

Na osnovu člana 16. stav 2. Zakona o Vladi Zeničko-dobojskog kantona - Prečišćeni tekst („Službene novine Zeničko-dobojskog kantona“, broj: 7/10 i 3/23), na prijedlog Ministarstva zdravstva, Vlada Zeničko-dobojskog kantona, na 124. sjednici, održanoj 10.04.2026. godine,
d o n o s i

O D L U K U
O UTVRĐIVANJU LISTE LIJEKOVA
PO POSEBNOM ODOBRENJU, KAO I NAČINU I POSTUPKU UTVRĐIVANJA
PRAVA OSIGURANIH LICA NA KORIŠTENJE LIJEKOVA SA LISTE NA
TERET SREDSTAVA ZAVODA ZDRAVSTVENOG OSIGURANJA ZENIČKO-
DOBOJSKOG KANTONA

DIO PRVI - LISTA LIJEKOVA PO POSEBNOM ODOBRENJU

Član 1.
(Predmet)

- (1) Ovom odlukom utvrđuje se Lista lijekova po posebnom odobrenju (u daljem tekstu: Lista), kao i način i postupak utvrđivanja prava osiguranih lica na korištenje lijekova sa Liste, na teret sredstava Zavoda zdravstvenog osiguranja Zeničko-dobojskog kantona (u daljem tekstu: Zavod).
- (2) Sastavni dio ove odluke je Lista iz stava (1) ovog člana (ANEKS).

Član 2.
(Sadržaj Liste)

Lista je sačinjena prema internacionalno nezaštićenim nazivima lijeka - INN (u daljem tekstu: generički naziv lijeka), kao i Anatomsko-terapijsko-kemijskoj klasifikaciji lijekova Svjetske zdravstvene organizacije (u daljem tekstu: ATC).

Član 3.
(Obavezni podaci o lijekovima na Listi)

Obavezni podaci o lijekovima na Listi su sljedeći:

- a) šifra lijeka prema Anatomsko-terapijsko-kemijskoj klasifikaciji lijekova – ATC,
- b) internacionalno nezaštićeno ime lijeka – INN,
- c) farmaceutski oblik, jačina i pakovanje lijeka,
- d) medicinske indikacije i
- e) režim propisivanja i izdavanja lijeka.

DIO DRUGI - PRAVO OSIGURANIH LICA NA KORIŠTENJE LIJEKOVA SA LISTE I
POSTUPAK ZA OSTVARIVANJE PRAVA

Član 4.
(Komisija)

- (1) Utvrđivanje prava osiguranih lica na korištenje lijekova sa Liste, nakon preporuke ordinirajućeg liječnika, specijaliste ili subspecijaliste određene grane medicine, vrši Komisija za utvrđivanje prava korištenja lijekova sa Liste lijekova po posebnom odobrenju (u daljem tekstu: Komisija) koju na prijedlog direktora Zavoda imenuje Upravni odbor Zavoda.
- (2) Komisija se sastoji od najmanje 3 (tri) člana i 3 (tri) zamjenika člana i imenuje se na period od godinu dana iz reda istaknutih stručnjaka iz oblasti medicine i farmacije.

- (3) U radu Komisije mogu učestvovati i stručnjaci iz određenih specijalnosti, ako to zahtijeva priroda rješavanja pojedinačnog zahtjeva osiguranog lica.

Član 5.

(Poslovnik o radu Komisije)

- (1) Rad Komisije odvija se na sjednicama, a u slučaju izuzetne hitnosti članovi Komisije mogu ocjenu i mišljenje dati i pisanim odnosno elektronskim putem.
- (2) Sva pitanja u vezi sazivanja, rada i načina odlučivanja Komisije uređuju se Poslovníkom o radu Komisije za utvrđivanje prava korištenja lijekova sa Liste lijekova po posebnom odobrenju, na koji saglasnost daje direktor Zavoda.
- (3) Poslovník iz stava (2) ovog člana Komisija je obavezna donijeti u roku od 15 dana od dana imenovanja i dostaviti na saglasnost direktoru Zavoda.

