

SPISAK REGISTROVANIH LEKOVA KOJI SADRŽE PSIHOAKTIVNE KONTROLISANE SUPSTANCE. Pregled kreiran dana: 23.01.2026.

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljanju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Apeneta®	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 50mg; boca plastična, 1x30kom	Tapentadol-maleat, hemihidrat 50mg (izraženo na INN)	NR	515-01-02529-20-003	04.05.2022	04.05.2027	KRKA D.D., NOVO MESTO, Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd - Republika Srbija	N02AX06	1087464
§	▲	Apeneta®	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 100mg; boca plastična, 1x30kom	Tapentadol-maleat, hemihidrat 100mg (izraženo na INN)	NR	515-01-02530-20-003	04.05.2022	04.05.2027	KRKA D.D., NOVO MESTO, Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd - Republika Srbija	N02AX06	1087463
§	▲	Apeneta®	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 150mg; boca plastična, 1x30kom	Tapentadol-maleat, hemihidrat 150mg (izraženo na INN)	NR	515-01-02531-20-003	04.05.2022	04.05.2027	KRKA D.D., NOVO MESTO, Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd - Republika Srbija	N02AX06	1087462
§	▲	Apeneta®	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 200mg; boca plastična, 1x30kom	Tapentadol-maleat, hemihidrat 200mg (izraženo na INN)	NR	515-01-02532-20-004	04.05.2022	04.05.2027	KRKA D.D., NOVO MESTO, Šmarješka cesta 6, Novo Mesto, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD Jurija Gagarina 26/V/II, Beograd - Republika Srbija	N02AX06	1087461
§	▲	Bulnexo®	buprenorfin, nalokson	sublingvalna tableta; 2mg+0.5mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 1x(7x1)kom	Buprenorfin-hidrohlorid 2mg(izraženo na INN) Nalokson-hidrohlorid, dihidrat 0.5mg(izraženo na INN)	NR	001960531 2024 59010 007 000 515 021 04 001	06.06.2025	06.06.2075	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC51	1182060
§	▲	Bulnexo®	buprenorfin, nalokson	sublingvalna tableta; 8mg+2mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 1x(7x1)kom	Buprenorfin-hidrohlorid 8mg(izraženo na INN) Nalokson-hidrohlorid, dihidrat 2mg(izraženo na INN)	NR	001960766 2024 59010 007 000 515 021 04 001	06.06.2025	06.06.2075	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC51	1182062
§	▲	Bupensan™ duo	buprenorfin, nalokson	sublingvalna tableta; 2mg+0.5mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 2mg (izraženo na INN); Nalokson- hidrohlorid, dihidrat 0.5mg (izraženo na INN)	NR	515-01-04896-18-001	25.10.2023	25.10.2028	G.L. PHARMA GMBH - Austrija	PMC GROUP DOO BEOGRAD	N07BC51	1182064
§	▲	Bupensan™ duo	buprenorfin, nalokson	sublingvalna tableta; 8mg+2mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 8mg (izraženo na INN); Nalokson- hidrohlorid, dihidrat 2mg (izraženo na INN)	NR	515-01-04897-18-001	25.10.2023	25.10.2028	G.L. PHARMA GMBH - Austrija	PMC GROUP DOO BEOGRAD	N07BC51	1182065
§	▲	Buprefex®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 2mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 2mg(izraženo na INN)	NR	515-01-05435-17-001	26.03.2021	26.03.2026	G.L. PHARMA GMBH, Austrija	MEDIKUNION DOO BEOGRAD	N07BC01	1182072
§	▲	Buprefex®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 8mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 8mg(izraženo na INN)	NR	515-01-05436-17-001	26.03.2021	26.03.2026	G.L. PHARMA GMBH, Austrija	MEDIKUNION DOO BEOGRAD	N07BC01	1182073

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljanju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Buprenorfin Alkaloid®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 2mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 2mg (izraženo na INN)	NR	515-01-05174-19-001	07.08.2020	07.08.2070	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC01	1182051
§	▲	Buprenorfin Alkaloid®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 2mg; blister, 4x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 2mg (izraženo na INN)	NR	515-01-05175-19-001	07.08.2020	07.08.2070	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC01	1182054
§	▲	Buprenorfin Alkaloid®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 8mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 8mg (izraženo na INN)	NR	515-01-05176-19-001	07.08.2020	07.08.2070	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC01	1182052
§	▲	Buprenorfin Alkaloid®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 8mg; blister, 4x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 8mg (izraženo na INN)	NR	515-01-05177-19-001	07.08.2020	07.08.2070	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC01	1182055
§	▲	Buprobol®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 2mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 2mg(izraženo na INN)	NR	515-01-04088-18-001	16.03.2021	16.03.2026	G.L. PHARMA GMBH, Austrija	HEMOFARM AD VRŠAC	N07BC01	1182070
§	▲	Buprobol®	buprenorfin	sublingvalna tableta; 8mg; blister, 1x7kom	Buprenorfin-hidrohlorid 8mg(izraženo na INN)	NR	515-01-04089-18-001	16.03.2021	16.03.2026	G.L. PHARMA GMBH, Austrija	HEMOFARM AD VRŠAC	N07BC01	1182071
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 8mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.16mL	Buprenorfin 8mg/0.16mL (izraženo na INN)	NR	000461779 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182072
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 16mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.32mL	Buprenorfin 16mg/0.32mL (izraženo na INN)	NR	000461780 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182073
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 24mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.48mL	Buprenorfin 24mg/0.48mL (izraženo na INN)	NR	000461781 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182074
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 32mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.64mL	Buprenorfin 32mg/0.64mL (izraženo na INN)	NR	000461782 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182075
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 64mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.18mL	Buprenorfin 64mg/0.18mL (izraženo na INN)	NR	000461783 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182076
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 96mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.27mL	Buprenorfin 96mg/0.27mL (izraženo na INN)	NR	000461784 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182077

