира поруку опозива, односно захтјева за опозив.
- (3) Учесник ИПС БиХ који поступа као иницијатор опозива може покренути опозив, односно захтјев за опозив, у оквиру максималног броја дана предвиђених за опозив односно у року од 13 мјесеци.
- (4) У оквиру максималног броја дана предвиђених за одговор на опозив иницијатор опозива не може покренути нови захтјев за опозив.
- (5) Учесник ИПС БиХ прималац захтјева за опозив дужан је да одговори на захтјев у року од 15 радних дана.

Члан 28.

(Иницијатор опозива)

- (1) Опозив инстант плаћања може да покрене учесник ИПС БиХ на страни налогодавца (иницијатор опозива) на начин да затражи поништење трансакције инстант плаћања. Поступак опозива може да покрене само иницијатор опозива, који то може учинити у име налогодавца.
- (2) Иницијатор опозива опозив може да покрене у сљедећим случајевима:
 - а) слање дупликата,
 - б) технички проблеми који су довели до погрешне трансакције,
 - ц) преварна иницирана инструкција.
- (3) Захтјев за опозив од стране налогодавца може да покрене иницијатор опозива након што налогодавац затражи од иницијатора опозива поврат средстава по основу поравнате трансакције инстант плаћања, из разлога који није слање дупликата, технички проблеми који су довели до погрешних трансакција инстант плаћања или преварно иницирана инструкција инстант плаћања.
- (4) Иницијатор опозива може да одбије захтјев налогодавца за покретање опозива или захтјева за опозив уколико је тај захтјев поднесен након истека броја дана предвиђеног за опозив, рачунајући од датума извршења првобитне трансакције инстант плаћања.
- (5) Иницијатор опозива мора да обавијести налогодавца да враћени износ може бити једнак првобитном износу плаћања или мањи од њега.
- (6) Иницијатор опозива не може послати други опозив или захтјев за опозив који се односи на поравнато инстант плаћање након што прималац опозива достави позитиван или негативан одговор.
- (7) Иницијатор опозива може, на крају периода предвиђеног за одговор од стране примаоца опозива, послати захтјев за ажурирање статуса ако иницијатор

- опозива није примио никакав одговор од примаоца опозива.
- (8) Приликом пријема и обраде поврата плаћања, иницијатор опозива мора се придржавати обавеза прописаних овим правилима рада.
- (9) Иницијатор опозива сагласан је да се износ који се враћа може разликовати од првобитног износа инстант плаћања, јер прималац опозива може одлучити да иницијатору опозива наплати накнаду.
- (10) Иницијатор опозива мора одобрити (кредитирати) рачун за плаћање налогодавца за износ позитивног одговора на опозив.

Члан 29.

(Прималац опозива)

- (1) Прималац опозива мора одговорити на захтјев за опозив у року од 15 радних дана.
- (2) Одговор на захтјев за опозив може бити позитиван или негативан. У случају позитивног одговора, прималац опозива врши поврат средстава (поврат плаћања рас 004). У случају негативног одговора, прималац опозива је обавезан да наведе разлог за такво поступање, што може бити:
- а) на рачуну за плаћање нема довољно средстава,
 - б) рачун за плаћање је затворен,
 - ц) постоји правни разлог, који је потребно јасно текстуално образложити,
 - д) прималац одбио дати сагласност (ако је сагласност потребна),
 - е) прималац није доставио одговор у предвиђеном року,
 - ф) првобитна трансакција инстант плаћања никада није примљена,
 - г) средства из првобитне трансакције инстант плаћања већ су враћена.
- (3) Прималац опозива може да изврши наплату накнаде иницијатора опозива само у случају позитивног одговора.

Члан 30.

(Истрага)

- (1) Учесник ИПС БиХ на страни налогодавца може да користи поступак истраге у изузетним ситуацијама повезаним с инстант плаћањима и захтјевом за опозив, у којима учесник ИПС БиХ на страни налогодавца није примио никакву поруку потврде након што је истекло вријеме за чекање (временско ограничење истраге и Одгода истраге за поруке које се не односе на плаћање) у складу с Прилогом 3. ових правила рада.
- (2) Учесник ИПС БиХ мора генерисати временску ознаку иницирања трансакције када креира поруку захтјева за истрагу. Временска ознака означава почетну тачку у времену циклуса времена извршења за захтјев за истрагу.
- (3) ИПС БиХ не намеће вријеме обраде, не утврђује временско ограничење од почетка до краја и не врши никакве провјере истека временских ограничења.

Члан 31.

(Управљање ризицима и безбједност)

- (1) Учесник ИПС БиХ мора поступати у складу са свим примјењивим законима и прописима у Босни и Херцеговини и обавезама у вези са СПН/ФТА и санкцијама.

- (2) Учесници у ИПС БиХ су дужни поступати у складу с примјењивим поступцима и осигурати да су њихови интерни системи адекватно заштићени од интерних и екстерних ризика и безбједносних пријетњи.
- (3) Учесници у ИПС БиХ су дужни да обезбиједи повјерљивост, интегритет и безбједност својих података и информација у складу с примјењивим законима, правилима и прописима о заштити података, управљању ризицима и безбједности које објављује Централна банка или било који други регулаторни орган у Босни и Херцеговини.
- (4) Учесник ИПС БиХ дужан је одмах и без одгађања пријавити Централној банци све безбједносне инциденте и све преварне или сумњиве активности које се дешавају у оквиру ИПС БиХ или у системима повезаним с ИПС БиХ.
- (5) Учесник ИПС БиХ одговоран је за безбједност и заштиту података у вези с ИПС БиХ, чак и ако учесник повјери конекције или друге услуге било којим спољним странама.
- (6) Учесник ИПС БиХ дужан је да преиспитује учинак и примјењивост својих контрола и/или механизма управљања ризицима и безбједношћу, те да изврши потребна побољшања или надоградње ради поступања по свим промјењивим ризицима и/или пријетњама.
- (7) Учесник ИПС БиХ мора да обезбиједи да платни налози који се размјењују кроз ИПС БиХ не крше законе повезане са спречавањем прања новца, финансирањем тероризма или сличним кривичним дјелима. У случају било каквог одступања од наведеног, учесник ИПС БиХ мора такве случајеве одмах пријавити Централној банци.
- (8) Учесник ИПС БиХ дужан је обезбиједити да се, приликом одобравања приступа ИПС БиХ, права приступа додјељују у складу са безбједносним принципима раздвајања дужности и најмањих привилегија. Централна банка може периодично преиспитивати та права приступа.
- (9) Учесник ИПС БиХ мора да прати и обезбјеђује да његов пружалац мрежних услуга за ИПС БиХ у сваком тренутку обезбјеђује активну везу са ИПС БиХ платформом и одржава статус пружаоца мрежних услуга за ИПС БиХ.

Члан 32.

(Управљање подацима)

Учесник ИПС БиХ дужан је да успостави одговарајуће поступке за архивирање и вођење евиденција, укључујући одређивање периода чувања евиденција о подацима. Учесници ИПС БиХ су дужни да чувају податке, информације и евиденције током периода чувања, у складу с релевантним прописима о заштити и архивирању података.

Члан 33.

(Управљање недоступношћу)

- (1) Учесник ИПС БиХ мора бити способан да обрађује инструкције за инстант плаћања и трансакције у складу с овим правилима рада, 24 сата дневно, током свих календарских дана у години, осим у периодима дозвољеног прекида рада о којима Централна банка благовремено обавјештава учеснике.
- (2) Ова обавеза обухвата и све мјере за обезбјеђење континуитета пословања које је учесник ИПС БиХ успоставио самостално или које су успостављене у

његово име, а које имају за циљ да обезбиједи непрекидну обраду инструкција за инстант плаћања и трансакција.

- (3) Учесник ИПС БиХ мора да обавијести Централну банку најмање два радна дана унапријед или и краће у изузетним околностима о свакој планираној недоступности која би могла или ће утицати на ИПС БиХ. Обавјештење треба да садржи све детаље о утицају недоступности и њеним узроцима.
- (4) Учесник ИПС БиХ је дужан да одмах обавијести своје клијенте о свакој планираној или непланираној недоступности.
- (5) Учесник ИПС БиХ мора одмах да обавијести Централну банку о свакој непланираној недоступности која би могла или ће утицати на ИПС БиХ.
- (6) Учесник ИПС дужан је унапријед да обавијести своје клијенте о свакој планираној и непланираној недоступности која може или ће утицати на ИПС БиХ.
- (7) Директни учесник ИПС БиХ који спонзорише индиректног учесника дужан је одмах да обавијести своје индиректне учеснике, укључујући Централну банку, о свакој планираној недоступности ако планирано одржавање утиче на услуге које се пружају његовим доступним странама.
- (8) Директни учесник ИПС БиХ који спонзорише индиректног учесника дужан га је одмах обавијестити укључујући Централну банку, о свакој непланираној недоступности.

ДИО ПЕТИ. АДМИНИСТРАЦИЈА СТАТУСА УЧЕСНИКА

Члан 34.

(Суспензија и искључење)

- (1) Централна банка може суспендовати или искључити учесника ИПС БиХ или предузети друге одговарајуће мјере ради обезбјеђења безбједног, ефикасног и дјелотворног рада ИПС БиХ ако се утврди да је учесник прекршио ова правила рада.
- (2) Централна банка ће благовремено обавијестити остале учеснике у ИПС БиХ о суспензији или искључењу другог учесника ИПС БиХ.
- (3) У случају суспензије или искључења директног учесника, његов индиректни учесник рад у ИПС БиХ може да оствари само преко другог директног учесника.

Члан 35.

(Суспензија)

Централна банка може суспендовати учесника ИПС БиХ код којег утврди несуклађеност с правилима рада ИПС БиХ, чиме му онемогућава рад у ИПС БиХ у одређеном периоду.

Члан 36.

(Искључење)

- (1) Централна банка искључује учесника код којег утврди континуирану неусклађеност с правилима рада ИПС БиХ.
- (2) Искључени учесник ИПС БиХ нема право на поврат, у цијелости или дјелимично, било којих накнада које су настале и/или које је платио прије датума искључења или након тога.

