

UGOVOR
IZMEĐU
KRALJEVINE BELGIJE, REPUBLIKE BUGARSKE,
ČEŠKE REPUBLIKE, KRALJEVINE DANSKE,
SAVEZNE REPUBLIKE NJEMAČKE, REPUBLIKE ESTONIJE, IRSKE,
HELENSKE REPUBLIKE, KRALJEVINE ŠPANJOLSKE, FRANCUSKE REPUBLIKE,
TALIJANSKE REPUBLIKE, REPUBLIKE CIPRA, REPUBLIKE LATVIJE,
REPUBLIKE LITVE, VELIKOG VOJVODSTVA LUKSEMBURGA,
REPUBLIKE MAĐARSKE, REPUBLIKE MALTE,
KRALJEVINE NIZOZEMSKE, REPUBLIKE AUSTRIJE,
REPUBLIKE POLJSKE, PORTUGALSKE REPUBLIKE, RUMUNJSKE,
REPUBLIKE SLOVENIJE, SLOVAČKE REPUBLIKE,
REPUBLIKE FINSKE, KRALJEVINE ŠVEDSKE,
UJEDINJENE KRALJEVINE VELIKE BRITANIJE I SJEVERNE IRSKE
(DRŽAVE ČLANICE EUROPSKE UNIJE)

I
REPUBLIKE HRVATSKE

O PRISTUPANJU
REPUBLIKE HRVATSKE EUROPSKOJ UNIJI

NJEGOVO VELIČANSTVO KRALJ BELGIJANACA,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE BUGARSKE,

PREDSJEDNIK ČEŠKE REPUBLIKE,

NJEZINO VELIČANSTVO KRALJICA DANSKE,

PREDSJEDNIK SAVEZNE REPUBLIKE NJEMAČKE,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE ESTONIJE,

PREDSJEDNIK IRSKE,

PREDSJEDNIK HELENSKE REPUBLIKE,

NJEGOVO VELIČANSTVO KRALJ ŠPANJOLSKE,

PREDSJEDNIK FRANCUSKE REPUBLIKE,

REPUBLIKA HRVATSKA,

PREDSJEDNIK TALIJANSKE REPUBLIKE,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE CIPRA,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE LATVIJE,

PREDSJEDNICA REPUBLIKE LITVE,

NJEGOVA KRALJEVSKA VISOST VELIKI VOJVODA OD LUKSEMBURGA,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE MAĐARSKE,

PREDSJEDNIK MALTE,

NJEZINO VELIČANSTVO KRALJICA NIZOZEMSKE,

SAVEZNI PREDSJEDNIK REPUBLIKE AUSTRIJE,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE POLJSKE,

PREDSJEDNIK PORTUGALSKE REPUBLIKE,

PREDSJEDNIK RUMUNJSKE,

PREDSJEDNIK REPUBLIKE SLOVENIJE,

PREDSJEDNIK SLOVAČKE REPUBLIKE,

PREDSJEDNICA REPUBLIKE FINSKE,

VLADA KRALJEVINE ŠVEDSKE,

NJEZINO VELIČANSTVO KRALJICA UJEDINJENE KRALJEVINE VELIKE BRITANIJE I
SJEVERNE IRSKE,

JEDINSTVENI u želji da postignu ciljeve Europske unije,

ODLUČNI nastaviti proces stvaranja sve tješnje povezane unije među narodima Europe na već postavljenim temeljima,

UZIMAJUĆI U OBZIR da članak 49. Ugovora o Europskoj uniji daje europskim državama mogućnost da postanu članicama Unije,

UZIMAJUĆI U OBZIR da je Republika Hrvatska podnijela zahtjev da postane članica Unije,

UZIMAJUĆI U OBZIR da se Vijeće nakon pribavljena mišljenja Komisije i suglasnosti Europskog parlamenta izjasnilo u prilog primanju Republike Hrvatske u članstvo,

SPORAZUMJELI SU SE o uvjetima za primanje u članstvo i prilagodbama Ugovora o Europskoj uniji, Ugovora o funkcioniranju Europske unije i Ugovora o osnivanju Europske zajednice za atomsku energiju koje treba provesti te su u tu svrhu odredili kao svoje opunomoćenike:

NJEGOVO VELIČANSTVO KRALJ BELGIJANACA

Elija DI RUPA
predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK REPUBLIKE BUGARSKE

Boyka BORISSOVA
predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK ČEŠKE REPUBLIKE

Petra NECASA
predsjednika Vlade

NJEZINO VELIČANSTVO KRALJICA DANSKE

Helle THORNING-SCHMIDT

predsjednicu Vlade

PREDSJEDNIK SAVEZNE REPUBLIKE NJEMAČKE

Dr. Angelu MERKEL

kancelarku

PREDSJEDNIK REPUBLIKE ESTONIJE

Andrusa ANSIPA

predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK IRSKE

Endu KENNYJA

Taoiseach (predsjednika Vlade)