Član 6.

(Postupak podnošenja zahtjeva)

- (1) Zahtjev za korištenje lijekova sa Liste podnosi osigurano lice, odnosno zakonski zastupnik osiguranog lica ukoliko je osigurano lice malodobno ili lišeno poslovne sposobnosti.
- (2) Uz zahtjev iz stava (1) ovog člana, obavezno se dostavlja medicinska dokumentacija koja se odnosi na liječenje osiguranog lica, vezana za oboljenje radi koga se traži odobravanje korištenja lijeka sa Liste i originalni fiskalni račun za kupljeni lijek ukoliko je osigurano lice podnijelo zahtjev za refundaciju sredstava za kupljeni lijek.
- (3) Zahtjev iz stava (1) ovog člana podnosi se Zavodu, sa naznakom za Komisiju za utvrđivanje prava korištenja lijekova sa Liste lijekova po posebnom odobrenju.

Član 7.

(Ocjena i mišljenje Komisije)

- (1) Nakon razmatranja dokumentiranog zahtjeva osiguranog lica iz člana 6. ove Odluke, Komisija daje obrazloženu ocjenu i mišljenje i predlaže direktoru Zavoda jedno od sljedećih rješenja:
 - a) da donese rješenje kojim se utvrđuje pravo osiguranog lica na nabavku određenog lijeka ili refundaciju cijene određenog lijeka sa Liste,
 - b) da donese rješenje kojim se odbija zahtjev osiguranog lica za nabavku određenog lijeka ili refundaciju cijene određenog lijeka sa Liste.
- (2) Ukoliko Komisija utvrdi da je potrebno da osigurano lice izvrši dopunu medicinske dokumentacije koja je neophodna za davanje obrazložene ocjene i mišljenja Komisije, obavezna je pismeno konstatovati koja je medicinska dokumentacija potrebna i uputiti pismenu obavijest osiguranom licu da izvrši dopunu medicinske dokumentacije.

Član 8.

(Rješenje)

- (1) U skladu sa ocjenom i mišljenjem Komisije, direktor Zavoda u roku od 15 dana donosi rješenje kojim se osiguranom licu priznaje pravo na korištenje lijekova sa Liste, način i dužina trajanja liječenja odobrenim lijekom, kao i način propisivanja i izdavanja odobrenog lijeka ili rješenje kojim se odbija zahtjev za korištenje lijekova.
- (2) Protiv rješenja iz stava (1) ovog člana, može se podnijeti žalba Komisiji za prava osiguranih lica Zeničko-dobojskog kantona, u roku od 15 dana od dana prijema rješenja.
- (3) Odluka Komisije iz stava (2) ovog člana donesena po žalbi osiguranog lica na rješenje direktora Zavoda iz stava (1) ovog člana je konačna.
- (4) Zavod izvršava rješenje iz stava (1) ovog člana, odnosno odluku Drugostepene komisije za prava osiguranih lica Zavoda iz stava (3) ovog člana.

DIO TREĆI – POSTUPAK ODOBRAVANJA LIJEKOVA KOJI SE NE NALAZE NA LISTI I LISTA ČEKANJA

Član 9.

(Postupak i način odobravanja lijekova koji se ne nalaze na Listi)