- (3) Искључење се сматра коначним и неопозивим и искључени учесник ИПС БиХ за поновно учешће у систему мора испунити услове прописане чланом 5. ових правила рада.

Члан 37.

(Иступање)

- (1) Банка директни учесник ИПС БиХ која не подлијеже обавези из члана 7. ових правила рада као и индиректни учесници могу на властити захтјев иступити из ИПС БиХ.
- (2) Захтјев за иступање се подноси у писаној форми, три мјесеца прије жељеног датума иступања.
- (3) Ако је директни учесник који иступа у функцији спонзора индиректног учесника, приликом подношења захтјева из става (2) овог члана дужан је да о истом обавијести свог индиректног учесника.

Члан 38.

(Ограничење слања налога)

- (1) Централна банка ће банци учеснику на страни налогодавца онемогућити слање налога за плаћање у случају два узастопна периода неиспуњења обавезне резерве, у складу с прописом Централне банке који уређује поступање банака по рачуну резерви.
- (2) Банка учесник из става (1) овог члана је обавезна да обезбиједи пријем налога за плаћање од других учесника.

Члан 39.

(Рјешавање спорова)

Централна банка учествује у рјешавању евентуалних спорова који могу настати због неусклађеног поступања учесника ИПС БиХ с правилима рада система, на начин да доноси препоруке за поступање учесника ИПС БиХ, а с циљем проналаска мирног рјешења које ће задовољити све заинтересоване стране.

ДИО ШЕСТИ. ДОДАТНИ СЕРВИСИ ИПС БиХ

Члан 40.

(Врсте додатних сервиса)

У циљу обезбјеђења безбједног, поузданог и ефикасног рада ИПС БиХ и поравнања инстант платних налога у ИПС БиХ, Централна банка може да успостави сервисе за услугу провјере примаоца, услугу коришћења алтернативног начина идентификације клијента учесника (алиас база), као и друге сличне сервисе који служе истој намјени.

ДИО СЕДМИ. ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 41.

(Ступање на снагу)

Ова одлука ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ", а објавит ће се и у "Службеним новинама Федерације БиХ", "Службеном гласнику Републике Српске" и "Службеном гласнику Брчко дистрикта БиХ".

Број
УВ-122-02-1-1024-6/26
10. јула 2026. године
Сарајево

Предсједавајућа
Управног одбора
Централне банке
Босне и Херцеговине
Гувернерка
Др Јасмина Селимовић, с. р.

ПРИЛОГ 1.

ЦЕНТРАЛНА БАНКА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

**ОБРАЗАЦ: ИЗЈАВА О ПРИХВАТАЊУ ПРАВИЛА РАДА
ИПС БИХ****ПОДАЦИ О УЧЕСНИКУ**

Назив учесника (из судског регистра)	
SWIFT BIC за ИПС	
Адреса	
Поштански број	
Мјесто	
Телефон	

Изјављујем да у цијелости прихватам оперативна правила за ИПС БиХ прописана Одлуком о оперативним правилима за ИПС БиХ ("Службени гласник БиХ", број: _____)

Мјесто и датум

Печат и потпис овлашћеног лица

М.П.

Напомена: попуњену изјаву послати поштом на адресу Маршала Тита 25, 71000 Сарајево.

ПРИЛОГ 2.

ЦЕНТРАЛНА БАНКА БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ

ОБРАЗАЦ: ЗАХТЈЕВ ЗА АКТИВАЦИЈУ/ДЕАКТИВАЦИЈУ ОВЛАШТЕНОГ ЛИЦА УЧЕСНИКА ИПС БИХ

ПОДАЦИ О УЧЕСНИКУ

Назив учесника (из судског регистра)	
SWIFT BIC за ИПС	
Адреса	
Поштански број	
Мјесто	
Телефон	

ПОДАЦИ О ОВЛАШТЕНОМ ЛИЦУ ЗА РАД У ИПС-у

Име и презиме	
Е-мејл адреса учесника	
Контакт-телефон	

Означити знаком „X“

Активација (ново овлаштено лице или измијењена овлаштења постојећег овлаштеног лица)		Деактивација овлаштеног лица (свих овлаштења)	
☐	Апликација RDM	☐	Апликација RDM
☐	Апликација TIPS	☐	Апликација TIPS
☐	Instruct Liquidity Transfer	Деактивација овлаштеног лица од датума: _____ године	
☐	Query All		
☐	Modifying CMB Blocking Status		
☐	Adjust CMB Limit	Е-мејл адреса на коју желите да се достави информација о деактивацији овлаштеног лица: _____@_____	
☐	Display Broadcast		
☐	New Broadcast		

Мјесто и датум

Печат и потпис

М.П.

Напомена: попуњен захтјев послати поштом на адресу Маршала Тита 25, 71000 Сарајево.

ПРИЛОГ 3.**Параметри ИПС БиХ**

- SCT INST: временска ознака (Timeout): 7 секунди
- HARD TIMEOUT: 10 секунди
- Одгода (Offset) на страни налогодавца: 1 секунда
- Одгода (Offset) на страни корисника: 0 секунди
- Временско ограничење (Timeout) за IPT1: 6 секунди (Временско ограничење за SCTInst временску ознаку минус одгода (Offset) на страни налогодавца)
- Временско ограничење (Timeout) за IPT2: 7 секунди: (Временско ограничење за SCTInst временску ознаку плус одгода (Offset) на страни корисника)
- Максимално вријеме извршења за инстант плаћања: 5 секунди
- Одгода (Offset) истраге за поруке о плаћању: 2 секунде
- Временско ограничење истраге: 9 секунди (временско ограничење за SCTInst временску ознаку плус одгода (Offset) истраге)
- Одгода (Offset) истраге за поруке које се не односе на плаћање: петнаест (15) радних дана

Na osnovu člana 2. stav (3) tačka c) i člana 7. stav (1) tačka b) Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07) i člana 7. Odluke o konačnosti poravnanja ("Službeni glasnik BiH", br. 39/25), Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine na 7. sjednici, održanoj 10.7.2026. godine, donosi

ODLUKU

O PRAVILIMA RADA SISTEMA INSTANT PLAĆANJA CENTRALNE BANKE BOSNE I HERCEGOVINE DIO PRVI. OPŠTE ODREDBE

Član 1.

(Predmet)

Odlukom o pravilima rada sistema instant plaćanja Centralne banke Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: (pravila rada i IPS BiH) uređuje se organizacija i rad IPS BiH, učesnici sistema i uslovi učešća, prava, obaveze i odgovornosti učesnika i Centralne banke Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Centralna banka), pravila prijema i izvršenja instant platnih naloga, pravila poravnanja i konačnost poravnanja, upravljanje likvidnošću kao i druga pitanja od značaja za funkcionisanje sistema.

Član 2.

(Cilj)

- (1) IPS BiH obezbjeđuje sigurno, pouzdano i efikasno poravnanje instant platnih naloga.
- (2) Pravilima rada IPS BiH utvrđuju se pravila i standardi kojima se uređuje korištenje IPS BiH kako bi se osigurala sigurnost, stabilnost, zaštita i poštenost IPS BiH.
- (3) Pravila rada IPS BiH primjenjuju se na sve učesnike IPS BiH.

Član 3.

(Definicije)

Pojedini pojmovi korišteni u ovim pravilima rada imaju sljedeća značenja:

- a) IPS je skraćenica od engleskog naziva za platni sistem instant plaćanja (Instant payment system).
- b) Nalog za instant plaćanje je nalog za izvršenje instant kreditnog transfera, koji se može izvršiti 24 sata dnevno, svakog kalendarskog dana u godini.
- c) SCT inst shema (SEPA Instant Credit Transfer) je skup pravila, standarda i procedura za izvršenje instant kreditnih transfera koji omogućava da sredstva budu stavljena na raspolaganje primaocu u realnom vremenu, 24h dnevno, 7 dana u sedmici u skladu s pravilima koja propisuje Evropsko vijeće za plaćanja.
- d) CMB – saldo kreditni memorandum, vrsta računa koji direktni učesnik osigurava za indirektnog učesnika s vlastitim skupom limita.
- e) IBAN (International Bank Account Number) je jedinstvena međunarodna identifikaciona oznaka računa.
- f) ESMIG - (European single market infrastructure gateway) je pristupna tačka koja finansijskim institucijama omogućava sigurnu vezu s platnim sistemima u eurosistemu.
- g) Račun za poravnanje u IPS BiH predstavlja namjenski račun u IPS BiH koji služi za poravnanje transakcija instant plaćanja.
- h) BIC - Bankovni identifikacioni kod je jedinstveni kod od osam ili jedanaest znakova koji dodjeljuje SWIFT.

BIC se koristi za identifikaciju određene banke prilikom izvršavanja transakcija.

DIO DRUGI. USLOVI UČEŠĆA U IPS BiH

Član 4.

Učesnici IPS BiH

- (1) Učesnici u IPS BiH mogu biti:
 - a) Centralna banka;
 - b) banke;
 - c) ostali pružaoci platnih usluga.
- (2) Direktni učesnici u IPS BiH su Centralna banka i banke.
- (3) Indirektni učesnici IPS BiH su svi ostali pružaoci platnih usluga.

Član 5.

(Uslovi učešća)

- (1) Za uključenje u sistem IPS BiH direktni učesnik je obavezan kumulativno ispuniti sljedeće uslove:
 - a) da ima uspostavljenu konekciju na ESMIG,
 - b) da ima odobrenje za obavljanje poslova platnog prometa,
 - c) da ima otvoren račun rezervi kod Centralne banke,
 - d) da je uspješno testiran za rad u IPS BiH prema testnim scenarijima Centralne banke,
 - e) da ima otvoren račun za poravnanje u IPS BiH,
 - f) da ima potpisanu Izjavu o prihvatanju pravila rada IPS BiH koja je data u Prilogu 1. ovih pravila rada.
- (2) Indirektni učesnik pored ispunjavanja uslova propisanih u stavu (1), tačke a), b), d) i f) ovog člana mora imati i zaključen ugovor s bankom direktnim učesnikom u IPS BiH, koja za njega obezbjeđuje likvidnost, o čemu direktni učesnik obavještava Centralnu banku.
- (3) Nakon što se ispune uslovi iz stavova (1) i (2) ovog člana, Centralna banka na pisani zahtjev potencijalnog učesnika u IPS BiH donosi akt o statusu učesnika.
- (4) Nakon donošenja akta iz stava (3) ovog člana, učesnik je obavezan dostaviti Informaciju o ovlaštenim korisnicima IPS BiH koja se daje na obrascu koji čini Prilog 2. i sastavni je dio ovih pravila rada.