PREDSJEDNIK HELENSKE REPUBLIKE

Lucasa PAPADEMOSA

predsjednika Vlade

NJEGOVO VELIČANSTVO KRALJ ŠPANJOLSKE

Joséa Luisa RODRIGUEZA ZAPATERA

predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK FRANCUSKE REPUBLIKE

Jeana LEONETTIJA
ministra za Europu

REPUBLIKA HRVATSKA

Ivu JOSIPOVIĆA
predsjednika

Jadranku KOSOR
predsjednicu Vlade

PREDSJEDNIK TALIJANSKE REPUBLIKE

Sen. Prof. Marija MONTIJA
predsjednika Vijeća ministara

PREDSJEDNIK REPUBLIKE CIPRA

Demetrisa CHRISTOFIASA
predsjednika

PREDSJEDNIK REPUBLIKE LATVIJE

Valdisa DOMBROVSKISA
predsjednika Vlade

PREDSJEDNICA REPUBLIKE LITVE

Daliju GRYBAUSKAITĖ
predsjednicu

NJEGOVA KRALJEVSKA VISOST VELIKI VOJVODA OD LUKSEMBURGA

Jean-Claudea JUNCKERA

predsjednika Vlade, državnog ministra

PREDSJEDNIK REPUBLIKE MAĐARSKE

Viktora ORBÁNA

predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK MALTE

Lawrencea GONZIJA

predsjednika Vlade

NJEZINO VELIČANSTVO KRALJICA NIZOZEMSKE

Marka RUTTEA

predsjednika Vlade, ministra za opće poslove

SAVEZNI PREDsjedNIK REPUBLIKE AUSTRIJE

Wenera FAYMANNA

saveznog kancelara

PREDsjedNIK REPUBLIKE POLJSKE

Donalda TUSKA

predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK PORTUGALSKE REPUBLIKE

Pedra PASSOSA COELHA
predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK RUMUNJSKE

Traiana BĂSESCUA
predsjednika

PREDSJEDNIK REPUBLIKE SLOVENIJE

Boruta PAHORA
predsjednika Vlade

PREDSJEDNIK SLOVAČKE REPUBLIKE

Ivetu RADICOVU
predsjednicu Vlade

PREDSJEDNICA REPUBLIKE FINSKE

Jyrkija KATAINENA
predsjednika Vlade

VLADA KRALJEVINE ŠVEDSKE

Fredrika REINFELDTA
predsjednika Vlade

NJEZINO VELIČANSTVO KRALJICA UJEDINJENE KRALJEVINE VELIKE BRITANIJE I
SJEVERNE IRSKE

Rt. Hon. Davida CAMERONA
predsjednika Vlade

KOJI su se, razmijenivši svoje punomoći, za koje je utvrđeno da su u valjanom i propisanom
obliku,

SPORAZUMJELI KAKO SLIJEDI:

ČLANAK 1.

1. Republika Hrvatska ovime postaje članica Europske unije i Europske zajednice za atomsku energiju.
2. Republika Hrvatska postaje stranka Ugovora o Europskoj uniji, Ugovora o funkcioniranju Europske unije i Ugovora o osnivanju Europske zajednice za atomsku energiju, kako su izmijenjeni ili dopunjeni.
3. Uvjeti primanja u članstvo i prilagodbe ugovorâ iz stavka 2. koje to primanje povlači za sobom utvrđeni su u Aktu priloženom ovom Ugovoru. Odredbe tog Akta sastavni su dio ovog Ugovora.

ČLANAK 2.

Odredbe o pravima i obvezama država članica te ovlastima i nadležnostima institucija Unije, kako su utvrđene u ugovorima kojih Republika Hrvatska postaje stranka na temelju članka 1. stavka 2., primjenjuju se i na ovaj Ugovor.

ČLANAK 3.

1. Visoke ugovorne stranke ratificiraju ovaj Ugovor u skladu sa svojim ustavnim odredbama. Isprave o ratifikaciji polažu se kod Vlade Talijanske Republike do 30. lipnja 2013.
2. Smatra se da je ratifikacijom ovog Ugovora Republika Hrvatska ujedno ratificirala ili odobrila sve izmjene ugovorâ iz članka 1. stavka 2. otvorene za ratifikaciju ili odobrenje od strane država članica na temelju članka 48. Ugovora o Europskoj uniji u trenutku potvrđivanja ovog Ugovora od strane Republike Hrvatske, kao i sve akte institucija donesene u tom ili prije tog trenutka i koji stupaju na snagu tek nakon što ih odobre države članice u skladu sa svojim ustavnim odredbama.
3. Ovaj Ugovor stupa na snagu 1. srpnja 2013., pod uvjetom da su sve isprave o ratifikaciji položene prije tog datuma.
4. Neovisno o stavku 3., institucije Unije mogu prije pristupanja donijeti mjere iz članka 3. stavka 7., članka 6. stavka 2. drugog podstavka, članka 6. stavka 3. drugog podstavka, članka 6. stavka 6. drugog i trećeg podstavka, članka 6. stavka 7. drugog podstavka, članka 6. stavka 8. trećeg podstavka, članka 17., članka 29. stavka 1., članka 30. stavka 5., članka 31. stavka 5., članka 35. stavaka 3. i 4., članaka 38., 39., 41., 42., 43., 44., 49., 50. i 51. te Priloga IV. do VI. Akta iz članka 1. stavka 3.

Te mjere stupaju na snagu samo podložno stupanju na snagu ovog Ugovora i na dan njegova stupanja na snagu.

5. Neovisno o stavku 3., članak 36. Akta iz članka 1. stavka 3. primjenjuje se od potpisivanja ovog Ugovora.

ČLANAK 4.

Ovaj Ugovor, koji je sastavljen u jednom izvorniku na bugarskom, češkom, danskom, engleskom, estonskom, finskom, francuskom, grčkom, hrvatskom, irskom, latvijskom, litavskom, mađarskom, malteškom, nizozemskom, njemačkom, poljskom, portugalskom, rumunjskom, slovačkom, slovenskom, španjolskom, švedskom i talijanskom jeziku, pri čemu su tekstovi na svakom od ovih jezika jednako vjerodostojni, pohranjuje se u arhivu Vlade Talijanske Republike, koja vladama ostalih država potpisnica dostavlja po jedan ovjereni primjerak.

U POTVRDU TOGA niže potpisani opunomoćenici potpisali su ovaj Ugovor.

AKT
O UVJETIMA PRISTUPANJA
REPUBLIKE HRVATSKE
I PRILAGODBAMA UGOVORA O EUROPSKOJ UNIJI,
UGOVORA O FUNKCIONIRANJU EUROPSKE UNIJE
I UGOVORA O OSNIVANJU EUROPSKE ZAJEDNICE ZA ATOMSKU ENERGIJU

DIO PRVI

NAČELA

ČLANAK 1.