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 128mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.36mL	Buprenorfin 128mg/0.36mL (izraženo na INN)	NR	000461785 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182078
§	▲	Buvidal®	buprenorfin	rastvor za injekciju sa produženim oslobađanjem; 160mg; napunjen injekcioni špric, 1x0.45mL	Buprenorfin 160mg/0.45mL (izraženo na INN)	NR	000461786 2023 59010 007 000 515 020 04 001	07.02.2025	07.02.2030	RECHON LIFE SCIENCE AB - Švedska	INSPHARMA S DOO	N07BC01	0182079
§	▲	Codexy®	oksikodon	kapsula, tvrda; 5mg; blister, 3x10kom	Oksikodon-hidrohlorid 5mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-03225-20-003	14.05.2021	14.05.2071	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AA05	1087448
§	▲	Codexy®	oksikodon	kapsula, tvrda; 10mg; blister, 3x10kom	Oksikodon-hidrohlorid 10mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-03226-20-001	14.05.2021	14.05.2071	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AA05	1087449
§	▲	Codexy®	oksikodon	kapsula, tvrda; 20mg; blister, 3x10kom	Oksikodon-hidrohlorid 20mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-03228-20-001	14.05.2021	14.05.2071	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AA05	1087450
§	▲	Doreta®	tramadol, paracetamol	film tableta; 37.5mg+325mg; blister, 2x10kom	Tramadol-hidrohlorid 37.5mg (izraženo na supstancu); Paracetamol 325mg (izraženo na INN)	NR	000456558 2023 59010 007 000 515 021 04 001	08.04.2024	08.04.2074	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02AJ13	1087906
§	▲	Doreta®	tramadol, paracetamol	film tableta; 75mg+650mg; blister, 2x10kom	Tramadol-hidrohlorid 75mg (izraženo na supstancu); Paracetamol 650mg (izraženo na INN)	NR	000456522 2023 59010 007 000 515 021 04 001	18.09.2024	18.09.2074	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02AJ13	1087556
§	▲	Durogesic®	fentanil	transdermalni flaster; 25mcg/h; kesica, 5x1kom	Fentanil 4.2mg/10.5cm2 (izraženo na INN)	NR	000714593 2024 59010 007 000 515 021 04 001	07.02.2025	07.02.2030	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Belgija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD	N02AB03	9087565
§	▲	Durogesic®	fentanil	transdermalni flaster; 50mcg/h; kesica, 5x1kom	Fentanil 8.4mg/21cm2 (izraženo na INN)	NR	000714921 2024 59010 007 000 515 021 04 001	07.02.2025	07.02.2030	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Belgija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD	N02AB03	9087566
§	▲	Durogesic®	fentanil	transdermalni flaster; 75mcg/h; kesica, 5x1kom	Fentanil 12.6mg/31.5cm2 (izraženo na INN)	NR	515-01-02227-21-002	28.07.2022	28.07.2027	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Belgija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD	N02AB03	9087568

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljajući leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Durogesic®	fentanil	transdermalni flaster; 100mcg/h; kesica, 5x1kom	Fentanil 16.8mg/42cm2 (izraženo na INN)	NR	000716066 2024 59010 007 000 515 021 04 001	07.02.2025	07.02.2030	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Belgija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD	N02AB03	9087567
§	▲	Fentanil Piramal	fentanil	rastvor za injekciju; 0.5mg/10mL; ampula, 50x10mL	Fentanil-citrat 0.05mg/mL (izraženo na INN)	SZN	000457537 2023 59010 007 000 515 021 04 001	02.09.2024	02.09.2029	PIRAMAL CRITICAL CARE B.V., Holandija	SLAVIAMED DOO BEOGRAD	N01AH01	0087555
§	▲	Fentanil Rhei	fentanil	rastvor za injekciju; 0.05mg/mL; ampula, 10x10mL	Fentanil-citrat 0.5mg/10mL (izraženo na INN)	SZN	000088173 2024 59010 007 000 515 001 04 001	08.07.2025	08.07.2030	AS KALCEKS - Letonija	RHEI LIFE DOO	N01AH01	0087667
§	▲	Fentanil Rhei	fentanil	rastvor za injekciju; 0.05mg/mL; ampula, 50x10mL	Fentanil-citrat 0.5mg/10mL (izraženo na INN)	SZN	000088412 2024 59010 007 000 515 001 04 001	08.07.2025	08.07.2030	AS KALCEKS - Letonija	RHEI LIFE DOO	N01AH01	0087666
§	▲	Fentanyl citrate- Kalceks	fentanil	koncentrat za rastvor za infuziju; 0.05mg/mL; ampula, 10x10mL	Fentanil-citrat 0.5mg/10mL(izraženo na INN)	NR	515-01-00614-19-001	30.03.2021	30.03.2026	AS KALCEKS, Letonija	RHEI LIFE DOO	N01AH01	0087560
§	▲	Fentanyl citrate- Kalceks	fentanil	koncentrat za rastvor za infuziju; 0.05mg/mL; ampula, 50x10mL	Fentanil-citrat 0.5mg/10mL(izraženo na INN)	NR	515-01-00615-19-001	30.03.2021	30.03.2026	AS KALCEKS, Letonija	RHEI LIFE DOO	N01AH01	0087561
§	▲	Fentanyl Panpharma	fentanil	rastvor za injekciju; 0.5mg/10mL; ampula, 10x10mL	Fentanil-citrat 0.05mg/mL (izraženo na INN)	SZN	515-01-03940-18-001	06.09.2019	06.09.2069	PANPHARMA GMBH, Nemačka	LICENTIS DOO BEOGRAD (NOVI BEOGRAD)	N01AH01	0087559
§	▲	Lefisyo®	levometadon	oralni rastvor; 5mg/mL; boca staklena, 1x10mL	Levometadon-hidrohlorid 5mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	000826576 2024 59010 007 000 515 022 04 001	26.09.2024	06.12.2027	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija SKOPJE	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC05	3087310
§	▲	Lefisyo®	levometadon	oralni rastvor; 5mg/mL; boca staklena, 1x100mL	Levometadon-hidrohlorid 5mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	515-01-01225-21-001	06.12.2022	06.12.2027	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija SKOPJE	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC05	3087308
§	▲	Lefisyo®	levometadon	oralni rastvor; 5mg/mL; boca staklena, 1x500mL	Levometadon-hidrohlorid 5mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	515-01-01226-21-001	06.12.2022	06.12.2027	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija SKOPJE	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC05	3087309
§	▲	Lefisyo®	levometadon	oralni rastvor; 5mg/mL; boca staklena, 1x1000mL	Levometadon-hidrohlorid 5mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	515-01-01227-21-001	06.12.2022	06.12.2027	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija SKOPJE	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC05	3087307
§	▲	METADON ALKALOID®	metadon	oralne kapi, rastvor; 10mg/mL; bočica staklena, 1x10mL	Metadon-hidrohlorid 10mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	515-01-02576-22-001	15.06.2023	15.06.2073	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC02	2087505