Član 6.

(Upravljanje likvidnošću)

- (1) Učesnik IPS BiH mora obezbijediti dovoljno sredstava za izvršavanje transakcija u IPS BiH. U slučaju nedovoljnog iznosa sredstava za pokriće transakcija na strani učesnika, sve njegove transakcije poslane u IPS BiH bit će odbijene.
- (2) Direktni učesnik IPS koji sponzorise indirektnog učesnika može da kreira "Credit Memorandum Balance - CMB" za indirektnog učesnika, čime će sve transakcije koje se odnose na tog indirektnog učesnika uticati na CMB.
- (3) Direktni učesnik mora pratiti svoje CMB kako bi spriječio obustavu rada indirektnih učesnika koje sponzorise.
- (4) Direktni učesnik u IPS BiH transfere likvidnosti (punjenje i pražnjenje računa) vrši na način da punjenje računa izvršava putem organizacione jedinice kod koje drži račun rezervi, a pražnjenje vrši samostalno u interakciji sa IPS BiH. Izuzetno, u slučaju tehničkih poteškoća u komunikaciji sa IPS BiH, učesnik IPS BiH pražnjenje može izvršiti i putem pisanog zahtjeva upućenog nadležnoj organizacionoj jedinici kod koje vodi račun rezervi.
- (5) Direktni učesnik u IPS BiH transfere likvidnosti (punjenje i pražnjenje računa) obezbjeđuje tokom radnog vremena sistema bruto poravnanja u realnom vremenu (u daljnjem tekstu: BPRV) podnošenjem zahtjeva nadležnoj organizacionoj jedinici kod koje drži račun rezervi.

- (6) Centralna banka može, u slučaju kada su transakcije odbijene zbog toga što direktni učesnik nije na odgovarajući način upravljao računom, naplatiti naknade za neusklađenost zbog ometanja usluge IPS BiH.

Član 7.

(Obaveznost učešća u IPS)

- (1) Svaka banka koja u periodu od 1.1.2026. godine zaključno sa 30.6.2026. godine, izvrši minimalno jedan milion transakcija kumulativno u BPRV i Žirokliring sistemu, obavezna je da bude učesnik IPS BiH od 1.1.2027. godine.
- (2) Svaka banka koja u toku kalendarske godine ostvari preko 500 hiljada transakcija kumulativno u BPRV i Žirokliring sistemu, obavezna je da bude učesnik u IPS BiH, počevši od 1.7. naredne godine.

DIO TREĆI. UPRAVLJANJE IPS BiH

Član 8.

(Operater IPS BiH)

- (1) Centralna banka je vlasnik i operater IPS CBBiH.
- (2) Radno vrijeme IPS BiH je 24 sata dnevno, sedam dana u sedmici, 365 dana u godini, uključujući vikende i praznike (24/7/365).
- (3) Centralna banka vodi listu aktivnih učesnika, blagovremeno je ažurira i objavljuje na zvaničnoj internet stranici.

Član 9.

(Obaveze Centralne banke)

- (1) Centralna banka stavlja na raspolaganje učesnicima IPS BiH ažurnu verziju tehničke dokumentacije neophodne za funkcionisanje IPS BiH.
- (2) Centralna banka može preduzeti korektivne mjere prema učesniku IPS BiH koji se ne pridržava pravila rada IPS BiH.
- (3) Centralna banka određuje, mijenja, ažurira i objavljuje tarifu naknada za IPS BiH usluge i iste obračunava i naplaćuje.
- (4) Centralna banka definiše parametre IPS BiH koji su navedeni u Prilogu 3. i čine sastavni dio ovih pravila rada.
- (5) Centralna banka učesnicima IPS BiH obezbjeđuje operativnu podršku i podršku upravljanja incidentima.

Član 10.

(Odgovornosti Centralne banke)

Centralna banka obezbjeđuje sigurno i stabilno funkcionisanje IPS BiH u skladu s ovim pravilima i međunarodno prihvaćenim standardima koji se odnose na rad platnih infrastruktura.

Član 11.

(Odricanje od odgovornosti)

- (1) Centralna banka može ograničiti poravnanje platnih naloga među učesnicima, te obustaviti rad IPS BiH na duže ili kraće vrijeme, ako je to nužno, da bi se zaštitili interesi Centralne banke ili učesnika. Izvršavanje platnih naloga se zaustavlja ili ograničava u takvim situacijama i Centralna banka se neće smatrati odgovornom za takvo zaustavljanje ili ograničavanje.
- (2) Centralna banka se neće smatrati odgovornom za obustavljanje ili otežano izvršavanje platnih naloga kad je to posljedica poteškoća na mreži.
- (3) Centralna banka se neće smatrati odgovornom i neće trpiti posljedice i preuzeti eventualnu štetu za neizvršenje, pogrešno izvršenje ili zakašnjenje izvršenje platnog naloga koje je prouzrokovao neki od učesnika, treća strana ili događaj koji se nije mogao predvidjeti ili izbjeći.

DIO ČETVRTI. PRAVILA OBRADE

Član 12.

(Instant plaćanje)

U skladu s ovim pravilima rada, instant plaćanje je platna transakcija izvršena putem IPS BiH kod koje se prenos novčanih sredstava, poravnanje između učesnika i stavljanje sredstava na raspolaganje primaocu sredstava izvršava po bruto principu u maksimalnom vremenu za okončanje transakcije od 10 sekundi, pri čemu je poravnanje neopozivo i konačno.

Član 13.

(Izvršavanje platnih naloga i valuta plaćanja u IPS BiH)

- (1) Platni nalozi usmjereni u IPS BiH obavezno glase na BAM.
- (2) Maksimalni iznos pojedinačne transakcije upućene u IPS BiH je 5.000,00 BAM.
- (3) Obavezni kanal za iniciranje plaćanja u IPS BiH je mobilna ili elektronska platforma za plaćanje.
- (4) Za iniciranje platnog naloga u IPS BiH može se koristiti QR kod (quick response code) u skladu sa specifikacijom koju će objaviti Centralna banka.

Član 14.

(Vremenska oznaka transakcije)

- (1) Učesnik IPS BiH na strani nalogodavca mora dodati vremensku oznaku u transakciju instant plaćanja, kojom se označava početak ciklusa vremena izvršenja. Vremenska oznaka označava vrijeme prijema, pri čemu je nalogodavac dao svoje ovlaštenje za ovu instrukciju instant plaćanja, a učesnik IPS BiH na strani nalogodavca primio je instrukciju instant plaćanja.
- (2) Učesnik IPS BiH mora generisati vremenske oznake iniciranja transakcije i sve druge vremenske oznake povezane s transakcijama i događajima koji se odnose na IPS BiH, koristeći pouzdan izvor vremena kao što je npr. "NTP stratum 1 server" koji koristi IPS BiH.
- (3) Sve poruke o plaćanju se moraju obraditi od početka do kraja u okviru maksimalnog vremena izvršenja u skladu s Prilogom 3. ovih pravila rada.

Član 15.

(Vremenska ograničenja)

- (1) Maksimalno vrijeme izvršenja za sve vrste plaćanja, osim fizički zaprimljenih platnih naloga i plaćanja usmjerenih prema Centralnoj banci, definiše se kao:
- a) period od trenutka iniciranja plaćanja do trenutka kada učesnik IPS BiH koji je inicirao plaćanje mora od IPS BiH primiti ili poruku o potvrđi ili poruku o odbijanju s odgovarajućim kodom razloga,
- b) period od trenutka iniciranja plaćanja do trenutka kada učesnik IPS BiH primaoca mora staviti sredstva na raspolaganje korisniku plaćanja.
- (2) Maksimalno vrijeme izvršenja za fizički zaprimljeni platni nalog definiše se kao:
- a) period od trenutka kreiranja platnog naloga do trenutka kada učesnik IPS BiH koji je inicirao plaćanje mora od IPS primiti ili poruku o potvrđi ili poruku o odbijanju s odgovarajućim kodom razloga;
- b) period od trenutka kreiranja platnog naloga do trenutka kada učesnik IPS BiH primaoca mora staviti sredstva na raspolaganje korisniku plaćanja.
- (3) Maksimalno vrijeme izvršenja za plaćanja usmjerena prema Centralnoj banci definiše se kao period od trenutka iniciranja plaćanja, do trenutka kada učesnik IPS BiH koji je inicirao plaćanje mora od IPS BiH primiti ili poruku o potvrđi ili poruku o odbijanju s odgovarajućim kodom razloga. Na ova

plaćanja ne primjenjuje se rok za stavljanje sredstava na raspolaganje korisniku plaćanja.

- (4) Maksimalno vrijeme izvršenja mora ostati isto bez obzira na kanal za iniciranje plaćanja putem kojeg je plaćanje podneseno, broj transakcija koje je učesnik IPS BiH primio u datom trenutku ili bilo koje druge provjere koje je potrebno izvršiti.
- (5) Budući da dostupnost komunikacijskog kanala i uređaja za obavještanje između učesnika IPS BiH na strani nalagodavca i učesnika IPS BiH na strani korisnika te njegovog klijenta može biti nezavisna i od učesnika IPS BiH i od klijenta, ne primjenjuje se vremensko ograničenje na prijem obavještenja o zaduženju i odobrenju od strane nalagodavca i korisnika. Međutim, učesnik IPS BiH mora odmah poslati obavještenje klijentu.
- (6) IPT1 Timeout (vremensko ograničenje) je maksimalno dozvoljeno vrijeme od vremenske oznake iniciranja plaćanja do trenutka kada IPS BiH primi poruku o plaćanju od učesnika IPS na strani nalagodavca, kako je definisano u Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (7) IPT2 Timeout (vremensko ograničenje) je maksimalno vrijeme od trenutka kada IPS BiH proslijedi poruku o plaćanju učesniku IPS na strani primaoca do trenutka kada IPS BiH mora primiti odgovor od učesnika IPS na strani primaoca, kako je definisano u Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (8) IPS BiH će odbiti sve transakcije koje prekorače vremenska ograničenja navedena u stavovima (6) i (7) ovog člana.
- (9) Strogo vremensko ograničenje odnosno "Hard timeout" predstavlja maksimalno vrijeme čekanja učesnika na odgovor IPS BiH, a koje se računa od trenutka vremenske oznake inicijacije plaćanja, kako je definisano u Prilogu 3. ovih pravila rada.
- (10) U slučaju da učesnik na strani nalagodavca u IPS BiH ne dobije poruku od IPS BiH po isteku vremenu "hard timeouta" učesnik na strani nalagodavca oslobađa sredstva nalagodavca i o tome obavješta nalagodavca.