Za potrebe ovog Akta:

- izraz "izvorni ugovori" znači:
 - (a) Ugovor o Europskoj uniji (UEU) i Ugovor o funkcioniranju Europske unije (UFEU), kako su izmijenjeni ili dopunjeni ugovorima ili drugim aktima koji su stupili na snagu prije pristupanja Republike Hrvatske
 - (b) Ugovor o osnivanju Europske zajednice za atomsku energiju (Ugovor o EZAE-u) kako je izmijenjen ili dopunjen ugovorima ili drugim aktima koji su stupili na snagu prije pristupanja Republike Hrvatske

- izraz "sadašnje države članice" znači: Kraljevina Belgija, Republika Bugarska, Češka Republika, Kraljevina Danska, Savezna Republika Njemačka, Republika Estonija, Irska, Helenska Republika, Kraljevina Španjolska, Francuska Republika, Talijanska Republika, Republika Cipar, Republika Latvija, Republika Litva, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, Republika Mađarska, Republika Malta, Kraljevina Nizozemska, Republika Austrija, Republika Poljska, Portugalska Republika, Rumunjska, Republika Slovenija, Slovačka Republika, Republika Finska, Kraljevina Švedska i Ujedinjena Kraljevina Velike Britanije i Sjeverne Irske
- izraz "Unija" znači: Europska unija koja se temelji na UEU-u i UFEU-u i/ili, ovisno o slučaju, Europska zajednica za atomsku energiju
- izraz "institucije" znači: institucije osnovane UEU-om.

ČLANAK 2.

Od dana pristupanja, odredbe izvornih ugovora i akata koje su donijele institucije prije pristupanja obvezujuće su za Hrvatsku i primjenjuju se u Hrvatskoj pod uvjetima utvrđenima u tim ugovorima i u ovom Aktu.

Ako predstavnici vlada država članica dogovore izmjene izvornih ugovora na temelju članka 48. stavka 4. UEU-a nakon potvrđivanja Ugovora o pristupanju od strane Hrvatske i ako te izmjene ne stupe na snagu do dana pristupanja, Hrvatska ratificira te izmjene u skladu sa svojim ustavnim odredbama.

ČLANAK 3.

1. Hrvatska pristupa odlukama i sporazumima koje su usvojili šefovi država ili vlada država članica koji su se sastali u okviru Europskog vijeća.
2. Hrvatska pristupa odlukama i sporazumima koje su usvojili predstavnici vlada država članica koji su se sastali u okviru Vijeća.
3. Hrvatska je u jednakom položaju kao i sadašnje države članice u pogledu izjava ili rezolucija ili drugih stajališta Europskog vijeća ili Vijeća, kao i u pogledu onih izjava, rezolucija i drugih stajališta koji se odnose na Uniju, donesenih zajedničkim dogovorom država članica. U skladu s time, Hrvatska će poštovati načela i smjernice koji proizlaze iz tih izjava, rezolucija ili drugih stajališta te će poduzimati mjere potrebne za osiguranje njihove provedbe.

4. Hrvatska pristupa konvencijama i protokolima navedenima u Prilogu I. Te konvencije i protokoli stupaju na snagu u odnosu na Hrvatsku na datum koji odredi Vijeće u odlukama iz stavka 5.
5. Vijeće, jednoglasno na preporuku Komisije i nakon savjetovanja s Europskim parlamentom, odlučuje o provedbi svih prilagodbi potrebnih radi pristupanja konvencijama i protokolima iz stavka 4. te objavljuje prilagođene tekstove u *Službenom listu Europske unije*.
6. U vezi s konvencijama i protokolima iz stavka 4., Hrvatska se obvezuje uvesti administrativne i druge mjere, poput onih koje su do dana pristupanja usvojile sadašnje države članice ili Vijeće, te olakšati praktičnu suradnju među institucijama i organizacijama država članica.
7. Vijeće može, odlučujući jednoglasno na prijedlog Komisije, dopuniti Prilog I. odgovarajućim konvencijama, sporazumima i protokolima potpisanim prije dana pristupanja.

ČLANAK 4.

1. Odredbe schengenske pravne stečevine, kako su navedene u Protokolu o schengenskoj pravnoj stečevini uključenoj u okvir Europske unije (dalje u tekstu: "Schengenski protokol"), koji je priložen UEU-u i UFEU-u, i akti koji se na njoj temelje ili su na drugi način s njom povezani, navedeni u Prilogu II., kao i svi daljnji takvi akti doneseni prije dana pristupanja, obvezujući su za i primjenjuju se u Hrvatskoj od dana pristupanja.

2. One odredbe schengenske pravne stečevine uključene u okvir Europske unije i akti koji se na njoj temelje ili su na drugi način s njom povezani, a nisu navedeni u stavku 1., iako obvezujući za Hrvatsku od dana pristupanja, primjenjuju se u Hrvatskoj samo na temelju odgovarajuće odluke Vijeća, nakon provjere, u skladu s primjenjivim schengenskim postupcima ocjenjivanja, da su potrebni uvjeti za primjenu svih dijelova odgovarajuće pravne stečevine ispunjeni u Hrvatskoj, uključujući djelotvornu primjenu svih schengenskih pravila u skladu s dogovorenim zajedničkim standardima i temeljnim načelima. Vijeće donosi tu odluku u skladu s primjenjivim schengenskim postupcima i uzimajući u obzir izvješće Komisije kojim se potvrđuje da Hrvatska nastavlja ispunjavati obveze koje se odnose na schengensku pravnu stečevinu, preuzete u pregovorima o pristupanju.

Nakon savjetovanja s Europskim parlamentom, Vijeće donosi odluku jednoglasnim djelovanjem svojih članova koji predstavljaju vlade država članica u odnosu na koje su odredbe iz ovog stavka već stupile na snagu i predstavnika Vlade Republike Hrvatske. Članovi Vijeća koji predstavljaju vlade Irske i Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske sudjeluju u toj odluci u onoj mjeri u kojoj se ona odnosi na odredbe schengenske pravne stečevine i akte koji se na njoj temelje ili su na drugi način s njom povezani u kojima te države članice sudjeluju.