- (1) Uvažavajući specifičnosti pojedinih oboljenja na području Zeničko-dobojskog kantona, Komisija može u izuzetno opravdanom slučaju, po zahtjevu osiguranog lica, a na osnovu dostavljene medicinske dokumentacije koja ukazuje da se radi o specifičnom oboljenju, odobriti korištenje lijeka koji se ne nalazi na Listi, uz posebno stručno obrazloženje razloga za odobravanje određenog lijeka.
- (2) Zahtjev iz stava (1) ovog člana, osigurano lice podnosi u skladu sa članom 6. ove odluke.
- (3) Po zahtjevu iz stava (2) ovog člana, Komisija daje obrazloženu ocjenu i mišljenje i predlaže direktoru Zavoda jedno od sljedećih rješenja:
 - a) priznavanje prava na nabavku određenog lijeka ili refundaciju cijene određenog lijeka koji se ne nalazi na Listi,
 - b) odbijanje zahtjeva.
- (4) Ukoliko Komisija utvrdi da je potrebno da osigurano lice izvrši dopunu medicinske dokumentacije koja je neophodna za davanje obrazložene ocjene i mišljenja Komisije, obavezna je pismeno konstatovati koja je medicinska dokumentacija potrebna i uputiti pismenu obavijest osiguranom licu da izvrši dopunu medicinske dokumentacije.
- (5) U skladu sa ocjenom i mišljenjem Komisije direktor Zavoda donosi rješenje u skladu sa članom 8. ove odluke.

Član 10.

(Lista čekanja)

- (1) Direktor Zavoda na prijedlog Komisije može utvrditi Listu čekanja za korištenje prava na lijekove sa Liste (u daljem tekstu: Lista čekanja), kada za to postoje opravdani razlozi.
- (2) Lista čekanja iz stava (1) ovog člana, utvrđuje se u zavisnosti od medicinskih indikacija, kao i zdravstvenog stanja pacijenta, uvažavajući princip da prednost imaju djeca i osigurana lica do navršanih 26 godina starosti.
- (3) Na Listu čekanja ne mogu biti uvrštena osigurana lica čije zdravstveno stanje zahtijeva hitno korištenje indiciranog lijeka sa Liste, odnosno čije zdravstveno stanje ukazuje da je životno ugroženo. Komisija daje ocjenu i mišljenje o opravdanosti hitnog korištenja lijeka sa Liste, na način i u skladu sa ovom odlukom.
- (4) Lista čekanja se obavezno utvrđuje kada su raspoloživa finansijska sredstva Zavoda, planirana za ove namjene nedostatna.

DIO ČETVRTI – MONITORING, REVIZIJA I FINANSIRANJE LISTE

Član 11.

(Kontrola i godišnji izvještaj)

Zavod vrši kontinuiranu kontrolu potrošnje sredstava i primjene Liste i obavezan je Ministarstvu zdravstva dostaviti godišnji izvještaj o izvršenoj kontroli.

Član 12.

(Revizija liste)

- (1) Na osnovu izvještaja o kontroli potrošnje sredstava i primjene Liste iz člana 11. ove odluke, zdravstvenih potreba osiguranih lica utvrđenih za područje Zeničko-dobojskog kantona, kao i opredijeljenih finansijskih sredstava za ove namjene u Finansijskom planu Zavoda za fiskalnu godinu, vrši se godišnja revizija Liste.

- (2) Reviziju Liste vrši Zavod i prijedlog revidirane Liste dostavlja Ministarstvu zdravstva Zeničko-dobojskog kantona, radi razmatranja i usvajanja od strane Vlade Zeničko-dobojskog kantona.

Član 13.

(Finansiranje korištenja lijekova sa Liste)

Finansiranje korištenja lijekova sa Liste vrši se na teret sredstava Zavoda, a saglasno Finansijskom planu Zavoda za fiskalnu godinu.

DIO PETI - PRELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Član 14.

(Rok za imenovanje Komisije)

Komisiju iz člana 4. ove odluke, Upravni odbor Zavoda obavezan je imenovati u roku od 15 dana od dana stupanja na snagu ove odluke.

Član 15.

(Neriješeni zahtjevi)

Podneseni a neriješeni zahtjevi za korištenje lijekova sa Liste koji su u postupku rješavanja, rješavat će se u skladu sa propisima koji su važili do donošenja ove odluke.

Član 16.