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	METADON ALKALOID®	metadon	oralni rastvor; 10mg/mL; boca staklena, 1x100mL	Metadon-hidrohlorid 10mg/mL (izraženo na supstancu)	SZN	515-01-02578-22-001	04.04.2023	04.04.2073	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC02	2087506
§	▲	METADON ALKALOID®	metadon	oralni rastvor; 10mg/mL; boca staklena, 1x1000mL	Metadon-hidrohlorid 10mg/mL (izraženo na supstancu)	SZN	515-01-02579-22-001	04.04.2023	04.04.2073	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N07BC02	2087507
§	▲	Metadon HF	metadon	oralne kapi, rastvor; 10mg/mL; bočica sa kapaljkom, 1x10mL	Metadon-hidrohlorid 10mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	515-01-04716-19-001	18.06.2020	18.06.2025	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N07BC02	2087310
§	▲	Morfin hidrohlorid Alkaloid®	morfin	rastvor za injekciju; 20mg/mL; ampula, 10x1mL	Morfin-hidrohlorid, trihidrat 20mg/mL (izraženo na supstancu)	ZN	000457345 2023 59010 007 000 515 021 04 001	12.02.2024	12.02.2074	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N02AA01	0087854
§	▲	Oramorph®	morfin-sulfat	oralne kapi, rastvor; 20mg/mL; bočica sa kapaljkom, 1x20mL	Morfin-sulfat 20mg/mL (izraženo na supstancu)	NR	000457805 2023 59010 007 000 515 021 04 001	12.08.2024	12.08.2029	L. MOLTENI & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO S.P.A., Italija	PROVIDENS D.O.O., BEOGRAD	N02AA01	3087301
§	▲	Oxydon®	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 5mg+2.5mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Oksikodon-hidrohlorid 5mg (izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid 2.5mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-02530-18-001	10.11.2020	10.11.2025	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AA55	1087668
§	▲	Oxydon®	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 10mg+5mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 6x(10x1)kom	Oksikodon-hidrohlorid 10mg (izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid 5mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-02531-18-001	10.11.2020	10.11.2025	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AA55	1087669
§	▲	Oxydon®	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 20mg+10mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 6x(10x1)kom	Oksikodon-hidrohlorid 20mg (izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid 10mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-02532-18-001	10.11.2020	10.11.2025	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AA55	1087670
§	▲	Palexia®	tapentadol	film tableta; 50mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 50mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01194-19-001	12.11.2019	12.11.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087453
§	▲	Palexia®	tapentadol	film tableta; 75mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 75mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01195-19-001	12.11.2019	12.11.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087454
§	▲	Palexia®	tapentadol	film tableta; 100mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 100mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01196-19-001	12.11.2019	12.11.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087455

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Palexia®SR	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 50mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 50mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01197-19-001	16.12.2019	16.12.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087456
§	▲	Palexia®SR	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 100mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 100mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01198-19-001	16.12.2019	16.12.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087457
§	▲	Palexia®SR	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 150mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 150mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01199-19-001	16.12.2019	16.12.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087458
§	▲	Palexia®SR	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 200mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 200mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01200-19-001	16.12.2019	16.12.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087459
§	▲	Palexia®SR	tapentadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 250mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 3x(10x1)kom	Tapentadol-hidrohlorid 250mg (izraženo na INN)	NR	515-01-01201-19-001	16.12.2019	16.12.2069	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX06	1087460
§	▲	Phenobarbiton HF	fenobarbital	tableta; 15mg; blister, 3x10kom	Fenobarbital 15mg (izraženo na INN)	NR	000024957 2024 59010 007 000 515 002 04 001	19.12.2024	19.12.2029	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N03AA02	1084210
§	▲	Phenobarbiton HF	fenobarbital	tableta; 100mg; blister, 3x10kom	Fenobarbital 100mg (izraženo na INN)	NR	000025022 2024 59010 007 000 515 002 04 001	19.12.2024	19.12.2029	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N03AA02	1084521
§	▲	Phenobarbiton- natrijum HF	fenobarbital	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 220mg/2mL; bočica sa praškom i ampula sa rastvaračem, 5x2mL	Fenobarbital-natrijum 220mg (izraženo na INN)	ZN	515-01-01690-21-001	18.04.2022	18.04.2027	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N03AA02	0084520
§	▲	Rapifen®	alfentanil	rastvor za injekciju/infuziju; 0.5mg/mL; ampula, 10x10mL	Alfentanil-hidrohlorid 0.5mg/mL (izraženo na INN)	SZN	003382289 2024 59010 007 000 515 022 04 001	16.01.2025	09.07.2029	PIRAMAL CRITICAL CARE B.V., Holandija	SLAVIAMED DOO BEOGRAD	N01AH02	0087576
§	▲	Rapifen®	alfentanil	rastvor za injekciju/infuziju; 0.5mg/mL; ampula, 50x10mL	Alfentanil-hidrohlorid 0.5mg/mL (izraženo na INN)	SZN	000457680 2023 59010 007 000 515 021 04 001	09.07.2024	09.07.2029	PIRAMAL CRITICAL CARE B.V., Holandija	SLAVIAMED DOO BEOGRAD	N01AH02	0087575
§	▲	Remifentanil B. Braun	remifentanil	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju; 1mg; bočica staklena, 5x1mg	Remifentanil-hidrohlorid 1mg (izraženo na INN)	SZN	515-01-04533-22-001	07.11.2023	07.11.2073	HAMELN RDS A.S., Slovačka	B.BRAUN ADRIA RSRB D.O.O. BEOGRAD	N01AH06	0087623