ČLANAK 5.

Hrvatska sudjeluje u Ekonomskoj i monetarnoj uniji od dana pristupanja kao država članica s odstupanjem u smislu članka 139. UFEU-a.

ČLANAK 6.

1. Sporazumi koje je Unija sklopila ili koje privremeno primjenjuje s jednom ili više trećih zemalja, s međunarodnom organizacijom ili s državljaninom treće zemlje, obvezujući su za Hrvatsku pod uvjetima utvrđenima u izvornim ugovorima i u ovom Aktu.

2. Pod uvjetima utvrđenima u ovom Aktu Hrvatska se obvezuje pristupiti sporazumima koje su sadašnje države članice i Unija sklopile ili potpisale s jednom ili više trećih zemalja ili s međunarodnom organizacijom.

Osim ako je drukčije predviđeno posebnim sporazumima iz prvog podstavka, pristupanje Hrvatske takvim sporazumima dogovara se sklapanjem protokola uz takve sporazume između Vijeća, koje odlučuje jednoglasno u ime država članica, i dotične treće zemlje ili trećih zemalja ili međunarodne organizacije. Komisija ili, kada se sporazum odnosi isključivo ili uglavnom na zajedničku vanjsku i sigurnosnu politiku, Visoki predstavnik Unije za vanjske poslove i sigurnosnu politiku (Visoki predstavnik), pregovara o tim protokolima u ime država članica na temelju pregovaračkih smjernica koje odobri Vijeće, odlučujući jednoglasno i uz savjetovanje s odborom sastavljenim od predstavnika država članica. Komisija ili Visoki predstavnik, ovisno o slučaju, podnosi nacrt protokolâ Vijeću radi sklapanja.

Ovim se postupkom ne dovodi u pitanje izvršavanje vlastitih nadležnosti Unije i ne utječe na raspodjelu ovlasti između Unije i država članica u vezi sa sklapanjem takvih sporazuma ubuduće ili bilo kojih drugih izmjena koje se ne odnose na pristupanje.

3. Od dana pristupanja i do stupanja na snagu potrebnih protokola iz stavka 2. drugog podstavka Hrvatska primjenjuje odredbe sporazumâ iz stavka 2. prvog podstavka koji su sklopljeni ili se privremeno primjenjuju prije dana pristupanja, uz iznimku Sporazuma između Europske zajednice i njezinih država članica, s jedne strane, i Švicarske Konfederacije, s druge strane, o slobodnom kretanju osoba¹.

Do stupanja na snagu protokolâ iz stavka 2. drugog podstavka Unija i države članice, djelujući zajednički kako je potrebno u okviru njihovih nadležnosti, poduzimaju sve odgovarajuće mjere.

4. Hrvatska pristupa Sporazumu o partnerstvu između članica afričke, karipske i pacifičke skupine država, s jedne strane, i Europske zajednice i njezinih država članica, s druge strane, potpisanom u Cotonouu 23. lipnja 2000.², kao i dvama sporazumima o izmjeni tog Sporazuma, od kojih je prvi potpisan u Luxembourgju 25. lipnja 2005.³, a drugi otvoren za potpisivanje u Ouagadougouu 22. lipnja 2010.⁴.

5. Pod uvjetima utvrđenima u ovom Aktu Hrvatska se obvezuje pristupiti Sporazumu o Europskom gospodarskom prostoru⁵, u skladu s člankom 128. tog Sporazuma.

¹ SL L 114, 30.04.2002., str. 6.

² SL L 317, 15.12.2000., str. 3.

³ SL L 209, 11.8.2005., str. 27., SL L 287, 28.10.2005., str. 4. i SL L 168M, 21.6.2006., str. 33.

⁴ SL L 287, 4.11.2010., str. 3.

⁵ SL L 1, 3.1.1994., str. 3.

6. Od dana pristupanja Hrvatska primjenjuje dvostrane sporazume i aranžmane o tekstilu sklopljene između Unije i trećih zemalja.

Količinska ograničenja koje Unija primjenjuje na uvoz tekstilnih i odjevnih proizvoda prilagođavaju se kako bi se uzelo u obzir pristupanje Hrvatske Uniji. U tu svrhu Unija može u pregovorima s dotičnim trećim zemljama dogovoriti izmjene dvostranih sporazuma i aranžmana o tekstilu iz prvog podstavka prije dana pristupanja.

Ako izmjene dvostranih sporazuma i aranžmana o tekstilu ne stupe na snagu do dana pristupanja, Unija provodi potrebne prilagodbe svojih pravila za uvoz tekstilnih i odjevnih proizvoda iz trećih zemalja kako bi se uzelo u obzir pristupanje Hrvatske.

7. Količinska ograničenja koja Unija primjenjuje na uvoz čelika i proizvoda od čelika prilagođavaju se na temelju uvoza tijekom posljednjih godina u Hrvatsku čelika i proizvoda od čelika podrijetlom iz dotičnih zemalja dobavljača.

U tu svrhu potrebne izmjene dvostranih sporazuma i aranžmana o čeliku sklopljenih između Unije i trećih zemalja dogovorit će se u pregovorima prije dana pristupanja.

Ako izmjene dvostranih sporazuma i aranžmana o čeliku ne stupe na snagu do dana pristupanja, primjenjuju se odredbe prvog podstavka.

8. Od dana pristupanja Unija upravlja sporazumima o ribarstvu sklopljenima između Hrvatske i trećih zemalja prije tog dana.

Ne utječe se na prava i obveze koje proizlaze za Hrvatsku iz tih sporazuma tijekom razdoblja u kojem se odredbe tih sporazuma privremeno zadržavaju.