Član 16.

(Konačnost poravnanja)

- (1) Konačnost poravnanja odnosi se na trenutak kada se instrukcija plaćanja mora smatrati konačnom, neopozivom i nepovratnom. Plaćanje se smatra konačnim kada je odgovarajuća transakcija poravnanja uspješno izvršena i evidentirana u IPS BiH. Nakon poravnanja, transfer postaje neopoziv, bezuslovan i pravno izvršiv te ne podliježe storniranju zbog insolventnosti ili drugih postupaka koji utiču na učesnika.
- (2) Iz operativne perspektive, nalog za plaćanje postaje konačan i neopoziv kada IPS BiH, nakon što je uspješno validirao pozitivan odgovor učesnika IPS na strani primaoca, zaduži račun za poravnanje učesnika IPS na strani nalagodavca i istovremeno odobri račun za poravnanje učesnika na strani primaoca.

Član 17.

(Izvjestaji)

- (1) Centralna banka osigurava da učesnici IPS BiH mogu generisati i preuzimati izvještaje shodno tehničkoj dokumentaciji IPS BiH.
- (2) Centralna banka sarađuje sa učesnicima IPS BiH u rješavanju bilo koje vrste nejasnoća vezanih za izvještaje.

Član 18.

(Upravljanje rizicima i sigurnost)

- (1) Centralna banka će postupati u skladu s mjerama zaštite podataka, upravljanja rizicima i sigurnosne kontrole, koje uključuju, ali se ne ograničavaju na relevantne zakone, propise i povezane standarde u Bosni i Hercegovini.
- (2) Centralna banka osigurava povjerljivost, integritet i sigurnost svojih podataka i informacija u skladu s primjenjivim zakonima, pravilima i propisima o zaštiti podataka, upravljanju rizicima i drugim relevantnim zakonima, propisima i povezanim standardima u Bosni i Hercegovini.

Član 19.

(Upravljanje podacima)

- (1) Centralna banka provodi odgovarajuće postupke arhiviranja i čuvanja podataka u IPS BiH.
- (2) Centralna banka čuva kao povjerljive sve informacije dobijene putem IPS BiH, osim ako:
 - a) su informacije već javno dostupne,
 - b) je Centralna banka ranije znala za te informacije, a takve informacije nisu pribavljene uz bilo kakvu obavezu čuvanja povjerljivosti,
 - c) se otkrivanje informacija zahtijeva u skladu sa zakonima u Bosni i Hercegovini.
- (3) Centralna banka postupa s ličnim podacima u IPS BiH u skladu s važećim propisima iz oblasti zaštite ličnih podataka.

Član 20.

(Kontrola i nadzor rada učesnika u IPS BiH)

Centralna banka upravlja, kontroliše i nadzire rad IPS BiH i nadgleda i kontroliše postupke učesnika u IPS BiH.

Član 21.

(Postupanje Centralne banke u vanrednim okolnostima)

Centralna banka u vanrednim okolnostima preduzima sve neophodne mjere za obezbjeđenje nastavka pouzdanog, ispravnog i zakonitog rada IPS BiH, najkasnije u roku od dva sata.

Član 22.

(Upravljanje incidentima)

- (1) Učesnici IPS BiH su dužni dostaviti informacije Centralnoj banci o svim incidentima povezanim s IPS BiH.
- (2) Centralna banka sarađuje s učesnicima IPS BiH na rješavanje incidenata povezanih s IPS BiH.
- (3) Centralna banka može zahtijevati od učesnika IPS BiH da dostavi dodatne podatke, informacije, dokumente i druge relevantne evidencije o incidentu koji je prijavio učesnik IPS.
- (4) Centralna banka može definisati potrebne korektivne mjere i maksimalno vrijeme za njihovo izvršenje kojih se učesnik IPS BiH mora pridržavati radi rješavanja incidenta i njegovog uzroka.

Član 23.

(Podržane vrste transakcija)

IPS BiH podržava sve vrste platnih transakcija u skladu s tehničkom dokumentacijom IPS BiH.

Član 24.

(Dostupnost)

Učesnik IPS BiH mora omogućiti prijem i slanje instant platnih naloga.

Član 25.

(Podaci o platnom nalogu)

- (1) Poruka instant plaćanja (i povezani skup podataka) predviđaju polje za podatke o doznaci, koje se može koristiti za prenos nestrukturiranih podataka o doznaci do 140 znakova.
- (3) Podatke o doznaci koje dostavi nalogodavac u instrukciji za instant platni nalog učesnik IPS BiH na strani nalogodavca mora proslijediti u cijelosti i bez izmjena učesniku IPS BiH na strani primaoca.
- (4) Učesnik na strani korisnika mora primaocu dostaviti primljene podatke o doznaci u cijelosti i bez izmjena.
- (5) Učesnik IPS BiH mora vršiti obradu, (uključujući redovne tokove obrade i tokove obrade izuzetaka), u skladu s ovim pravilima rada IPS i povezanom tehničkom dokumentacijom IPS BiH.
- (6) Plaćanja s datumom i vremenima iz budućnosti nisu dozvoljena.
- (7) Učesnik IPS BiH mora blagovremeno generisati vremenske oznake iniciranja transakcije i sve druge vremenske oznake za sve transakcije i događaje povezane s IPS BiH, u skladu s Tehničkom dokumentacijom IPS BiH.
- (8) Učesnik IPS BiH mora poštivati obaveze u vezi sa skupovima podataka i atributima, u skladu s Tehničkom dokumentacijom IPS BiH.

Član 26.

(Identifikacija učesnika i računa klijenata učesnika u IPS)

- (1) Svi učesnici IPS BiH u skladu s ovim pravilima rada će biti jedinstveno identifikovani putem BIC-11.
- (2) Računi za plaćanje klijenata učesnika IPS BiH identifikuju se IBAN-om.

Član 27.

(Opoziv i zahtjev za opoziv)

- (1) Opoziv u IPS BiH nastaje kada učesnik na strani nalogodavca zatraži poništenje transakcije instant plaćanja.
- (2) Učesnik IPS BiH mora generisati vremensku oznaku iniciranja transakcije kada kreira poruku opoziva, odnosno zahtjeva za opoziv.
- (3) Učesnik IPS BiH koji postupka kao inicijator opoziva može pokrenuti opoziv, odnosno zahtjev za opoziv, u okviru maksimalnog broja dana predviđenih za opoziv odnosno u roku od 13 mjeseci.
- (4) U okviru maksimalnog broja dana predviđenih za odgovor na opoziv inicijator opoziva ne može pokrenuti novi zahtjev za opoziv.
- (5) Učesnik IPS BiH primalac zahtjeva za opoziv dužan je odgovoriti na zahtjev u roku od 15 radnih dana.

Član 28.

(Inicijator opoziva)

- (1) Opoziv instant plaćanja može pokrenuti učesnik IPS BiH na strani nalogodavca (inicijator opoziva) na način da zatraži poništenje transakcije instant plaćanja. Postupak opoziva može pokrenuti samo inicijator opoziva, koji to može učiniti u ime nalogodavca.
- (2) Inicijator opoziva opoziv može pokrenuti u sljedećim slučajevima:
 - a) slanje duplikata,
 - b) tehnički problemi koji su doveli do pogrešne transakcije,
 - c) prevarna inicirana instrukcija.
- (3) Zahtjev za opoziv od strane nalogodavca može pokrenuti inicijator opoziva nakon što nalogodavac zatraži od

inicijatora opoziva povrat sredstava po osnovu poravnate transakcije instant plaćanja, iz razloga koji nije slanje duplikata, tehnički problemi koji su doveli do pogrešnih transakcija instant plaćanja ili prevarno inicirana instrukcija instant plaćanja.

- (4) Inicijator opoziva može odbiti zahtjev nalogodavca za pokretanje opoziva ili zahtjeva za opoziv ukoliko je taj zahtjev podnesen nakon isteka broja dana predviđenog za opoziv, računajući od datuma izvršenja prvobitne transakcije instant plaćanja.
- (5) Inicijator opoziva mora obavijestiti nalogodavca da vraćeni iznos može biti jednak prvobitnom iznosu plaćanja ili manji od njega.
- (6) Inicijator opoziva ne može poslati drugi opoziv ili zahtjev za opoziv koji se odnosi na poravnato instant plaćanje nakon što primalac opoziva dostavi pozitivan ili negativan odgovor.
- (7) Inicijator opoziva može, na kraju perioda predviđenog za odgovor od strane primaoca opoziva, poslati zahtjev za ažuriranje statusa ako inicijator opoziva nije primio nikakav odgovor od primaoca opoziva.
- (8) Prilikom prijema i obrade povrata plaćanja, inicijator opoziva mora se pridržavati obaveza propisanih ovim pravilima rada.
- (9) Inicijator opoziva saglasan je da se iznos koji se vraća može razlikovati od prvobitnog iznosa instant plaćanja, jer primalac opoziva može odlučiti da inicijatoru opoziva naplati naknadu.
- (10) Inicijator opoziva mora odobriti (kreditirati) račun za plaćanje nalogodavca za iznos pozitivnog odgovora na opoziv.

Član 29.