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljajući leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Remifentanil B. Braun	remifentanil	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju; 2mg; bočica staklena, 5x2mg	Remifentanil-hidrohlorid 2mg (izraženo na INN)	SZN	515-01-04534-22-001	07.11.2023	07.11.2073	HAMELN RDS A.S., Slovačka	B.BRAUN ADRIA RSRB D.O.O. BEOGRAD	N01AH06	0087624
§	▲	Remifentanil B. Braun	remifentanil	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju; 5mg; bočica staklena, 5x5mg	Remifentanil-hidrohlorid 5mg (izraženo na INN)	SZN	515-01-04535-22-001	07.11.2023	07.11.2073	HAMELN RDS A.S., Slovačka	B.BRAUN ADRIA RSRB D.O.O. BEOGRAD	N01AH06	0087625
§	▲	Sufenta® forte	sufentanil	rastvor za injekciju; 0.25mg/5mL; ampula, 5x5mL	Sufentanil-citrat 0.05mg/mL (izraženo na INN)	SZN	000457366 2023 59010 007 000 515 021 04 001	2.9.2024	2.9.2029	PIRAMAL CRITICAL CARE B.V. - Holandija	SLAVIAMED DOO BEOGRAD	N01AH03	0087171
§	▲	Targinact	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 5mg+2.5mg; blister, 3x10kom.	(izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid, dihidrat 2,73mg (odgovara 2,5mg Nalokson-hidrohlorida, bezvodnog)	NR	515-01-00672-21-001	07.04.2022	07.04.2072	BARD PHARMACEUTICALS LIMITED, Velika Britanija; MUNDIPHARMA DC B.V., Holandija; FIDELIO HEALTHCARE LIMBURG GMBH, Nemačka	MEDIS PHARMA D.O.O. BEOGRAD	N02AA55	1087660
§	▲	Targinact	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 10mg+5mg; blister, 3x10kom	Oksikodon-hidrohlorid 10mg (izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid, dihidrat 5,45mg (odgovara 5mg Nalokson-hidrohlorida, bezvodnog)	NR	515-01-00673-21-001	07.04.2022	07.04.2072	BARD PHARMACEUTICALS LIMITED, Velika Britanija; MUNDIPHARMA DC B.V., Holandija; FIDELIO HEALTHCARE LIMBURG GMBH, Nemačka	MEDIS PHARMA D.O.O. BEOGRAD	N02AA55	1087662
§	▲	Targinact	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 20mg+10mg; blister, 3x10kom	(izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid, dihidrat 10,9mg (odgovara 10mg Nalokson-hidrohlorida, bezvodnog)	NR	515-01-00674-21-001	07.04.2022	07.04.2072	BARD PHARMACEUTICALS LIMITED, Velika Britanija; MUNDIPHARMA DC B.V., Holandija; FIDELIO HEALTHCARE LIMBURG GMBH, Nemačka	MEDIS PHARMA D.O.O. BEOGRAD	N02AA55	1087664
§	▲	Targinact	oksikodon, nalokson	tableta sa produženim oslobađanjem; 40mg+20mg; blister, 3x10kom	(izraženo na supstancu); Nalokson-hidrohlorid, dihidrat 21,8mg (odgovara 20mg Nalokson-hidrohlorida, bezvodnog)	NR	515-01-00675-21-001	07.04.2022	07.04.2072	BARD PHARMACEUTICALS LIMITED, Velika Britanija; MUNDIPHARMA DC B.V., Holandija; FIDELIO HEALTHCARE LIMBURG GMBH, Nemačka	MEDIS PHARMA D.O.O. BEOGRAD	N02AA55	1087666
§	▲	TramaFort®	tramadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 100mg; blister, 2x10kom	Tramadol-hidrohlorid 100mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-02658-21-001	04.07.2022	04.07.2027	PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD, Republika Srbija	PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD	N02AX02	1087650

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljajući leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	TramaFort®	tramadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 150mg; blister, 2x10kom	Tramadol-hidrohlorid 150mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-02659-21-001	04.07.2022	04.07.2027	PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD, Republika Srbija	PHARMASWISS D.O.O., BEOGRAD	N02AX02	1087651
§	▲	TRANSTEC®	buprenorfin	transdermalni flaster; 35mcg/h; kesica, 4x1kom	Buprenorfin 20mg (izraženo na INN)	NR	515-01-04463-18-001	19.11.2021	19.11.2026	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AE01	9182000
§	▲	TRANSTEC®	buprenorfin	transdermalni flaster; 52.5mcg/h; kesica, 4x1kom	Buprenorfin 30mg (izraženo na INN)	NR	515-01-04464-18-001	19.11.2021	19.11.2026	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AE01	9182002
§	▲	TRANSTEC®	buprenorfin	transdermalni flaster; 70mcg/h; kesica, 4x1kom	Buprenorfin 40mg (izraženo na INN)	NR	515-01-04465-18-001	19.11.2021	19.11.2026	GRUNENTHAL GMBH, Nemačka	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AE01	9182001
§	▲	Trodon	tramadol	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 2x10kom	Tramadol-hidrohlorid 50mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-00595-21-001	21.09.2021	21.09.2071	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX02	1087530
§	▲	Trodon	tramadol	rastvor za injekciju/infuziju; 100mg/2mL; ampula, 5x2mL	Tramadol-hidrohlorid 100mg/2mL (izraženo na supstancu)	ZN	515-01-00597-21-001	14.12.2021	14.12.2071	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX02	0087533
§	▲	Trodon	tramadol	rastvor za injekciju/infuziju; 50mg/mL; ampula, 5x1mL	Tramadol-hidrohlorid 50mg/mL (izraženo na supstancu)	ZN	515-01-00596-21-001	13.12.2021	13.12.2071	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX02	0087531
§	▲	Trodon	tramadol	tableta sa produženim oslobađanjem; 100mg; blister, 1x10kom	Tramadol-hidrohlorid 100mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-03421-20-001	10.05.2021	10.05.2071	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N02AX02	1087553
§	▲	Ultiva®	remifentanil	prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju; 2mg; bočica staklena, 5x2mg	Remifentanil-hidrohlorid 2mg (izraženo na INN)	SZN	001984506 2024 59010 007 000 515 021 04 001	20.06.2025	20.06.2075	AVARA LISCATE PHARMACEUTICAL SERVICES S.P.A. - Italija; GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. - Italija	CLINRES FARMACIJA D.O.O. BEOGRAD	N01AH06	0087621
§	▲	Victanyl®	fentanil	transdermalni flaster; 25mcg/h; kesica, 5x1kom	Fentanil 4.125mg/7.5cm2 (izraženo na INN)	NR	002147856 2024 59010 007 000 515 021 04 001	13.05.2025	13.05.2075	MERCKLE GMBH, Nemačka; LUYE PHARMA AG – Nemačka; ACTAVIS GROUP PTC EHF, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AB03	9087201
§	▲	Victanyl®	fentanil	transdermalni flaster; 50mcg/h;kesica, 5x1kom	Fentanil 8.25mg/15cm2 (izraženo na INN)	NR	002148012 2024 59010 007 000 515 021 04 001	13.05.2025	13.05.2075	MERCKLE GMBH, Nemačka; LUYE PHARMA AG – Nemačka; ACTAVIS GROUP PTC EHF, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AB03	9087202