Što je prije moguće, a u svakom slučaju prije isteka sporazuma iz prvog podstavka, Vijeće, odlučujući kvalificiranom većinom na prijedlog Komisije, u svakom pojedinom slučaju donosi odgovarajuće odluke za nastavak ribolovnih aktivnosti koje proizlaze iz tih sporazuma, uključujući mogućnost produljenja određenih sporazuma za razdoblja od najviše godinu dana.

9. Hrvatska se povlači iz svih sporazuma o slobodnoj trgovini s trećim zemljama, uključujući i Srednjoeuropski ugovor o slobodnoj trgovini s izmjenama.

U mjeri u kojoj sporazumi između Hrvatske, s jedne strane, i jedne ili više trećih zemalja, s druge strane, nisu usklađeni s obvezama koje proizlaze iz ovog Akta, Hrvatska poduzima sve odgovarajuće korake radi uklanjanja utvrđenih neusklađenosti. Ako Hrvatska naiđe na poteškoće prilikom prilagodbe sporazuma sklopljenog s jednom ili više trećih zemalja, povlači se iz tog sporazuma.

Hrvatska poduzima sve potrebne mjere kako bi osigurala poštovanje obveza iz ovog stavka od dana pristupanja.

10. Pod uvjetima utvrđenima u ovom Aktu Hrvatska pristupa unutarnjim sporazumima koje su sadašnje države članice sklopile u svrhu provedbe sporazumâ iz stavaka 2. i 4.

11. Hrvatska po potrebi poduzima odgovarajuće mjere kako bi svoj položaj u odnosu na međunarodne organizacije i međunarodne sporazume kojih su Unija ili druge države članice također stranke prilagodila pravima i obvezama koji proizlaze iz pristupanja Hrvatske Uniji.

Hrvatska se osobito povlači iz međunarodnih sporazuma o ribarstvu i međunarodnih ribarstvenih organizacija kojih je Unija također stranka, osim ako se članstvo Hrvatske odnosi na pitanja koja nisu povezana s ribarstvom.

Hrvatska poduzima sve potrebne mjere kako bi osigurala poštovanje obveza iz ovog stavka od dana pristupanja.

ČLANAK 7.

1. Odredbe ovog Akta, osim ako je u njemu drukčije predviđeno, mogu se suspendirati, izmijeniti ili staviti izvan snage samo postupkom utvrđenim u izvornim ugovorima, koji omogućuje reviziju tih ugovora.
2. Akti koje su donijele institucije i na koje se odnose prijelazne odredbe utvrđene u ovom Aktu zadržavaju svoj pravni status; osobito se i dalje primjenjuju postupci za izmjenu tih akata.
3. Odredbe ovog Akta čija je svrha ili učinak stavljanje izvan snage ili izmjena akata koje su donijele institucije, osim ako su te odredbe prijelazne prirode, imaju isti pravni status kao i odredbe koje one stavljaju izvan snage ili mijenjaju te podliježu istim pravilima kao i te odredbe.

ČLANAK 8.

Primjena izvornih ugovora i akata koje su donijele institucije, kao prijelazna mjera, podliježe odstupanjima predviđenima u ovom Aktu.

DIO DRUGI

PRILAGODBE UGOVORÁ

GLAVA I.

INSTITUCIONALNE ODREDBE

ČLANAK 9.

Protokol o Statutu Suda Europske unije, priložen UEU-u, UFEU-u i Ugovoru o EZAE-u, mijenja se kako slijedi:

- (1) U članku 9. prvi stavak zamjenjuje se sljedećim:

"Kada se svake tri godine provodi djelomična zamjena sudaca, zamjenjuje se 14 sudaca."

- (2) Članak 48. zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 48.

Opći sud sastoji se od 28 sudaca."

ČLANAK 10.

Protokol o Statutu Europske investicijske banke, priložen UEU-u i UFEU-u, mijenja se kako slijedi:

(1) U članku 4. stavku 1. prvom podstavku:

(a) uvodna rečenica zamjenjuje se sljedećim:

"1. Kapital Banke iznosi 233 247 390 000 EUR, koji upisuju države članice kako slijedi:"

(b) između unosa za Rumunjsku i Slovačku umeće se sljedeće:

"Hrvatska 854 400 000".

(2) U članku 9. stavku 2. prvi, drugi i treći podstavak zamjenjuju se sljedećim:

"2. Upravno vijeće sastoji se od dvadeset devet direktora i devetnaest zamjenika.

Direktore imenuje Vijeće guvernera na razdoblje od pet godina, tako da svaka država članica predlaže po jednog direktora, a jednog predlaže Komisija.

Zamjenike imenuje Vijeće guvernera na razdoblje od pet godina, kako je dolje navedeno:

- dva zamjenika predlaže Savezna Republika Njemačka
- dva zamjenika predlaže Francuska Republika
- dva zamjenika predlaže Talijanska Republika
- dva zamjenika predlaže Ujedinjena Kraljevina Velike Britanije i Sjeverne Irske
- jednog zamjenika zajedničkom suglasnošću predlažu Kraljevina Španjolska i Portugalska Republika
- jednog zamjenika zajedničkom suglasnošću predlažu Kraljevina Belgija, Veliko Vojvodstvo Luksemburg i Kraljevina Nizozemska
- dva zamjenika zajedničkom suglasnošću predlažu Kraljevina Danska, Helenska Republika, Irska i Rumunjska

- dva zamjenika zajedničkom suglasnošću predlažu Republika Estonija, Republika Latvija, Republika Litva, Republika Austrija, Republika Finska i Kraljevina Švedska
- četiri zamjenika zajedničkom suglasnošću predlažu Republika Bugarska, Češka Republika, Republika Hrvatska, Republika Cipar, Republika Mađarska, Republika Malta, Republika Poljska, Republika Slovenija i Slovačka Republika
- jednog zamjenika predlaže Komisija."

ČLANAK 11.

Članak 134. stavak 2. prvi podstavak Ugovora o EZAE-u o sastavu Znanstvenog i tehničkog odbora zamjenjuje se sljedećim:

"2. Odbor se sastoji od četrdeset dva člana koje imenuje Vijeće nakon savjetovanja s Komisijom."