(Prestanak važenja)

Danom stupanja na snagu ove odluke prestaje da važi Odluka o utvrđivanju Liste lijekova po posebnom odobrenju, kao i načinu i postupku utvrđivanja prava osiguranika na korištenje lijekova sa liste na teret sredstava Zavoda zdravstvenog osiguranja Zeničko-dobojskog kantona („Službene novine Zeničko-dobojskog kantona“, broj: 9/18).

Član 17.

(Stupanje na snagu)

Ova odluka stupa na snagu u roku od 8 dana od dana objavljivanja u "Službenim novinama Zeničko-dobojskog kantona".

Broj: 02-33-7165/26

Datum, 10.04.2026. godine

Zenica

PREMIJER
po ovlaštenju

Dženana Čišija

DOSTAVLJENO:

1x Ministarstvo zdravstva,

1x Zavod zdravstvenog osiguranja Zeničko-dobojskog kantona,
putem Ministarstva,

1x Sve ugovorne apoteke i zdravstvene ustanove,

putem Zavoda zdravstvenog osiguranja Zeničko-dobojskog kantona,

1x „Službene novine Zeničko-dobojskog kantona“,

1x a/a.

LISTA LIJEKOVA PO POSEBNOM ODOBRENJU ZENIČKO-DOBOJSKOG KANTONA

ANEKS

Redni broj	ATC klasifikacija	Nezaštićeno/generičko/ime lijeka / INN	Oblik, jačina i pakovanje lijeka	Medicinska indikacija	Režim propisivanja	Napomena
1	2	3	4	5	6	7
1	B01AB04	dalteparin	1) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici; 2500 i.j./1 doza; 10 jednodoznih napunjenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju 2) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici; 5000 i.j./1 doza; 10 jednodoznih napunjenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju	Lijek se odobrava: - kod utvrđene trudnoće nakon jednog ili više gubitaka ploda u drugom ili trećem trimestru trudnoće, uz pregled i pisani nalaz ginekologa sa detaljnom ginekološkom anamnezom, - ukoliko u toku trudnoće postoji sumnja na mogući razvoj trombofilije potrebna je preporuka ginekologa (sa detaljnom internističkom anamnezom), te pregledom, nalazom, mišljenjem i uputama hematologa po čijim će se daljim preporukama postupati, - u toku trudnoće kod dokazane trombofilije po preporuci hematologa terapijski tretirati prema medicinskim pravilima zasnovanim na dokazima.	Rp po uputi ginekologa i hematologa	
2	B01AB05	enoksaparin	1) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici; 2000 i.j./0.2 ml ili 20 mg/0,2 ml ili 100 mg/ 1 ml; 10 napunjenih šprica s 0,2 ml rastvora 2) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 4000 i.j./0.4 ml ili 40 mg/0,4 ml ili 100 mg/ 1 ml; 10 napunjenih šprica s 0,4 ml rastvora 3) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 6000 i.j./0.6 ml ili 60 mg/0,6 ml ili 100 mg/ 1 ml; , 2 napunjene šprice s 0,6 ml rastvora 4) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 6000 i.j./0.6 ml ili 60 mg/0,6 ml ili 100 mg/ 1 ml; , 10 napunjenih šprica s 0,6 ml rastvora	Lijek se odobrava: - kod utvrđene trudnoće nakon jednog ili više gubitaka ploda u drugom ili trećem trimestru trudnoće, uz pregled i pisani nalaz ginekologa sa detaljnom ginekološkom anamnezom, - ukoliko u toku trudnoće postoji sumnja na mogući razvoj trombofilije potrebna je preporuka ginekologa (sa detaljnom internističkom anamnezom), te pregledom, nalazom, mišljenjem i uputama hematologa po čijim će se daljim preporukama postupati, - u toku trudnoće kod dokazane trombofilije po preporuci hematologa terapijski tretirati prema medicinskim pravilima zasnovanim na dokazima.	Rp po uputi ginekologa i hematologa	