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
§	▲	Victanyl®	fentanil	transdermalni flaster; 75mcg/h;kesica, 5x1kom	Fentanil 12.375mg/22.5cm2 (izraženo na INN)	NR	002148161 2024 59010 007 000 515 021 04 001	13.05.2025	13.05.2075	MERCKLE GMBH, Nemačka; LUYE PHARMA AG – Nemačka; ACTAVIS GROUP PTC EHF, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AB03	9087203
§	▲	Victanyl®	fentanil	transdermalni flaster; 100mcg/h;kesica, 5x1kom	Fentanil 16.5mg/30cm2 (izraženo na INN)	NR	002148259 2024 59010 007 000 515 021 04 001	13.05.2025	13.05.2075	MERCKLE GMBH, Nemačka; LUYE PHARMA AG – Nemačka; ACTAVIS GROUP PTC EHF, Island	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02AB03	9087200
§	▲	ZARACET®	tramadol, paracetamol	film tableta; 37.5mg+325mg; blister, 2x10kom	Tramadol-hidrohlorid 37.5mg (izraženo na supstancu); Paracetamol 325mg (izraženo na INN)	NR	000457306 2023 59010 007 000 515 021 04 001	19.09.2024	19.09.2074	BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D. - Hrvatska	PREDSTAVNIŠTVO BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., BEOGRAD (VOŽDOVAC)	N02AJ13	1087910
§	▲	ZARACET®	tramadol, paracetamol	film tableta; 75mg+650mg; blister, 3x10kom	Paracetamol 650mg (izraženo na INN); Tramadol-hidrohlorid 75mg (izraženo na supstancu)	NR	000457307 2023 59010 007 000 515 021 04 001	19.09.2024	19.09.2074	BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D. - Hrvatska	PREDSTAVNIŠTVO BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., BEOGRAD (VOŽDOVAC)	N02AJ13	1087911
§	Δ	Concerta®	metilfenidat	tableta sa produženim oslobađanjem; 18mg; boca plastična, 1x30kom	Metilfenidat-hidrohlorid 18mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-03917-21-001	26.08.2022	26.08.2027	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Belgija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD	N06BA04	1073190
§	Δ	Concerta®	metilfenidat	tableta sa produženim oslobađanjem; 36mg; boca plastična, 1x30kom	Metilfenidat-hidrohlorid 36mg (izraženo na supstancu)	NR	515-01-03918-21-001	26.08.2022	26.08.2027	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Belgija	PREDSTAVNIŠTVO JANSSEN-CILAG KFT BEOGRAD	N06BA04	1073191
	▲	Apaurin®	diazepam	obložena tableta; 5mg; blister, 2x15kom	Diazepam 5mg (izraženo na INN)	R	003353157 2024 59010 007 000 515 021 04 001	28.08.2025	28.08.2075	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D. - Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA01	1071172
	▲	Apaurin®	diazepam	tableta; 10mg; blister, 2x15kom	Diazepam 10mg (izraženo na INN)	R	003353163 2024 59010 007 000 515 021 04 001	28.08.2025	28.08.2075	KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D. - Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA01	1071175
	▲	Bensedin®	diazepam	rastvor za injekciju/infuziju; 10mg/2mL; ampula, 10x2mL	Diazepam 10mg/2mL (izraženo na INN)	Z	515-01-00996-22-001	21.03.2023	21.03.2073	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA01	0071123
	▲	Bensedin®	diazepam	tableta; 2mg; blister, 2x15kom	Diazepam 2mg (izraženo na INN)	R	515-01-00447-22-001	20.01.2023	20.01.2028	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA01	1071120

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljanju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	▲	Bensedin®	diazepam	tableta; 5mg; blister, 3x10kom	Diazepam 5mg (izraženo na INN)	R	515-01-00448-22-001	20.01.2023	20.01.2028	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA01	1071121
	▲	Bensedin®	diazepam	tableta; 10mg; blister, 3x10kom	Diazepam 10mg (izraženo na INN)	R	515-01-00449-22-001	20.01.2023	20.01.2028	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA01	1071122
	▲	Bromazepam Dr. Max	bromazepam	tableta; 1.5mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 1.5mg (izraženo na INN)	R	000461362 2023 59010 007 000 515 020 04 001	19.11.2024	19.11.2029	SANECA PHARMACEUTICALS A.S. - Slovačka	DR. MAX WAREHOUSE D.O.O.	N05BA08	1071510
	▲	Bromazepam Dr. Max	bromazepam	tableta; 3mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 3mg (izraženo na INN)	R	000461363 2023 59010 007 000 515 020 04 001	19.11.2024	19.11.2029	SANECA PHARMACEUTICALS A.S. - Slovačka	DR. MAX WAREHOUSE D.O.O.	N05BA08	1071511
	▲	Bromazepam HF	bromazepam	tableta; 1.5mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 1.5mg (izraženo na INN)	R	515-01-01221-21-001	26.01.2022	26.01.2072	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA08	1071720
	▲	Bromazepam HF	bromazepam	tableta; 3mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 3mg (izraženo na INN)	R	515-01-01222-21-001	26.01.2022	26.01.2072	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA08	1071721
	▲	Bromazepam HF	bromazepam	tableta; 6mg; blister, 1x20kom	Bromazepam 6mg (izraženo na INN)	R	515-01-01223-21-001	26.01.2022	26.01.2072	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA08	1071722
	▲	Demetrin®	prazepam	tableta; 10mg; blister, 2x10kom	Prazepam 10mg (izraženo na INN)	R	000457626 2023 59010 007 000 515 021 04 001	18.11.2024	18.11.2029	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA11	1071640
	▲	Diazepam HF	diazepam	tableta; 2mg; blister, 3x10kom	Diazepam 2mg (izraženo na INN)	R	000457521 2023 59010 007 000 515 021 04 001	19.02.2024	19.02.2029	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA01	1071700
	▲	Diazepam HF	diazepam	tableta; 5mg; blister, 3x10kom	Diazepam 5mg (izraženo na INN)	R	000457522 2023 59010 007 000 515 021 04 001	19.02.2024	19.02.2029	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA01	1071701
	▲	Diazepam HF	diazepam	tableta; 10mg; blister, 3x10kom	Diazepam 10mg (izraženo na INN)	R	515-01-02402-22-001	23.05.2023	23.05.2028	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA01	1071702
	▲	Dormicum®	midazolam	rastvor za injekciju; 5mg/5mL; ampula, 10x5mL	Midazolam 1mg/mL (izraženo na INN)	Z	515-01-01630-22-001	25.04.2023	25.04.2073	CENEXI - Francuska; CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH - Nemačka	CLINRES FARMACIJA D.O.O. BEOGRAD	N05CD08	0071834
	▲	Dormicum®	midazolam	rastvor za injekciju; 15mg/3mL; ampula, 5x3mL	Midazolam 5mg/mL (izraženo na INN)	Z	515-01-01631-22-001	28.04.2023	28.04.2073	CENEXI - Francuska; CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH - Nemačka	CLINRES FARMACIJA D.O.O. BEOGRAD	N05CD08	0071835