GLAVA II.

OSTALE PRILAGODBE

ČLANAK 12.

U članku 64. stavku 1. UFEU-a dodaje se sljedeća rečenica:

"U pogledu ograničenja koja postoje prema nacionalnom pravu u Hrvatskoj mjerodavan datum je 31. prosinca 2002."

ČLANAK 13.

Članak 52. stavak 1. UEU-a zamjenjuje se sljedećim:

"1. Ugovori se primjenjuju na Kraljevinu Belgiju, Republiku Bugarsku, Češku Republiku, Kraljevinu Dansku, Saveznu Republiku Njemačku, Republiku Estoniju, Irsku, Helensku Republiku, Kraljevinu Španjolsku, Francusku Republiku, Republiku Hrvatsku, Talijansku Republiku, Republiku Cipar, Republiku Latviju, Republiku Litvu, Veliko Vojvodstvo Luksemburg, Republiku Mađarsku, Republiku Maltu, Kraljevinu Nizozemsku, Republiku Austriju, Republiku Poljsku, Portugalsku Republiku, Rumunjsku, Republiku Sloveniju, Slovačku Republiku, Republiku Finsku, Kraljevinu Švedsku i Ujedinjenu Kraljevinu Velike Britanije i Sjeverne Irske."

ČLANAK 14.

1. Članak 55. stavak 1. UEU-a zamjenjuje se sljedećim:

"1. Ovaj Ugovor, koji je sastavljen u jednom izvorniku na bugarskom, češkom, danskom, engleskom, estonskom, finskom, francuskom, grčkom, hrvatskom, irskom, latvijskom, litavskom, mađarskom, malteškom, nizozemskom, njemačkom, poljskom, portugalskom, rumunjskom, slovačkom, slovenskom, španjolskom, švedskom i talijanskom jeziku, pri čemu su tekstovi na svakom od ovih jezika jednako vjerodostojni, pohranjuje se u arhivu Vlade Talijanske Republike, koja vladama ostalih država potpisnica dostavlja po jedan ovjereni primjerak."

2. Članak 225. drugi stavak Ugovora o EZAE-u zamjenjuje se sljedećim:

"U skladu s ugovorima o pristupanju, bugarska, češka, danska, engleska, estonska, finska, grčka, hrvatska, irska, latvijska, litavska, mađarska, malteška, poljska, portugalska, rumunjska, slovačka, slovenska, španjolska i švedska inačica ovog Ugovora također su vjerodostojne."

DIO TREĆI

TRAJNE ODREDBE

ČLANAK 15.

Akti navedeni u Prilogu III. prilagođavaju se kako je navedeno u tom Prilogu.

ČLANAK 16.

Mjere navedene u Prilogu IV. primjenjuju se pod uvjetima utvrđenima u tom Prilogu.

ČLANAK 17.

Vijeće, odlučujući jednoglasno na prijedlog Komisije i nakon savjetovanja s Europskim parlamentom, može provesti prilagodbe odredaba ovog Akta koje se odnose na zajedničku poljoprivrednu politiku, a mogu se pokazati potrebnima kao posljedica promjena pravila Unije.

DIO ČETVRTI

PRIVREMENE ODREDBE

GLAVA I.

PRIJELAZNE MJERE

ČLANAK 18.

Mjere navedene u Prilogu V. primjenjuju se u odnosu na Hrvatsku pod uvjetima utvrđenima u tom Prilogu.

GLAVA II.

INSTITUCIONALNE ODREDBE

ČLANAK 19.

1. Odstupajući od članka 2. Protokola o prijelaznim odredbama priloženog UEU-u, UFEU-u i Ugovoru o EZAE-u i odstupajući od maksimalnog broja mjesta predviđenog u članku 14. stavku 2. prvom podstavku UEU-a, broj članova Europskog parlamenta povećava se za 12 članova iz Hrvatske kako bi se uzelo u obzir pristupanje Hrvatske za razdoblje od dana pristupanja do kraja mandatnog razdoblja Europskog parlamenta 2009. – 2014.

2. Odstupajući od članka 14. stavka 3. UEU-a, Hrvatska prije dana pristupanja održava neposredne opće *ad hoc* izbore za Europski parlament, za broj članova utvrđen u stavku 1. ovog članka, u skladu s pravnom stečevinom Unije. Međutim, ako dan pristupanja pada manje od šest mjeseci prije sljedećih izbora za Europski parlament, tada Hrvatski sabor iz svojih redova može odrediti članove Europskog parlamenta koji predstavljaju građane Hrvatske, pod uvjetom da su te osobe izabrane na neposrednim općim izborima.

ČLANAK 20.

Članak 3. stavak 3. Protokola o prijelaznim odredbama priloženog UEU-u, UFEU-u i Ugovoru o EZAE-u zamjenjuje se sljedećim:

"3. Do 31. listopada 2014. sljedeće odredbe ostaju na snazi, ne dovodeći u pitanje članak 235. stavak 1. drugi podstavak Ugovora o funkcioniranju Europske unije.

Za akte Europskog vijeća i Vijeća za čije donošenje se zahtijeva kvalificirana većina glasovi članova ponderiraju se kako slijedi:

Belgija	12
Bugarska	10
Češka Republika	12
Danska	7
Njemačka	29
Estonija	4
Irska	7

Grčka	12
Španjolska	27
Francuska	29
Hrvatska	7
Italija	29
Cipar	4
Latvija	4
Litva	7
Luksemburg	4
Mađarska	12
Malta	3
Nizozemska	13
Austrija	10
Poljska	27
Portugal	12
Rumunjska	14
Slovenija	4
Slovačka	7
Finska	7
Švedska	10
Ujedinjena Kraljevina	29

Kada se na temelju ugovorâ akti moraju donijeti na prijedlog Komisije, tada je za njihovo donošenje potrebno najmanje 260 glasova za, koji predstavljaju većinu članova. U ostalim slučajevima za donošenje odluka potrebno je najmanje 260 glasova za, koji predstavljaju najmanje dvije trećine članova.