			<p>4) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 6000 i.j./0.6 ml ili 60 mg/0,6 ml ili 100 mg/ 1 ml; , 10 napunjenih šprica s 0,6 ml rastvora</p> <p>5) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 8000 i.j./0.8 ml ili 80 mg/0,8 ml ili 100 mg/ 1 ml; 2 napunjene šprice s 0,8 ml rastvora</p> <p>6) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 8000 i.j./0.8 ml ili 80 mg/0,8 ml ili 100 mg/ 1 ml; 10 napunjenih šprica s 0,8 ml rastvora</p> <p>7) rastvor za injekciju u napunjenoj šprici, 10000 i.j./1 ml, 10 napunjenih šprica s 1 ml rastvora</p>			
3	G04BE03	sildenafil	<p>1) filmom obložena tableta; 20 mg; 90 filmom obloženih tableta</p> <p>2) prašak za oralnu suspenziju; 10 mg/1 mL; 1 staklena boca sa 32,27 g praška za oralnu suspenziju, u kutiji</p>	Plućna hipertenzija, po preporuci pulmologa ili konzilija Odjela za interne bolesti kliničkog/bolničkog centra, nakon sprovedenog bolničkog liječenja	Rp spec	
4	H01AC01	somatropin	<p>1) prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu; 5,3 mg/1 ml; 1 napunjeni injekcioni pen</p> <p>2) rastvor za injekciju; 10 mg/1,5 ml; 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju</p> <p>3) prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu; 12 mg/1 ml; 1 napunjeni injekcioni pen</p> <p>☒ ☒</p>	<p>Poremećaji u rastu uzrokovani nedovoljnim izlučivanjem hormona rasta (apsolutna deficijencija hormona rasta, hipopituitarizam, Turnerov sindrom, kod hronične bubrežne insuficijencije, Prader-Wilijev sindrom (PWS), kod djece rođene male tjelesne težine i/ili dužine za gestacijsku dob, koja nisu nadoknadila zaostajanje u rastu do treće godine - nizak rast).</p> <p>Propisuje se po uputi pedijatra endokrinologa, nakon potvrđene dijagnoze.</p> <p>Lijek se propisuje do završenog koštanog sazrijevanja uz svježi nalaz subspecijaliste pedijatrijskog endokrinologa (ne stariji od 6 mjeseci).</p>	Rp spec po uputi subspecijaliste	Prema definiciji WHO dijete je do 18 god.
5	H01AC08	somatrogon	<p>1) otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici; 24 mg/1.2 ml; 1 napunjena brizgalica sa 1,2 ml otopine za injekciju, u kutiji</p> <p>2) otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici; 60 mg/1.2 ml; 1 napunjena brizgalica sa 1,2 ml otopine za injekciju, u kutiji</p>	<p>Dokazana apsolutna deficijencija hormona rasta (hipopituitarizam)</p> <p>Propisuje se po uputi pedijatra endokrinologa, nakon potvrđene dijagnoze.</p> <p>Lijek se propisuje do završenog koštanog sazrijevanja uz svježi nalaz subspecijaliste pedijatrijskog endokrinologa (ne stariji od 6 mjeseci).</p>	Rp spec po uputi subspecijaliste	Prema definiciji WHO dijete je do 18 god.