(Primalac opoziva)

- (1) Primalac opoziva mora odgovoriti na zahtjev za opoziv u roku od 15 radnih dana.
- (2) Odgovor na zahtjev za opoziv može biti pozitivan ili negativan. U slučaju pozitivnog odgovora, primalac opoziva vrši povrat sredstava (povrat plaćanja pacs 004). U slučaju negativnog odgovora, primalac opoziva je obavezan navesti razlog za takvo postupanje, što može biti:
 - a) na računu za plaćanje nema dovoljno sredstava,
 - b) račun za plaćanje je zatvoren,
 - c) postoji pravni razlog, koji je potrebno jasno tekstualno obrazložiti,
 - d) primalac odbio dati saglasnost (ako je saglasnost potrebna),
 - e) primalac nije dostavio odgovor u predviđenom roku,
 - f) prvobitna transakcija instant plaćanja nikada nije primljena,
 - g) sredstva iz prvobitne transakcije instant plaćanja već su vraćena.
- (3) Primalac opoziva može izvršiti naplatu naknade inicijatora opoziva samo u slučaju pozitivnog odgovora.

Član 30.

(Istraga)

- (1) Učesnik IPS BiH na strani nalogodavca može koristiti postupak istrage u izuzetnim situacijama povezanim s instant plaćanjima i zahtjevom za opoziv, u kojima učesnik IPS BiH na strani nalogodavca nije primio nikakvu poruku potvrde nakon što je isteklo vrijeme za čekanje (vremensko ograničenje istrage i Odgoda istrage za poruke koje se ne odnose na plaćanje) u skladu s Prilogom 3. ovih pravila rada.

- (2) Učesnik IPS BiH mora generisati vremensku oznaku iniciranja transakcije kada kreira poruku zahtjeva za istragu. Vremenska oznaka označava početnu tačku u vremenu ciklusa vremena izvršenja za zahtjev za istragu.
- (3) IPS BiH ne nameće vrijeme obrade, ne utvrđuje vremensko ograničenje od početka do kraja i ne vrši nikakve provjere isteka vremenskih ograničenja.

Član 31.

(Upravljanje rizicima i sigurnost)

- (1) Učesnik IPS BiH mora postupati u skladu sa svim primjenjivim zakonima i propisima u Bosni i Hercegovini i obavezama u vezi sa SPN/FTA i sankcijama.
- (2) Učesnici u IPS BiH su dužni postupati u skladu s primjenjivim postupcima i osigurati da su njihovi interni sistemi adekvatno zaštićeni od internih i eksternih rizika i sigurnosnih prijetnji.
- (3) Učesnici u IPS BiH su dužni osigurati povjerljivost, integritet i sigurnost svojih podataka i informacija u skladu s primjenjivim zakonima, pravilima i propisima o zaštiti podataka, upravljanju rizicima i sigurnosti koje objavljuje Centralna banka ili bilo koji drugi regulatorni organ u Bosni i Hercegovini.
- (4) Učesnik IPS BiH dužan je odmah i bez odgađanja prijaviti Centralnoj banci sve sigurnosne incidente i sve prevarne ili sumnjive aktivnosti koje se dešavaju u okviru IPS BiH ili u sistemima povezanim s IPS BiH.
- (5) Učesnik IPS BiH odgovoran je za sigurnost i zaštitu podataka u vezi s IPS BiH, čak i ako učesnik povjeri konekcije ili druge usluge bilo kojim vanjskim stranama.
- (6) Učesnik IPS BiH dužan je preispitivati učinak i primjenjivost svojih kontrola i/ili mehanizama upravljanja rizicima i sigurnošću, te izvršiti potrebna poboljšanja ili nadogradnje radi postupanja po svim promjenjivim rizicima i/ili prijetnjama.
- (7) Učesnik IPS BiH mora osigurati da platni nalozi koji se razmjenjuju kroz IPS BiH ne krše zakone povezane sa sprečavanjem pranja novca, finansiranjem terorizma ili sličnim krivičnim djelima. U slučaju bilo kakvog odstupanja od navedenog, učesnik IPS BiH mora takve slučajeve odmah prijaviti Centralnoj banci.
- (8) Učesnik IPS BiH dužan je osigurati da se, prilikom odobravanja pristupa IPS BiH, prava pristupa dodjeljuju u skladu sa sigurnosnim principima razdvajanja dužnosti i najmanjih privilegija. Centralna banka može periodično preispitivati ta prava pristupa.
- (9) Učesnik IPS BiH mora pratiti i osigurati da njegov pružalac mrežnih usluga za IPS BiH u svakom trenutku osigurava aktivnu vezu sa IPS BiH platformom i održava status pružaoca mrežnih usluga za IPS BiH.

Član 32.

(Upravljanje podacima)

Učesnik IPS BiH dužan je uspostaviti odgovarajuće postupke za arhiviranje i vođenje evidencija, uključujući određivanje perioda čuvanja evidencija o podacima. Učesnici IPS BiH su dužni čuvati podatke, informacije i evidencije tokom perioda čuvanja, u skladu s relevantnim propisima o zaštiti i arhiviranju podataka.

Član 33.

(Upravljanje nedostupnošću)

- (1) Učesnik IPS BiH mora biti sposoban da obrađuje instrukcije za instant plaćanja i transakcije u skladu s ovim pravilima rada, 24 sata dnevno, tokom svih kalendarskih dana u

godini, osim u periodima dozvoljenog prekida rada o kojima Centralna banka blagovremeno obavještava učesnike.

- (2) Ova obaveza obuhvata i sve mjere za obezbjeđenje kontinuiteta poslovanja koje je učesnik IPS BiH uspostavio samostalno ili koje su uspostavljene u njegovo ime, a koje imaju za cilj da obezbijede neprekidnu obradu instrukcija za instant plaćanja i transakcija.
- (3) Učesnik IPS BiH mora obavijestiti Centralnu banku najmanje dva radna dana unaprijed ili i kraće u izuzetnim okolnostima o svakoj planiranoj nedostupnosti koja bi mogla ili će uticati na IPS BiH. Obavještenje treba da sadrži sve detalje o uticaju nedostupnosti i njenim uzrocima.
- (4) Učesnik IPS BiH je dužan odmah obavijestiti svoje klijente o svakoj planiranoj ili neplaniranoj nedostupnosti.
- (5) Učesnik IPS BiH mora odmah obavijestiti Centralnu banku o svakoj neplaniranoj nedostupnosti koja bi mogla ili će uticati na IPS BiH.
- (6) Učesnik IPS dužan je unaprijed obavijestiti svoje klijente o svakoj planiranoj i neplaniranoj nedostupnosti koja može ili će uticati na IPS BiH.
- (7) Direktni učesnik IPS BiH koji sponzorise indirektnog učesnika dužan je odmah obavijestiti svoje indirektno učesnike, uključujući Centralnu banku, o svakoj planiranoj nedostupnosti ako planirano održavanje utiče na usluge koje se pružaju njegovim dostupnim stranama.
- (8) Direktni učesnik IPS BiH koji sponzorise indirektnog učesnika dužan ga je odmah obavijestiti uključujući Centralnu banku, o svakoj neplaniranoj nedostupnosti.

DIO PETI. ADMINISTRACIJA STATUSA UČESNIKA

Član 34.

(Suspenzija i isključenje)

- (1) Centralna banka može suspendovati ili isključiti učesnika IPS BiH ili preduzeti druge odgovarajuće mjere radi osiguranja sigurnog, efikasnog i djelotvornog rada IPS BiH ako se utvrdi da je učesnik prekršio ova pravila rada.
- (2) Centralna banka će blagovremeno obavijestiti ostale učesnike u IPS BiH o suspenziji ili isključenju drugog učesnika IPS BiH.
- (3) U slučaju suspenzije ili isključenja direktnog učesnika, njegov indirektni učesnik rad u IPS BiH može ostvariti samo preko drugog direktnog učesnika.

Član 35.

(Suspenzija)

Centralna banka može suspendovati učesnika IPS BiH kod kojeg utvrdi nesuklađenost s pravilima rada IPS BiH, čime mu onemogućava rad u IPS BiH u određenom periodu.

Član 36.

(Isključenje)

- (1) Centralna banka isključuje učesnika kod kojeg utvrdi kontinuiranu neusklađenost s pravilima rada IPS BiH.
- (2) Isključeni učesnik IPS BiH nema pravo na povrat, u cijelosti ili djelimično, bilo kojih naknada koje su nastale i/ili koje je platio prije datuma isključenja ili nakon toga.
- (3) Isključenje se smatra konačnim i neopozivim i isključeni učesnik IPS BiH za ponovno učešće u sistemu mora ispuniti uslove propisane članom 5. ovih pravila rada.

Član 37.

(Istupanje)

- (1) Banka direktni učesnik IPS BiH koja ne podliježe obavezama iz člana 7. ovih pravila rada kao i indirektni učesnici mogu na vlastiti zahtjev istupiti iz IPS BiH.

- (2) Zahtjev za istupanje se podnosi u pisanoj formi, tri mjeseca prije željenog datuma istupanja.
- (3) Ako je direktni učesnik koji istupa u funkciji sponzora indirektnog učesnika, prilikom podnošenja zahtjeva iz stava (2) ovog člana dužan je o istom obavijestiti svog indirektnog učesnika.

Član 38.

(Ograničenje slanja naloga)

- (1) Centralna banka će banci učesniku na strani nalagodavca onemogućiti slanje naloga za plaćanje u slučaju dva uzastopna perioda neispunjenja obavezne rezerve, u skladu s propisom Centralne banke koji uređuje postupanje banaka po računu rezervi.
- (2) Banka učesnik iz stava (1) ovog člana je obavezna obezbijediti prijem naloga za plaćanje od drugih učesnika.

Član 39.

(Rješavanje sporova)

Centralna banka učestvuje u rješavanju eventualnih sporova koji mogu nastati zbog neusklađenog postupanja učesnika IPS BiH s pravilima rada sistema, na način da donosi preporuke za postupanje učesnika IPS BiH, a s ciljem pronalaska mirnog rješenja koje će zadovoljiti sve zainteresovane strane.

DIO ŠESTI. DODATNI SERVISI IPS BiH

Član 40.

(Vrste dodatnih servisa)

U cilju obezbjeđenja sigurnog, pouzdanog i efikasnog rada IPS BiH i poravnanja instant platnih naloga u IPS BiH, Centralna banka može uspostaviti servise za uslugu provjere primaoca, uslugu korištenja alternativnog načina identifikacije klijenta učesnika (alias baza), kao i druge slične servise koji služe istoj namjeni.