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljajući leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	▲	Flormidal®	midazolam	film tableta; 15mg; blister, 3x10kom	Midazolam-maleat 15mg (izraženo na INN)	R	515-01-00895-21-001	26.01.2022	26.01.2072	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05CD08	1071461
	▲	Helex®	alprazolam	tableta; 0.25mg; blister, 2x15kom	Alprazolam 0.25mg (izraženo na INN)	R	515-01-01550-20-001	17.02.2021	17.02.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; KRKA FARMA D.O.O., Hrvatska	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071755
	▲	Helex®	alprazolam	tableta; 0.5mg; blister, 2x15kom	Alprazolam 0.5mg (izraženo na INN)	R	515-01-01551-20-001	17.02.2021	17.02.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; KRKA FARMA D.O.O., Hrvatska	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071756
	▲	Helex®	alprazolam	tableta; 1mg; blister, 2x15kom	Alprazolam 1mg (izraženo na INN)	R	515-01-01552-20-001	17.02.2021	17.02.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; KRKA FARMA D.O.O., Hrvatska	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071757
	▲	Klonazepam Remedica	klonazepam	tableta; 2mg; blister, 3x10kom	Klonazepam 2mg (izraženo na INN)	R	515-01-01189-21-001	22.11.2021	22.11.2071	REMEDICA LTD, Kipar	FARMALOGIST D.O.O. BEOGRAD	N03AE01	1084255
	▲	Ksalol®	alprazolam	tableta; 0.25mg; blister, 2x15kom	Alprazolam 0.25mg (izraženo na INN)	R	515-01-01900-22-001	18.04.2023	18.04.2073	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA12	1071750
	▲	Ksalol®	alprazolam	tableta; 0.5mg; blister, 2x15kom	Alprazolam 0.5mg (izraženo na INN)	R	515-01-01901-22-001	18.04.2023	18.04.2073	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA12	1071751
	▲	Ksalol®	alprazolam	tableta; 1mg; blister, 2x15kom	Alprazolam 1mg (izraženo na INN)	R	515-01-01902-22-001	18.04.2023	18.04.2073	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA12	1071752
	▲	Lexaurin®	bromazepam	tableta; 1.5mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 1.5mg (izraženo na INN)	R	515-01-02882-19-001	28.04.2020	28.04.2070	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA08	1071320
	▲	Lexaurin®	bromazepam	tableta; 3mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 3mg (izraženo na INN)	R	515-01-02883-19-001	28.04.2020	28.04.2070	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA08	1071322
	▲	Lexaurin®	bromazepam	tableta; 6mg; blister, 2x15kom	Bromazepam 6mg (izraženo na INN)	R	515-01-02884-19-001	28.04.2020	28.04.2070	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N05BA08	1071324
	▲	Lexilium®	bromazepam	tableta; 1.5mg; blister, 3x10kom	Bromazepam 1.5mg (izraženo na INN)	R	515-01-03745-22-001	24.08.2023	24.08.2073	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05BA08	1071624
	▲	Lexilium®	bromazepam	tableta; 3mg; blister, 3x10kom	Bromazepam 3mg (izraženo na INN)	R	515-01-03746-22-001	24.08.2023	24.08.2073	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05BA08	1071626
	▲	Lexilium®	bromazepam	tableta; 6mg; blister, 3x10kom	Bromazepam 6mg (izraženo na INN)	R	515-01-03747-22-001	24.08.2023	24.08.2073	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05BA08	1071628

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	▲	Lorazepam HF	lorazepam	tableta; 1mg; blister, 2x15kom	Lorazepam 1mg (izraženo na INN)	R	515-01-01955-21-001	06.07.2022	06.07.2027	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA06	1071710
	▲	Lorazepam HF	lorazepam	tableta; 2,5mg; blister, 2x10kom	Lorazepam 2,5mg (izraženo na INN)	R	515-01-01956-21-001	06.07.2022	06.07.2027	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA06	1071711
	▲	LORSILAN®	lorazepam	tableta; 1mg; blister, 1x30kom	Lorazepam 1mg (izraženo na INN)	R	515-01-04271-19-001	30.07.2021	30.07.2026	BELUPO D.D., Hrvatska	PREDSTAVNIŠTVO BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., BEOGRAD	N05BA06	1071715
	▲	LORSILAN®	lorazepam	tableta; 2,5mg; blister, 1x20kom	Lorazepam 2,5mg (izraženo na INN)	R	515-01-04272-19-001	30.07.2021	30.07.2026	BELUPO D.D., Hrvatska	PREDSTAVNIŠTVO BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., BEOGRAD	N05BA06	1071714
	▲	Losepan®	lorazepam	tableta; 1mg; blister, 3x10kom	Lorazepam 1mg (izraženo na INN)	R	000461871 2023 59010 007 000 515 020 04 001	24.06.2025	24.06.2030	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA06	1071716
	▲	Losepan®	lorazepam	tableta; 2.5mg; blister, 2x10kom	Lorazepam 2,5mg (izraženo na INN)	R	000461872 2023 59010 007 000 515 020 04 001	24.06.2025	24.06.2030	GALENICA AD BEOGRAD, Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N05BA06	1071717
	▲	Maprazax®	alprazolam	tableta; 0.25mg; blister, 3x10kom	Alprazolam 0.25mg (izraženo na INN)	R	001971450 2024 59010 007 000 515 021 04 001	04.06.2025	04.06.2075	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071501
	▲	Maprazax®	alprazolam	tableta; 0.5mg; blister, 3x10kom	Alprazolam 0.5mg (izraženo na INN)	R	001971336 2024 59010 007 000 515 021 04 001	04.06.2025	04.06.2075	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071502
	▲	Maprazax®	alprazolam	tableta; 1mg; blister, 3x10kom	Alprazolam 1mg (izraženo na INN)	R	001971268 2024 59010 007 000 515 021 04 001	04.06.2025	04.06.2075	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071500
	▲	Midazolam Accord	midazolam	rastvor za injekciju/infuziju; 1mg/mL; ampula, 10x5mL	Midazolam-hidrohlorid 1mg/mL (izraženo na INN)	Z	515-01-00681-20-001	01.11.2022	01.11.2027	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O., Poljska; ACCORD HEALTHCARE LIMITED, Velika Britanija	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD	N05CD08	0071846
	▲	Midazolam Accord	midazolam	rastvor za injekciju/infuziju; 5mg/mL; ampula, 10x3mL	Midazolam-hidrohlorid 5mg/mL (izraženo na INN)	Z	515-01-00683-20-001	01.11.2022	01.11.2027	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O., Poljska; ACCORD HEALTHCARE LIMITED, Velika Britanija	EVROPA LEK PHARMA D.O.O. BEOGRAD	N05CD08	0071845