6	H02AB09	hidrokortison	tableta; 10 mg; 100 tableta	Mb. Addison i stanja po operaciji ili poremećaju rada nadbubrežnih žlijezda sa posljedicom izraženog nedostatka hormona kore nadbubrežne žlijezde, po preporuci subspecijaliste pedijatrijskog endokrinologa ili interniste/endokrinologa. Kontrolni nalaz svakih 6 mjeseci.	Rp spec po uputi subspecijaliste	
7	H04AA01	glukagon	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju; 1 mg/1 bočica; 1 staklena bočica sa praškom i 1 šprica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u plastičnoj kutiji	Tretman teških hipoglikemijskih reakcija kod djece oboljele od dijabetesa mellitus tip 1. Pravo na novu bočicu lijeka ostvaruje se jedanput godišnje ili istekom roka trajanja ili po potrošnji prethodne bočice što se evidentira u nalazu pedijatra koji se prilaže uz zahtjev za odobravanje ovog lijeka.	Rp spec	
8	J01GB01	tobramicin	rastvor za raspršivanje; 300 mg/4 ml; 56 jednodoznih spremnika	Lijek se primjenjuje u terapiji cistične fibroze, isključivo po preporuci pneumoftiziologa, pedijatra sa subspecijalizacijom iz pulmoalergologije i pulmologa.	Rp spec po uputi subspecijaliste	
9	J05AX05	inozin acedoben dimepranol	1) tableta; 500 mg; 50 tableta 2) prašak za oralni rastvor; 1000 mg/1 kesica; 24 kesice sa praškom za oralni rastvor, u kutiji 3) sirup; 50 mg/1 mL; 150 ml sirupa u staklenoj boci i kašika za doziranje, u kutiji	Subakutni sklerozirajući panencefalitis /SSPE/ Prijava bolesti, evidentiranje potvrđene dijagnoze.	Rp spec	
10	L02AE04	triptorelin	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju; 3.75 mg/1 ml; 1 šprica sa 172 mg mikrokapsula praška i 1 šprica sa 1 ml rastvarača za suspenziju za injekciju, u kutiji	Liječenje dokazanog centralnog preranog puberteta (djevojčice mlađe od 9 godina, dječaci mlađi od 10 godina).	Rp spec	

11	L04AA06	mikofenolna kiselina ²	1) gastrozistentna tableta; 180 mg; 120 gastrozistentnih tableta, u kutiji 2) kapsula; 250 mg; 100 kapsula 3) gastrozistentna tableta; 360 mg; 120 gastrozistentnih tableta, u kutiji	Terminalni stadij nefropatije kod sistemskog lupusa po nalazu subspecijaliste nefrologa ili otpusnog pisma. Odobriti tokom godinu dana 3 originalna pakovanja.	Rp spec po uputi subspecijaliste	
12	L04AX02	talidomid	kapsula; 50 mg; 28 kapsula ²	Neliječeni multipli mijelom pacijenata starijih od 65 godina. Propisuje se jednokratno u količini jednog originalnog pakovanja na osnovu nalaza subspecijaliste hematologa ili otpusnog pisma.	Rp spec po uputi subspecijaliste	
13	M03AX01 ²	botulinski toksin tipa A*	prašak za rastvor za injekciju; 500 jedinica/1 bočica 1 bočica	Cerebralna paraliza djece do navršениh 6 godina sa dinamičkim equinovarusom i mentalnim urednim statusom. Odobrava se jednokratno 1 bočica lijeka po preporuci KCU Sarajevo ili KCU Tuzla Lijek nije uvršten u Registar lijekova Bosne i Hercegovine Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine.	Rp spec po uputi KCU	
14	M03BX01	baklofen	1) tableta; 10 mg; 50 tableta 2) tableta; 25 mg; 50 tableta	RVI paraplegičari, cerebralna paraliza, SSPE. Odobrava se na osnovu specijalističkog nalaza neurologa, neuropedijatra ili otpusnog pisma iz bolničkog /kliničkog centra.	Rp spec	