DIO SEDMI. PRELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Član 41.

(Stupanje na snagu)

Ova odluka stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a objavit će se i u "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Predsjedavajuća

Upravnog vijeća

Centralne banke

Bosne i Hercegovine

Guvernerka

Dr. Jasmina Selimović, s. r.

Broj UV-122-02-1-1024-6/26

10. jula 2026. godine

Sarajevo

PRILOG 1.

CENTRALNA BANKA BOSNE I HERCEGOVINE

**OBRAZAC: IZJAVA O PRIHVATANJU PRAVILA RADA
IPS BiH****PODACI O UČESNIKU**

Naziv učesnika (iz sudskog registra)	
SWIFT BIC za IPS	
Adresa	
Poštanski broj	
Mjesto	
Telefon	

Izjavljujem da u cijelosti prihvatom operativna pravila za IPS BiH propisana Odlukom o operativnim pravilima za IPS BiH ("Službeni glasnik BiH", broj: _____)

Mjesto i datum

Pečat i potpis ovlaštene osobe

M.P.

Napomena: popunjenu izjavu poslati poštom na adresu Maršala Tita 25, 71000 Sarajevo.

PRILOG 2.

CENTRALNA BANKA BOSNE I HERCEGOVINE

OBRAZAC: ZAHTJEV ZA AKTIVACIJU/DEAKTIVACIJU OVLAŠTENE OSOBE UČESNIKA IPS BIH**PODACI O UČESNIKU**

Naziv učesnika (iz sudskog registra)	
SWIFT BIC za IPS	
Adresa	
Poštanski broj	
Mjesto	
Telefon	

PODACI O OVLAŠTENOJ OSOBI ZA RAD U IPS-u

Ime i prezime	
E-mail adresa učesnika	
Kontakt-telefon	

Označiti znakom „X“

Aktivacija (nova ovlaštena osoba ili izmijenjena ovlaštenja postojeće ovlaštene osobe)		Deaktivacija ovlaštene osobe (svih ovlaštenja)	
☐	Aplikacija RDM	☐	Aplikacija RDM
☐	Aplikacija TIPS	☐	Aplikacija TIPS
☐	Instruct Liquidity Transfer	Deaktivacija ovlaštene osobe od datuma: _____ godine	
☐	Query All		
☐	Modifying CMB Blocking Status		
☐	Adjust CMB Limit	E-mail adresa na koju želite da se dostavi informacija o deaktivaciji ovlaštene osobe: _____@_____	
☐	Display Broadcast		
☐	New Broadcast		

Mjesto i datum

Pečat i potpis

M.P.

Napomena: popunjen zahtjev poslati poštom na adresu Maršala Tita 25, 71000 Sarajevo.

PRILOG 3.**Parametri IPS BiH**

- SCT INST: vremenska oznaka (Timeout): 7 sekundi
- HARD TIMEOUT: 10 sekundi
- Odgoda (Offset) na strani nalogodavca: 1 sekunda
- Odgoda (Offset) na strani korisnika: 0 sekundi
- Vremensko ograničenje (Timeout) za IPT1: 6 sekundi (Vremensko ograničenje za SCTInst vremensku oznaku minus odgoda (Offset) na strani nalogodavca)
- Vremensko ograničenje (Timeout) za IPT2: 7 sekundi: (Vremensko ograničenje za SCTInst vremensku oznaku plus odgoda (Offset) na strani korisnika)
- Maksimalno vrijeme izvršenja za instant plaćanja: 5 sekundi
- Odgoda (Offset) istrage za poruke o plaćanju: 2 sekunde
- Vremensko ograničenje istrage: 9 sekundi (vremensko ograničenje za SCTInst vremensku oznaku plus odgoda (Offset) istrage)
- Odgoda (Offset) istrage za poruke koje se ne odnose na plaćanje: petnaest (15) radnih dana

953

Na temelju članka 7. točka b) i članaka 36., 57. i 70. Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07) Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 7. sjednici održanoj 10.7.2026. godine, donosi

NAPUTAK**O DOPUNAMA NAPUTKA ZA RAD PO RAČUNU REZERV BANAKA****Članak 1.**

U Naputku za rad po računu rezervi banaka ("Službeni glasnik BiH", broj 61/23) u članku 6. točke a) iza riječi "banke" dodaju se riječi "u KM" a daljnji tekst je nepromijenjen.

Iza točke a) dodaje se nova točka b) koja glasi:

"b) s/na računa rezervi banke u KM na/s račun u instant platnom sustavu Bosne i Hercegovine (skraćeno: IPS BiH)."

Dosadašnje točke b), c) i d) postaju točke c), d) i e).

Članak 2.

Iza članka 9. dodaje se članak 9a. koji glasi:

"Članak 9a.

(Prijenos sredstava s/na račun rezervi banke u KM na/s račun u IPS BiH sustavu)

- (1) Prijenos sredstava s/na račun rezervi banke u KM na/s račun u IPS BiH sustavu može se vršiti svakog radnog dana Centralne banke sukladno pravilima rada IPS BiH sustava.
- (2) Zahtjev za prijenos sredstava s računa rezervi u KM banke na račun u IPS BiH sustavu banka podnosi na Obrascu 2, koji je sastavni dio ovog naputka.
- (3) Zahtjev iz stavka (2) ovog članka, ovjeren pečatom i potpisan od strane ovlaštene osobe iz članka 4. ovog naputka, dostavlja se nadležnoj organizacijskoj jedinici Centralne banke u kojoj se vodi račun rezervi elektroničkim putem.
- (4) Prijenos sredstava s računa u IPS BiH sustavu na račun rezervi u KM banka vrši upućivanjem SWIFT poruke u IPS BiH sustav, čime se povećava stanje računa rezervi u KM. Iznimno, tijekom dana na način propisan pravilima rada IPS BiH sustava, prijenos sredstava može izvršiti Centralna banka, na temelju pisanog zahtjeva banke za povrat sredstava podnesenog nadležnoj organizacijskoj jedinici Centralne banke.
- (5) Sredstva koja se nalaze na računu IPS BiH sustava prema presjeku na kraju radnog dana BPRV-a u 16:00 sati se ne prenose na račun rezervi banke u KM, ali se uračunavaju u ukupna sredstva na računu rezervi u KM, za praćenje i obračun ispunjenja obvezne rezerve."

Članak 3.

U članku 15. točke a) iza riječi "BPRV-a" dodaju se nove riječi "i s računa u IPS BiH sustavu".

Članak 4.

U članku 16. stavka (1) točke a) iza riječi "BPRV-a" dodaju se riječi "i s računa u IPS BiH sustavu".

Članak 5.

U članku 20. stavak (1) iza riječi "rezerve" briše se veznik "i" i stavlja zarez, ostali dio teksta se nastavlja do točke koja se briše i dodaju se riječi "i račun banke u IPS BiH sustavu, uz prethodni prijenos salda na račun rezervi banke u KM."

U stavku (2) iza riječi "BPRV-a" briše se točka i dodaju riječi "i račun banke u IPS BiH sustavu, uz prethodni prijenos salda na račun rezervi banke u KM."

Članak 6.

U članku 22. iza stavka (3) dodaje se novi stavak (4) koji glasi:

"4) Banka kojoj je izdana dozvola za rad na temelju statusnih promjena banke određenih entitetskim zakonima o bankama, može zahtijevati zadržavanje postojećeg računa u IPS BiH sustavu banke koja je subjekt statusne promjene."

Dosadašnji stavci (4), (5), (6) i (7) postaju stavci (5), (6), (7) i (8).

U dosadašnjem stavku (5) koji postaje stavak (6) ispred tačke a) dodaje se nova tačka a) koja glasi:

"a) saldo na računima u IPS BiH sustavu banaka koje se spajaju/pripajaju, prenijeti na njihove račune rezervi u KM".

Dosadašnje točke a), b) i c) postaju točke b), c) i d).

U dosadašnjem stavku (6) koji postaje stavak (7) ispred točke a) dodaje se nova točka a) koja glasi:

"a) saldo računa u IPS BiH sustavu banke koja se dijeli, odnosno čija imovina i obveze se odvajaju, prenijeti na njen račun rezervi u KM."

Dosadašnje točke a) i b) postaje točke b) i c).

Članak 7.

(1) Ovaj naputak stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a primjenjuje se od 20.7.2026. godine.

(2) Ovaj će se naputak objaviti i u "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Predsjedateljica
Upravnog vijeća
Centralne banke

Bosne i Hercegovine
Guvernerka

Dr. **Jasmina Selimović**, v. r.

Broj UV-122-02-1-1024-5/26
10. srpnja 2026. godine
Sarajevo

OBRAZAC 2

Naziv nadležne organizacijske jedinice Centralne banke kojoj se zahtjev podnosi

Zahtjev za prijenos sredstava s računa rezervi banke u KM na račun u IPS BiH sustavu

1. Naziv banke: _____

2. Zahtjev za izdvajanje:

a) Datum i vrijeme izdvajanja: _____

b) Iznos izdvajanja: _____

Datum podnošenja zahtjeva:

M.P.

Potpis ovlaštene osobe

На основу члана 7. тачка б) и чланова 36., 57. и 70. Закона о Централној банци Босне и Херцеговине ("Службени гласник БиХ", бр. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 и 32/07) Управни одбор Централне банке Босне и Херцеговине, на 7. сједници одржаној 10.7.2026. године, доноси

**УПУТСТВО
О ДОПУНАМА УПУТСТВА ЗА РАД ПО РАЧУНУ
РЕЗЕРВИ БАНАКА**

Члан 1.

У Упутству за рад по рачуну резерви банака ("Службени гласник БиХ", број 61/23) у члану 6. тачке а) иза ријечи "банке" додају се ријечи "у КМ" а даљни текст је непромијењен.

Иза тачке а) додаје се нова тачка б) која гласи:

"б) са/на рачуна резерви банке у КМ на/са рачун у инстант платном систему Босне и Херцеговине (скраћено: ИПС БиХ)."

Досадашње тачке б), ц) и д) постају тачке ц), д) и е).

Члан 2.

Иза члана 9. додаје се члан 9а. који гласи:

"Члан 9а.