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljanju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	▲	Midazolam Kalceks	midazolam	rastvor za injekciju/infuziju; 5mg/mL; ampula, 10x1mL	Midazolam 5mg/mL (izraženo na INN)	Z	515-01-03870-19-001	20.04.2021	20.04.2026	AS KALCEKS, Letonija	RHEI LIFE DOO BEOGRAD	N05CD08	0071842
	▲	Midazolam Kalceks	midazolam	rastvor za injekciju/infuziju; 15mg/3mL; ampula, 10x3mL	Midazolam 15mg/3mL (izraženo na INN)	Z	515-01-03871-19-001	20.04.2021	20.04.2026	AS KALCEKS, Letonija	RHEI LIFE DOO BEOGRAD	N05CD08	0071843
	▲	Midazolam Panpharma	midazolam	rastvor za injekciju/infuziju; 15mg/3mL; ampula, 10x3mL	Midazolam 5mg/mL (izraženo na INN)	Z	000456969 2023 59010 007 000 515 021 04 001	11.10.2024	11.10.2074	PANPHARMA GMBH, Nemačka	LICENTIS DOO BEOGRAD (NOVI BEOGRAD)	N05CD08	0071839
	▲	Nipam®	nitrazepam	tableta; 5mg; blister, 1x10kom	Nitrazepam 5mg (izraženo na INN)	R	515-01-00482-23-001	30.11.2023	30.11.2073	BOSNALIJEK D.D., Bosna i Hercegovina	PREDSTAVNIŠTVO BOSNALIJEK DD, BEOGRAD	N05CD02	1077260
	▲	OKSAZEPAM BELUPO	oksazepam	tableta; 15mg; blister, 1x30kom	Oksazepam 15mg (izraženo na INN)	R	515-01-00947-21-001	18.10.2021	18.10.2071	BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., Hrvatska	PREDSTAVNIŠTVO BELUPO, LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., BEOGRAD	N05BA04	1071666
	▲	Rivotril®	klonazepam	tableta; 2mg; blister, 3x10kom	Klonazepam 2mg (izraženo na INN)	R	515-01-01691-21-001	26.11.2021	26.11.2071	GALENICA AD BEOGRAD - Republika Srbija	GALENICA AD BEOGRAD	N03AE01	1084402
	▲	Xanax®	alprazolam	tableta; 0.25mg; blister, 3x10kom	Alprazolam 0.25mg (izraženo na INN)	R	515-01-02596-22-001	04.04.2023	04.04.2028	MYLAN HUNGARY KFT. - Mađarska; PFIZER ITALIA S.R.L., Italija	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071330
	▲	Xanax®	alprazolam	tableta; 0.5mg; blister, 3x10kom	Alprazolam 0.5mg (izraženo na INN)	R	515-01-02598-22-001	04.04.2023	04.04.2028	MYLAN HUNGARY KFT. - Mađarska; PFIZER ITALIA S.R.L., Italija	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N05BA12	1071331
	Δ	Belbien®	zolpidem	film tableta; 10mg; blister, 2x10kom	Zolpidem-tartarat 10mg (izraženo na supstancu)	R	000457633 2023 59010 007 000 515 021 04 001	12.09.2024	12.09.2074	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05CF02	1077302
	Δ	Demetrin®	prazepam	tableta; 10mg; blister, 2x10kom	Prazepam 10mg(izraženo na INN)	R	000457626 2023 59010 007 000 515 021 04 001	18.11.2024	18.11.2029	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N05BA11	1071640
	Δ	Elumela®	pregabalin	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 8x7kom	Pregabalin 50mg(izraženo na INN)	R	515-01-04209-21-001	15.12.2022	15.12.2072	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N03AX16	1084850
	Δ	Elumela®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 8x7kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	515-01-04211-21-001	15.12.2022	15.12.2072	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N03AX16	1084851

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljanju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	Δ	Elumela®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 8x7kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	515-01-04212-21-001	15.12.2022	15.12.2072	HEMOFARM AD VRŠAC, Republika Srbija	HEMOFARM AD VRŠAC	N03AX16	1084852
	Δ	Epica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 9x10kom	Pregabalin 50mg(izraženo na INN)	R	001741889 2024 59010 007 000 515 021 04 001	05.05.2025	05.05.2075	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084300
	Δ	Epica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 6x10kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	001741893 2024 59010 007 000 515 021 04 001	05.05.2025	05.05.2075	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084302
	Δ	Epica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 6x10kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	001741904 2024 59010 007 000 515 021 04 001	05.05.2025	05.05.2075	BALKANPHARMA-DUPNITSA AD, Bugarska	ACTAVIS D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084305
	Δ	Gabapreg®	pregabalin	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 9x10kom	Pregabalin 50mg(izraženo na INN)	R	515-01-02481-21-001	18.10.2022	18.10.2027	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA, Grčka; PHARMATHEN SA, Grčka	GALENICA AD BEOGRAD	N03AX16	1084922
	Δ	Gabapreg®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	515-01-02482-21-001	18.10.2022	18.10.2027	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA, Grčka; PHARMATHEN SA, Grčka	GALENICA AD BEOGRAD	N03AX16	1084923
	Δ	Gabapreg®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	515-01-02483-21-001	18.10.2022	18.10.2027	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA, Grčka; PHARMATHEN SA, Grčka	GALENICA AD BEOGRAD	N03AX16	1084924
	Δ	Lunata®	zolpidem	film tableta; 5mg; blister, 2x10kom	Zolpidem-tartarat 5mg (izraženo na supstancu)	R	515-01-03707-21-001	27.10.2022	27.10.2072	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija; ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Republika Srbija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05CF02	1077311
	Δ	Lunata®	zolpidem	film tableta; 10mg; blister, 2x10kom	Zolpidem-tartarat 10mg (izraženo na supstancu)	R	515-01-03708-21-001	27.10.2022	27.10.2072	ALKALOID AD SKOPJE, Republika Severna Makedonija; ALKALOID D.O.O. BEOGRAD, Republika Srbija	ALKALOID D.O.O. BEOGRAD	N05CF02	1077313
	Δ	Lyricea®	pregabalin	kapsula, tvrda; 25mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 25mg(izraženo na INN)	R	515-01-00601-21-001	30.07.2021	30.07.2071	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka; MEDIS INTERNATIONAL A.S., VYROBNÍ ZAVOD BOLATICE - Češka; MYLAN HUNGARY KFT., Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084742