Kada akt donosi Europsko vijeće ili Vijeće kvalificiranom većinom, tada član Europskog vijeća ili Vijeća može zatražiti da se provjeri predstavljaju li države članice koje čine kvalificiranu većinu najmanje 62 % ukupnog stanovništva Unije. Ako se pokaže da taj uvjet nije ispunjen, akt se ne donosi."

ČLANAK 21.

1. Državljanin Hrvatske imenuje se u Komisiju od dana pristupanja do 31. listopada 2014. Tog novog člana Komisije imenuje Vijeće, odlučujući kvalificiranom većinom uz zajedničku suglasnost s predsjednikom Komisije, nakon savjetovanja s Europskim parlamentom i u skladu s kriterijima određenima u članku 17. stavku 3. drugom podstavku UEU-a.
2. Mandat člana imenovanog u skladu sa stavkom 1. istječe istodobno kada i mandat članova koji obnašaju dužnost u trenutku pristupanja.

ČLANAK 22.

1. Dužnosti suca Suda i suca Općeg suda koji se imenuju iz Hrvatske po njezinu pristupanju u skladu s člankom 19. stavkom 2. trećim podstavkom UEU-a prestaju 6. listopada 2015., odnosno 31. kolovoza 2013.

2. Za potrebe suđenja u predmetima koji su u tijeku pred Sudom i Općim sudom na dan pristupanja, u kojima je usmeni dio postupka počeo prije tog dana, Sud i Opći sud u punom sastavu ili njihova sudska vijeća sastavljena su kao i prije pristupanja i primjenjuju Poslovnik koji je na snazi na dan koji prethodi danu pristupanja.

ČLANAK 23.

1. Odstupajući od članka 301. prvog stavka UFEU-a kojim se utvrđuje maksimalni broj članova Gospodarskog i socijalnog odbora, članak 7. Protokola o prijelaznim odredbama priloženog UEU-u, UFEU-u i Ugovoru o EZAE-u zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 7.

Do stupanja na snagu odluke iz članka 301. Ugovora o funkcioniranju Europske unije raspodjela članova Gospodarskog i socijalnog odbora je kako slijedi:

Belgija	12
Bugarska	12
Češka Republika	12
Danska	9
Njemačka	24
Estonija	7
Irska	9

Grčka	12
Španjolska	21
Francuska	24
Hrvatska	9
Italija	24
Cipar	6
Latvija	7
Litva	9
Luksemburg	6
Mađarska	12
Malta	5
Nizozemska	12
Austrija	12
Poljska	21
Portugal	12
Rumunjska	15
Slovenija	7
Slovačka	9
Finska	9
Švedska	12
Ujedinjena Kraljevina	24

"

2. Broj članova Gospodarskog i socijalnog odbora privremeno se povećava na 353 kako bi se uzelo u obzir pristupanje Hrvatske za razdoblje od dana pristupanja do kraja mandata tijekom kojeg Hrvatska pristupi Uniji ili do stupanja na snagu odluke iz članka 301. drugog stavka UFEU-a, ovisno o tome što prije nastupi.

3. Ako je odluka iz članka 301. drugog stavka UFEU-a već donesena do dana pristupanja, Hrvatskoj se, odstupajući od članka 301. prvog stavka UFEU-a kojim se utvrđuje maksimalni broj članova Gospodarskog i socijalnog odbora, privremeno dodjeljuje odgovarajući broj članova do kraja mandata tijekom kojeg ona pristupi Uniji.

ČLANAK 24.

1. Odstupajući od članka 305. prvog stavka UFEU-a kojim se utvrđuje maksimalni broj članova Odbora regija, članak 8. Protokola o prijelaznim odredbama priloženog UEU-u, UFEU-u i Ugovoru o EZAE-u zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 8.

Do stupanja na snagu odluke iz članka 305. Ugovora o funkcioniranju Europske unije raspodjela članova Odbora regija je kako slijedi:

Belgija	12
Bugarska	12
Češka Republika	12
Danska	9

Njemačka	24
Estonija	7
Irska	9
Grčka	12
Španjolska	21
Francuska	24
Hrvatska	9
Italija	24
Cipar	6
Latvija	7
Litva	9
Luksemburg	6
Mađarska	12
Malta	5
Nizozemska	12
Austrija	12
Poljska	21
Portugal	12
Rumunjska	15
Slovenija	7
Slovačka	9
Finska	9
Švedska	12
Ujedinjena Kraljevina	24

"

2. Broj članova Odbora regija privremeno se povećava na 353 kako bi se uzelo u obzir pristupanje Hrvatske za razdoblje od dana pristupanja do kraja mandata tijekom kojeg Hrvatska pristupi Uniji ili do stupanja na snagu odluke iz članka 305. drugog stavka UFEU-a, ovisno o tome što prije nastupi.

3. Ako je odluka iz članka 305. drugog stavka UFEU-a već donesena do dana pristupanja, Hrvatskoj se, odstupajući od članka 305. prvog stavka UFEU-a kojim se utvrđuje maksimalni broj članova Odbora regija, privremeno dodjeljuje odgovarajući broj članova do kraja mandata tijekom kojeg ona pristupi Uniji.

ČLANAK 25.

Mandat direktora Upravnog vijeća Europske investicijske banke, kojeg predlaže Hrvatska i koji se imenuje po pristupanju kako je predviđeno u članku 9. stavku 2. drugom podstavku Protokola o Statutu Europske investicijske banke, istječe na kraju godišnje sjednice Vijeća guvernera tijekom koje se razmatra godišnje izvješće za financijsku godinu 2017.

ČLANAK 26.