(Пренос средстава са/на рачун резерви банке у КМ на/са рачун у ИПС БиХ систему)

- (1) Пренос средстава са/на рачун резерви банке у КМ на/са рачун у ИПС БиХ систему може се вршити сваког радног дана Централне банке у складу с правилима рада ИПС БиХ система.
- (2) Захтјев за пренос средстава са рачуна резерви у КМ банке на рачун у ИПС БиХ систему банка подноси на Обрасцу 2, који је саставни дио овог упутства.
- (3) Захтјев из става (2) овог члана, овјерен печатом и потписан од стране овлаштене особе из члана 4. овог упутства, доставља се надлежној организационој јединици Централне банке у којој се води рачун резерви електронским путем.
- (4) Пренос средстава са рачуна у ИПС БиХ систему на рачун резерви у КМ банка врши упућивањем SWIFT поруке у ИПС БиХ систем, чиме се повећава стање рачуна резерви у КМ. Изузетно, у току дана на начин прописан правилима рада ИПС БиХ система, пренос средстава може извршити Централна банка, на основу писаног захтјева банке за поврат средстава поднесеног надлежној организационој јединици Централне банке.
- (5) Средства која се налазе на рачуну ИПС БиХ система према пресеку на крају радног дана БПРВ-а у 16:00 сати се не преносе на рачун резерви банке у КМ, али се урачунавају у укупна средства на рачуну резерви у КМ, за праћење и обрачун испуњења обавезне резерве."

Члан 3.

У члану 15. тачке а) иза ријечи "БПРВ-а" додају се нове ријечи "и са рачуна у ИПС БиХ систему".

Члан 4.

У члану 16. става (1) тачке а) иза ријечи "БПРВ-а" додају се ријечи "и са рачуна у ИПС БиХ систему".

Члан 5.

У члану 20. став (1) иза ријечи "резерве" брише се везник "и" и ставља зарез, остали дио текста се наставља до тачке која се брише и додају се ријечи "и рачун банке у ИПС БиХ систему, уз претходни пренос салда на рачун резерви банке у КМ."

У ставу (2) иза ријечи "БПРВ-а" брише се тачка и додају ријечи "и рачун банке у ИПС БиХ систему, уз претходни пренос салда на рачун резерви банке у КМ."

Члан 6.

У члану 22. иза става (3) додаје се нови став (4) који гласи:

"4) Банка којој је издата дозвола за рад на основу статусних промјена банке одређених ентитетским законима о банкама, може захтијевати задржавање постојећег рачуна у ИПС БиХ систему банке која је субјект статусне промјене."

Досадашњи ставови (4), (5), (6) и (7) постају ставови (5), (6), (7) и (8).

У досадашњем ставу (5) који постаје став (6) испред тачке а) додаје се нова тачка а) која гласи:

"а) салдо на рачунима у ИПС БиХ систему банака које се спајају/припајају, пренијети на њихове рачуне резерви у КМ".

Досадашње тачке а), б) и ц) постају тачке б), ц) и д).

У досадашњем ставу (6) који постаје став (7) испред тачке а) додаје се нова тачка а) која гласи:

"а) салдо рачуна у ИПС БиХ систему банке која се дијели, односно чија имовина и обавезе се одвајају, пренијети на њен рачун резерви у КМ."

Досадашње тачке а) и б) постаје тачке б) и ц).

Члан 7.

(1) Ово упутство ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ", а примјењује се од 20.7.2026. године.

(2) Ово упутство ће се објавити и у "Службеним новинама Федерације БиХ", "Службеном гласнику Републике Српске" и "Службеном гласнику Брчко дистрикта БиХ".

Предсједавајућа

Управног одбора

Централне банке

Босне и Херцеговине

Гувернерка

Др Јасмина Селимовић, с. р.

Број
УВ-122-02-1-1024-5/26
10. јула 2026. године
Сарајево

ОБРАЗАЦ 2

Назив надлежне организационе јединице Централне банке којој се захтјев подноси

Захтјев за пренос средстава с рачуна резерви банке у КМ на рачун у ИПС БиХ систему

1. Назив банке: _____

2. Захтјев за издвајање:

а) Датум и вријеме издвајања: _____

б) Износ издвајања: _____

Датум подношења захтјева:

М.П.

Потпис овлаштеносг лица

Na osnovu člana 7. tačka b) i članova 36., 57. i 70. Zakona o Centralnoj banci Bosne i Hercegovine ("Službeni glasnik BiH", br. 1/97, 29/02, 8/03, 13/03, 14/03, 9/05, 76/06 i 32/07), Upravno vijeće Centralne banke Bosne i Hercegovine, na 7. sjednici održanoj 10.7.2026. godine, donosi

**UPUTSTVO
O DOPUNAMA UPUTSTVA ZA RAD PO RAČUNU
REZERV BANAKA**

Član 1.

U Uputstvu za rad po računu rezervi banaka ("Službeni glasnik BiH", broj 61/23) u članu 6. tačke a) iza riječi "banke" dodaju se riječi "u KM" a daljnji tekst je nepromijenjen.

Iza tačke a) dodaje se nova tačka b) koja glasi:

"b) sa/na računa rezervi banke u KM na/sa račun u instant platnom sistemu Bosne i Hercegovine (skraćeno: IPS BiH)."

Dosadašnje tačke b), c) i d) postaju tačke c), d) i e).

Član 2.

Iza člana 9. dodaje se član 9a. koji glasi:

"Član 9a.

(Prenos sredstava sa/na račun rezervi banke u KM na/sa račun u IPS BiH sistemu)

- (1) Prenos sredstava sa/na račun rezervi banke u KM na/sa račun u IPS BiH sistemu može se vršiti svakog radnog dana Centralne banke u skladu s pravilima rada IPS BiH sistema.
- (2) Zahtjev za prenos sredstava sa računa rezervi u KM banke na račun u IPS BiH sistemu banka podnosi na Obrascu 2, koji je sastavni dio ovog uputstva.
- (3) Zahtjev iz stava (2) ovog člana, ovjeren pečatom i potpisan od strane ovlaštene osobe iz člana 4. ovog uputstva, dostavlja se nadležnoj organizacionoj jedinici Centralne banke u kojoj se vodi račun rezervi elektronskim putem.
- (4) Prenos sredstava sa računa u IPS BiH sistemu na račun rezervi u KM banka vrši upućivanjem SWIFT poruke u IPS BiH sistem, čime se povećava stanje računa rezervi u KM. Izuzetno, u toku dana na način propisan pravilima rada IPS BiH sistema, prenos sredstava može izvršiti Centralna banka, na osnovu pisanog zahtjeva banke za povrat sredstava podnesenog nadležnoj organizacionoj jedinici Centralne banke.
- (5) Sredstva koja se nalaze na računu IPS BiH sistema prema presjeku na kraju radnog dana BPRV-a u 16:00 sati se ne prenose na račun rezervi banke u KM, ali se uračunavaju u ukupna sredstva na računu rezervi u KM, za praćenje i obračun ispunjenja obavezne rezerve."

Član 3.

U članu 15. tačke a) iza riječi "BPRV-a" dodaju se nove riječi "i sa računa u IPS BiH sistemu".

Član 4.

U članu 16. stava (1) tačke a) iza riječi "BPRV-a" dodaju se riječi "i sa računa u IPS BiH sistemu".

Član 5.

U članu 20. stav (1) iza riječi "rezerve" briše se veznik "i" i stavlja zarez, ostali dio teksta se nastavlja do tačke koja se briše i dodaju se riječi "i račun banke u IPS BiH sistemu, uz prethodni prenos salda na račun rezervi banke u KM."

U stavu (2) iza riječi "BPRV-a" briše se tačka i dodaju riječi "i račun banke u IPS BiH sistemu, uz prethodni prenos salda na račun rezervi banke u KM."

Član 6.

U članu 22. iza stava (3) dodaje se novi stav (4) koji glasi:

"4) Banka kojoj je izdata dozvola za rad na osnovu statusnih promjena banke određenih entitetskim zakonima o bankama, može zahtijevati zadržavanje postojećeg računa u IPS BiH sistemu banke koja je subjekt statusne promjene."

Dosadašnji stavovi (4), (5), (6) i (7) postaju stavovi (5), (6), (7) i (8).

U dosadašnjem stavu (5) koji postaje stav (6) ispred tačke a) dodaje se nova tačka a) koja glasi:

"a) saldo na računima u IPS BiH sistemu banaka koje se spajaju/pripajaju, prenijeti na njihove račune rezervi u KM".

Dosadašnje tačke a), b) i c) postaju tačke b), c) i d).

U dosadašnjem stavu (6) koji postaje stav (7) ispred tačke a) dodaje se nova tačka a) koja glasi:

"a) saldo računa u IPS BiH sistemu banke koja se dijeli, odnosno čija imovina i obaveze se odvajaju, prenijeti na njen račun rezervi u KM."

Dosadašnje tačke a) i b) postaje tačke b) i c).

Član 7.

(1) Ovo uputstvo stupa na snagu narednog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH", a primjenjuje se od 20.7.2026. godine.

(2) Ovo uputstvo će se objaviti i u "Službenim novinama Federacije BiH", "Službenom glasniku Republike Srpske" i "Službenom glasniku Brčko distrikta BiH".

Predsjedavajuća

Upravnog vijeća

Centralne banke

Bosne i Hercegovine

Guvernerka

Dr. Jasmina Selimović, s. r.

Broj UV-122-02-1-1024-5/26

10. jula 2026. godine

Sarajevo

OBRAZAC 2

Naziv nadležne organizacione jedinice Centralne banke kojoj se zahtjev podnosi

Zahtjev za prenos sredstava s računa rezervi banke u KM na račun u IPS BiH sistemu

1. Naziv banke: _____

2. Zahtjev za izdvajanje:

a) Datum i vrijeme izdvajanja: _____

b) Iznos izdvajanja: _____

Datum podnošenja zahtjeva: _____

M.P.