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	Δ	Lyrica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 1x14kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	002082069 2024 59010 007 000 515 022 04 001	22.07.2024	30.07.2071	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084770
	Δ	Lyrica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	515-01-00602-21-001	30.07.2021	30.07.2071	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka; MEDIS INTERNATIONAL A.S., VYROBNÍ ZÁVOD BOLATICE - Češka; MYLAN HUNGARY KFT., Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084736
	Δ	Lyrica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 1x14kom	Pregabalin 150mg (izraženo na INN)	R	002082069 2024 59010 007 000 515 022 04 002	18.07.2024	30.07.2071	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084771
	Δ	Lyrica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	515-01-00603-21-001	30.07.2021	30.07.2071	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka; MEDIS INTERNATIONAL A.S., VYROBNÍ ZÁVOD BOLATICE - Češka; MYLAN HUNGARY KFT., Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084738
	Δ	Lyrica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 225mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 225mg(izraženo na INN)	R	515-01-00410-20-00	10.08.2020	10.08.2070	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka; MEDIS INTERNATIONAL A.S., VYROBNÍ ZÁVOD BOLATICE - Češka; MYLAN HUNGARY KFT., Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084747
	Δ	Lyrica®	pregabalin	kapsula, tvrda; 300mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 300mg(izraženo na INN)	R	515-01-00604-21-001	30.07.2021	30.07.2071	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH - BETRIEBSSTATT FREIBURG, Nemačka; MEDIS INTERNATIONAL A.S., VYROBNÍ ZÁVOD BOLATICE - Češka; MYLAN HUNGARY KFT., Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084745

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	Δ	Pragiola®	pregabalin	kapsula, tvrda; 25mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 25mg(izraženo na INN)	R	515-01-04613-20-001	06.08.2021	06.08.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; TAD PHARMA GMBH, Nemačka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084102
	Δ	Pragiola®	pregabalin	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 50mg(izraženo na INN)	R	515-01-04614-20-001	06.08.2021	06.08.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; TAD PHARMA GMBH, Nemačka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084105
	Δ	Pragiola®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	515-01-04615-20-001	06.08.2021	06.08.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; TAD PHARMA GMBH, Nemačka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084108
	Δ	Pragiola®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	515-01-04616-20-001	06.08.2021	06.08.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; TAD PHARMA GMBH, Nemačka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084134
	Δ	Pragiola®	pregabalin	kapsula, tvrda; 300mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 300mg(izraženo na INN)	R	515-01-04617-20-001	06.08.2021	06.08.2071	KRKA D.D., NOVO MESTO, Slovenija; TAD PHARMA GMBH, Nemačka	KRKA-FARMA D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084143
	Δ	Pregabalin Viatris	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 4x(14x1)kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	515-01-04235-21-001	12.09.2022	12.09.2072	LOGITERS, LOGISTICA PORTUGAL, S.A. – Portugalija; MYLAN GERMANY GMBH – Nemačka; MYLAN HUNGARY KFT. - Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084144
	Δ	Pregabalin Viatris	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister deljiv na pojedinačne doze, 4x(14x1)kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	515-01-04236-21-001	12.09.2022	12.09.2072	LOGITERS, LOGISTICA PORTUGAL, S.A. – Portugalija; MYLAN GERMANY GMBH – Nemačka; MYLAN HUNGARY KFT. - Mađarska	VIATRIS HEALTHCARE D.O.O. BEOGRAD	N02BF02	1084145
	Δ	Pregalix®	pregabalin	kapsula, tvrda; 50mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 50mg(izraženo na INN)	R	515-01-00173-20-002	01.04.2021	01.04.2026	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA – Grčka; PHARMATHEN SA - Grčka	GOODWILL PHARMA DOO SUBOTICA	N03AX16	1084919
	Δ	Pregalix®	pregabalin	kapsula, tvrda; 75mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 75mg(izraženo na INN)	R	515-01-00174-20-002	01.04.2021	01.04.2026	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA – Grčka; PHARMATHEN SA - Grčka	GOODWILL PHARMA DOO SUBOTICA	N03AX16	1084920
	Δ	Pregalix®	pregabalin	kapsula, tvrda; 150mg; blister, 4x14kom	Pregabalin 150mg(izraženo na INN)	R	515-01-00175-20-002	01.04.2021	01.04.2026	PHARMATHEN INTERNATIONAL SA – Grčka; PHARMATHEN SA - Grčka	GOODWILL PHARMA DOO SUBOTICA	N03AX16	1084921

Narko- tik	Dejstvo	Naziv leka	INN	Oblik, jačina i pakovanje leka	Kvalitativni i kvantitativni sastav leka	Režim izdavanja leka	Broj rešenja o stavljanju leka u promet	Datum rešenja o stavljaju leka u promet	Datum važenja rešenja	Proizvođač (proizvođači)	Nosilac dozvole	ATC	JKL
	Δ	Sanval®	zolpidem	film tableta; 5mg; blister, 2x10kom	Zolpidem-tartarat 5mg (izraženo na supstancu)	R	515-01-02184-21-001	04.05.2022	04.05.2072	LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., Slovenija	PREDSTAVNIŠTVO SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. BEOGRAD	N05CF02	1077301
	Δ	Sanval®	zolpidem	film tableta; 10mg; blister, 2x10kom	Zolpidem-tartarat 10mg (izraženo na supstancu)	R	515-01-02185-21-001	04.05.2022	04.05.2072	LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., Slovenija	PREDSTAVNIŠTVO SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D. BEOGRAD	N05CF02	1077300