15	M05BX04	denosumab	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici; 60 mg/1 ml; 1 napunjena staklena injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu u blisteru, u kutiji	Liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca koji imaju povećan rizik od pojave fraktura. Kriteriji za propisivanje: -nakon neuspjelog dvogodišnjeg liječenja bifosfonatima, kod pacijenata kod kojih je T-score na DEXA na L 1 – L 4 \leq -2,5 ili na vratu bedrena kosti također T-score \leq -2,5, -kod pacijenata koji imaju gastrointestinalne smetnje kao što su ulcus ventriculi ili ulcus duodeni, erozivni gastritis i GERB, a zbog agresivnog dejstva lijekova iz grupe bifosfonata na gastrointestinalni trakt, dozvoljeno je uključiti denosumab bez predhodne primjene bifosfonata a kod gore navedenog T-scorea, -kao prevencije primarne frakture kuka kod pacijenata sa gore navedenim T-scoreom, -kao prevencija sekundarne osteoporotične frakture kod pacijenata koji su već imali jednu ili više fraktura. Propisuje se po uputi specijaliste fizikalne medicine i rehabilitacije i specijaliste reumatologa.	Rp spec	Refundacija iznosa za kupovinu jednog originalnog pakovanja lijeka, jednom godišnje, u visini od 50%. Predviđeni broj pacijenata za 2026. godinu: 80.
16	N05BA01	diazepam*	1) rastvor za rektalnu upotrebu; 5 mg/2,5 ml; 2) rastvor za rektalnu upotrebu; 10 mg/2,5 ml;	Stanja epileptičnih napada i febrilnih konvulzija kod dijagnosticiranog SSPE. Lijek nije uvršten u Registar lijekova Bosne i Hercegovine Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine.	Rp spec	
17	N07AA02	piridostigmin	1) film obložena tableta; 60 mg; 20 filmom obloženih tableta 2) film obložena tableta; 60 mg; 150 filmom obloženih tableta ☒	Mijastenija gravis Lijek se propisuje na osnovu specijalističkog nalaza ili otpusnog pisma.	Rp spec	
18	N03AF01	karbamazepin*	sirup; 100 mg/5ml	Epilepsija Lijek se propisuje na osnovu subspecijalističkog nalaza ili otpusnog pisma neuropedijatra za pedijatrijski uzrast u kojem se ne može odrediti doza lijeka oralnim oblicima sa A liste. Lijek nije uvršten u Registar lijekova Bosne i Hercegovine Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine.	Rp spec po uputi subspecijaliste	

19	N03AG01	natrijum-valproat*	kapi; 300 mg;	Epilepsija Lijek se propisuje na osnovu subspecialističkog nalaza ili otpusnog pisma neuropedijatra za pedijatrijski uzrast u kojem se ne može odrediti doza lijeka oralnim oblicima sa A liste. Lijek nije uvršten u Registar lijekova Bosne i Hercegovine Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine.	Rp spec po uputi subspecialiste	
20	V06CA	nutritivi bez fenilalanina	prašak; 400 g ili 500 g; kutija	Fenilketonurija Prašak se odobrava u količini za 3 mjeseca terapije navedenoj na subspecialističkom nalazu ili otpusnom pismu iz kliničkog/bolničkog centra	Rp spec	
21	V06DX02	namirnice bez glutena	brašno; 500 g; kutija	Celijakija Prema nalazu pedijatra/interniste gastroenterologa ili otpusnog pisma kliničkog/bolničkog centra sa potvrđenom dijagnozom. Brašno se odobrava u količini za 3 mjeseca: - djeca do 3 godine starosti 3 kg mjesečno, - djeca od 4 do 12 godina starosti 4 kg mjesečno, - ostali uzrasti 5 kg mjesečno.	Rp spec po uputi gastroenterologa pedijatra /interniste	
22	pripravak galenskog laboratorija	mast na bazi jecoris olei vaselinum	mast	Lijek se odobrava u mjesečnoj količini za rijetku, tešku formu bolesti kože (Erythrodermia ichthyosiformis congenitalis).	Rp po uputi dermatologa	
<p>NAPOMENA:</p> <p>- Lijek označen (*) je lijek koji nema dozvolu za stavljanje lijeka u promet, izdatu od Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine.</p> <p>- Oblik, jačina i pakovanje lijeka ne smije biti limitirajući faktor za utvrđivanje prava osiguranog lica na lijek sa Liste, ako nezaštićeni naziv i indikacija odgovaraju podacima navedenim na ovoj Listi.</p>						

MINISTRICA

dr Aida Salčinović