Potpis ovlaštene osobe

K A Z A L O

**DRŽAVNA REGULATORNA KOMISIJA ZA
ELEKTRIČNU ENERGIJU - DERK**

- 946 Odluka o izboru predsjedatelja Državne regulatorne komisije za električnu energiju (hrvatski jezik) 1
Odluka o izboru predsjedavajućeg Državne regulatorne komisije za električnu energiju (srpski jezik) 2
Odluka o izboru predsjedavajućeg Državne regulatorne komisije za električnu energiju (bosanski jezik) 2

**AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA
BOSNE I HERCEGOVINE**

- 947 Popis lijekova za koje su izdate dozvole za stavljanje lijekova u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 3
Spisak lijekova kojima su izdate dozvole za stavljanje u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (srpski jezik) 14
Spisak lijekova za koje su izdate dozvole za stavljanje lijekova u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (bosanski jezik) 25
948 Popis lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 36
Spisak lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (srpski jezik) 48
Spisak lijekova kojima je izdata dozvola (u obnovljenom postupku) za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (bosanski jezik) 60
949 Popis lijekova kojima je ukinuta dozvola za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 72
Spisak lijekova kojima je ukinuta dozvola za stavljanje u promet na tržištu Bosne i Hercegovine (srpski jezik) 75

Spisak lijekova kojima je ukinuta dozvola za stavljanje u promet na tržište Bosne i Hercegovine (bosanski jezik) 78

**CENTRALNA BANKA
BOSNE I HERCEGOVINE**

- 950 Odluka o dopunama Odluke o utvrđivanju i održavanju obaveznih rezervi i utvrđivanju naknade na iznos rezerve (novelirani tekst) (hrvatski jezik) 81
Odluka o dopunama Odluke o utvrđivanju i održavanju obaveznih rezervi i utvrđivanju naknade na iznos rezerve (novelirani tekst) (srpski jezik) 81
Odluka o dopunama Odluke o utvrđivanju i održavanju obaveznih rezervi i utvrđivanju naknade na iznos rezerve (novelirani tekst) (bosanski jezik) 81
951 Odluka o uspostavi Instant platnog sustava Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 82
Odluka o uspostavljanju Instant platnog sistema Bosne i Hercegovine (srpski jezik) 82
Odluka o uspostavljanju Instant platnog sistema Bosne i Hercegovine (bosanski jezik) 83
952 Odluka o pravilima rada sustava instant plaćanja Centralne banke Bosne i Hercegovine (hrvatski jezik) 83
Odluka o pravilima rada sistema instant plaćanja Centralne banke Bosne i Hercegovine (srpski jezik) 93
Odluka o pravilima rada sistema instant plaćanja Centralne banke Bosne i Hercegovine (bosanski jezik) 102
953 Naputak o dopunama Naputka za rad po računu rezervi banaka (hrvatski jezik) 111
Uputstvo o dopunama Uputstva za rad po računu rezervi banaka (srpski jezik) 113
Uputstvo o dopunama Uputstva za rad po računu rezervi banaka (bosanski jezik) 115

**SLUŽBENI LIST BIH**
JP NIO Službeni List
Bosne i Hercegovine

Jezik ▾ Službena glasila ▾ Oglašavanje Pretraga Vijesti Web shop Info ▾ Javne nabavke ▾

Oglasi Početna / Oglasi

> Pretplata

> Cjenovnik

> Izdavaštvo

> Info - historijat

> Kontakt

> Međun. saradnja

> Korisni linkovi

> Oglasni dio

Prijava

Registracija

Zaboravljena šifra

Oglasi

Oglašavanje dokumenata nevažećim

Poštovani korisnici, molimo da za potrebe dostavljanja oglasa u elektronskoj formi koristite isključivo mail

oglasi@sllist.ba

Kontakt: 033 72 20 49 / 033 72 20 50 - oglasi@sllist.ba

U Malom oglasniku „Službenih novina Federacije BiH“ i „Službenim glasniku BiH“ objavljuje se oglas kojim se lični dokument oglašava nevažećim. Oglas se može predati:

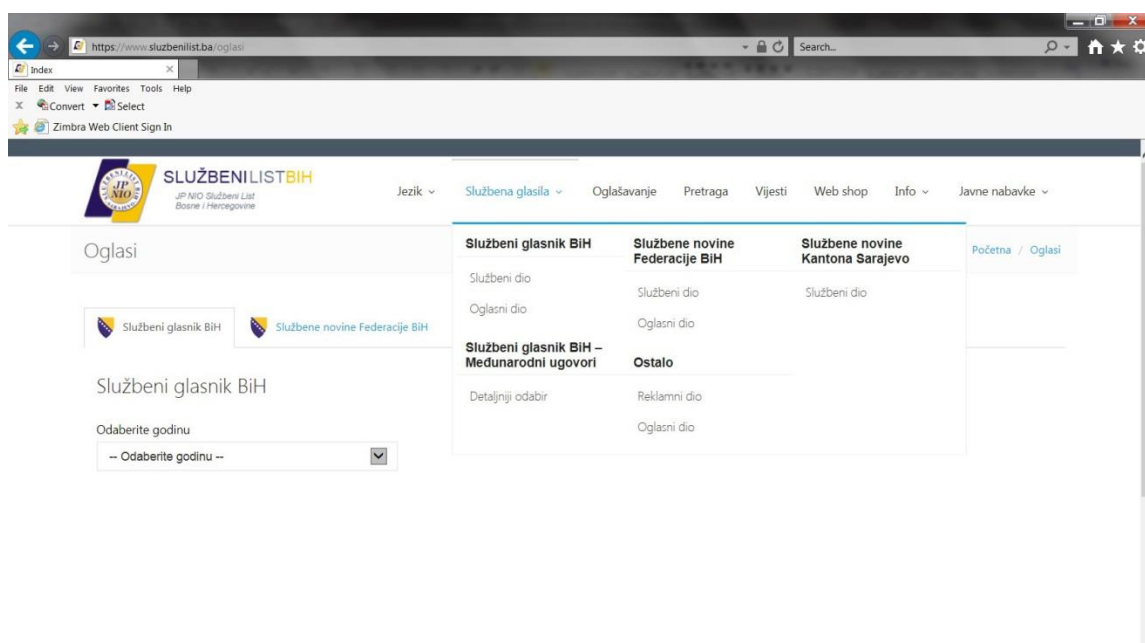
ELEKTRONSKOM POŠTOM - na adresu:
oglasi@sllist.ba

LIČNO – na adresi:
JP NIO SLUŽBENI LIST BIH
Džemala Bijedića 39/III
71000 SARAJEVO
(ponedjeljak - petak od 8 do 14 sati)

Oglasi predani lično plaćaju se gotovinom. S računom koji sadrži tekst oglasa traži se izdavanje novoga osobnog dokumenta.

POŠTOM – slanjem dokumenta i potvrde o uplati novčanoga iznosa potrebnoga za objavu oglasa na adresu:

JP NIO SLUŽBENI LIST BIH
Džemala Bijedića 39/III
71000 SARAJEVO



The screenshot shows a web browser window displaying the official website of the Službeni glasnik BiH. The browser's address bar shows the URL <https://www.sluzbenilist.ba/oglasi>. The website's header includes the logo of the JP NIO Službeni List Bosne i Hercegovine and a navigation menu with links for Jezik, Službena glasila, Oglašavanje, Pretraga, Vijesti, Web shop, Info, and Javne nabavke. The main content area is titled "Oglasi" and features a sidebar on the left with a search filter for "Službeni glasnik BiH" and a dropdown menu to select a year. The main content area displays a table of advertisements, organized into three columns: "Službeni glasnik BiH", "Službene novine Federacije BiH", and "Službene novine Kantona Sarajevo". Each column lists various types of advertisements, such as "Službeni dio", "Oglasni dio", "Službeni glasnik BiH – Međunarodni ugovori", "Ostalo", "Detaljniji odabir", "Reklamni dio", and "Oglasni dio". A "Početna / Oglasi" link is visible in the top right corner of the table.

Službeni glasnik BiH	Službene novine Federacije BiH	Službene novine Kantona Sarajevo
Službeni dio	Službeni dio	Službeni dio
Oglasni dio	Oglasni dio	
Službeni glasnik BiH – Međunarodni ugovori	Ostalo	
Detaljniji odabir	Reklamni dio	
	Oglasni dio	

SLUŽBENI GLASNIK BOSNE I HERCEGOVINE
Izdanje na bosanskom, hrvatskom i srpskom jeziku

СЛУЖБЕНИ ГЛАСНИК БОСНЕ И ХЕРЦЕГОВИНЕ
Издање на босанском, хрватском и српском језику

SLUŽBENI GLASNIK

BOSNE I HERCEGOVINE

Nakladnik: JP NIO Službeni list BiH
Dž. Bijedića 39/III, 71000 Sarajevo, Bosna i Hercegovina
Ravnatelj i odgovorni urednik: Dragan Prusina
Tehnička priprema: Uredništvo JP NIO Službeni list BiH
Tisak: UNIONINVESTPLASTIKA d. d. Sarajevo
Za tiskaru: Muhamed Mirvić

Telefoni:
Centrala: 033 72 20 30
Direktor: 033 72 20 61
Uredništvo: 033 72 20 38
Računovodstvo: 033 72 20 48
Služba za pravne i opće poslove: 033 72 20 51
Pretplata: 033 72 20 54
Oglasni odjel: 033 72 20 49 i 72 20 50
Komercijala sa
poslovnicom i prodajom: 033 72 20 43

Pretplata se utvrđuje polugodišnje, a uplata se vrši UNAPRIJED u korist računa:

UNICREDIT BANK DD 338-320-22000052-11
ASA BANKA DD Sarajevo 134-470-10067655-09
ADDIKO BANK AD
Banja Luka, filijala Brčko 552-000-00000017-12
RAIFFEISEN BANK DD BiH Sarajevo 161-000-00071700-57
Reklamacije za neprimljene brojeve primaju se 20 dana od izlaska lista.

Identifikacijski broj 4200226120002
Porezni broj 01071019
PDV broj 200226120002

Pretplata za II polugodište 2026. godine na
"Službeni glasnik Bosne i Hercegovine", 120,00 KM.

Web izdanje: <http://www.sluzbenilist.ba>

Godišnja pretplata 240,00 KM po korisniku

e-mail: redakcija@slist.ba - oglasis@slist.ba - pretplata@slist.ba
- racunovodstvo@slist.ba - jnb.komercijala@slist.ba