1. Novi članovi odbora, skupina, agencija ili drugih tijela osnovanih izvornim ugovorima ili aktom institucija imenuju se pod uvjetima i u skladu s postupcima utvrđenima za imenovanje članova tih odbora, skupina, agencija ili drugih tijela. Mandati novoimenovanih članova istječu istodobno kada i mandati članova koji obnašaju dužnost u trenutku pristupanja.
2. Članstvo u odborima, skupinama, agencijama ili drugim tijelima osnovanima izvornim ugovorima ili aktom institucija sa stalnim brojem članova neovisno o broju država članica u cijelosti se obnavlja po pristupanju, osim ako mandati sadašnjih članova istječu u razdoblju od 12 mjeseci od pristupanja.

GLAVA III.

FINANCIJSKE ODREDBE

ČLANAK 27.

1. Od dana pristupanja Hrvatska uplaćuje sljedeći iznos koji odgovara njezinu udjelu u kapitalu koji se uplaćuje za upisani kapital kako je određeno u članku 4. Statuta Europske investicijske banke:

Hrvatska

42 720 000 EUR

Taj se doprinos uplaćuje u osam jednakih obroka koji dospijevaju 30. studenoga 2013., 30. studenoga 2014., 30. studenoga 2015., 31. svibnja 2016., 30. studenoga 2016., 31. svibnja 2017., 30. studenoga 2017. i 31. svibnja 2018.

2. Hrvatska, u osam jednakih obroka koji dospijevaju na datume predviđene u stavku 1., doprinosi pričuvama i rezervacijama koje su jednake pričuvama kao i iznosu koji tek treba dodijeliti pričuvama i rezervacijama, koje odgovaraju saldu računa dobiti i gubitka utvrđenom na kraju mjeseca koji prethodi pristupanju, kako je to navedeno u bilanci stanja Europske investicijske banke, u iznosima koji odgovaraju sljedećim postocima pričuva i rezervacija:

Hrvatska	0,368 %
----------	---------

3. Kapital i uplate predviđeni u stavcima 1. i 2. Hrvatska uplaćuje u gotovini u eurima, osim u slučaju odstupanja o kojem jednoglasno odlučuje Vijeće guvernera Europske investicijske banke.

4. Iznosi za Hrvatsku iz stavka 1., kao i članka 10. točke 1., mogu se prilagoditi odlukom upravljačkih tijela Europske investicijske banke na temelju najnovijih konačnih podataka o BDP-u koje objavi Eurostat prije pristupanja.

ČLANAK 28.

1. Hrvatska uplaćuje u Istraživački fond za ugljen i čelik iz Odluke 2002/234/EZUČ predstavnika vlada država članica, koji su se sastali u okviru Vijeća, od 27. veljače 2002. o financijskim posljedicama isteka Ugovora o EZUČ-u i o Istraživačkom fondu za ugljen i čelik¹, sljedeći iznos:

(EUR, u tekućim cijenama)

Hrvatska 494 000.

2. Doprinos u Istraživački fond za ugljen i čelik uplaćuje se u četiri obroka počevši od 2015. svakog prvog radnog dana prvog mjeseca svake godine na sljedeći način:

– 2015.: 15 %

– 2016.: 20 %

– 2017.: 30 %

– 2018.: 35 %.

¹ SL L 79, 22.3.2002., str. 42.

ČLANAK 29.

1. Od dana pristupanja, hrvatske provedbene agencije upravljaju nabavama, dodjelama bespovratnih sredstava i plaćanjima u okviru pretpristupne financijske pomoći na temelju komponente Pomoć u tranziciji i izgradnja institucija i komponente Prekogranična suradnja Instrumenta pretpristupne pomoći (IPA), uspostavljenog Uredbom Vijeća (EZ) br. 1085/2006 od 17. lipnja 2006.¹, za sredstva izdvojena prije pristupanja, osim prekograničnih programa Hrvatska – Mađarska i Hrvatska – Slovenija, te za pomoć u okviru prijelaznog instrumenta iz članka 30.

Ex ante kontrola nabave i dodjele bespovratnih sredstava od strane Komisije ukida se odgovarajućom odlukom Komisije, nakon što se Komisija uvjeri u djelotvorno funkcioniranje dotičnog sustava upravljanja i kontrole u skladu s kriterijima i uvjetima utvrđenima u članku 56. stavku 2. Uredbe Vijeća (EZ, Euratom) br. 1605/2002 od 25. lipnja 2002. o Financijskoj uredbi koja se primjenjuje na opći proračun Europskih zajednica² i u članku 18. Uredbe Komisije (EZ) br. 718/2007 od 12. lipnja 2007. o provedbi Uredbe Vijeća (EZ) br. 1085/2006 o uspostavljanju Instrumenta pretpristupne pomoći (IPA)³.

¹ SL L 210, 31.7.2006., str. 82.

² SL L 248, 16.9.2002., str. 1.

³ SL L 170, 29.6.2007., str. 1.

Ako Komisija ne donese odluku o ukidanju *ex ante* kontrole prije dana pristupanja, ugovori potpisani između dana pristupanja i dana donošenja odluke Komisije nisu prihvatljivi za pretpristupnu financijsku pomoć i za prijelazni instrument iz prvog podstavka.

2. Proračunske obveze preuzete prije dana pristupanja u okviru pretpristupne financijske pomoći i prijelaznog instrumenta iz stavka 1., uključujući sklapanje i upis naknadnih pojedinačnih pravnih obveza i plaćanja izvršenih nakon pristupanja, i dalje se uređuju pravilima koja se primjenjuju na pretpristupne financijske instrumente i plaćaju se iz odgovarajućih proračunskih stavki sve do zaključenja dotičnih programa i projekata.

3. Odredbe o provedbi proračunskih obveza sporazumâ o financiranju u vezi s pretpristupnom financijskom pomoći iz stavka 1. prvog podstavka te komponente Ruralni razvoj programa IPA, koje se odnose na odluke o financiranju donesene prije pristupanja, i dalje se primjenjuju nakon dana pristupanja. One se uređuju pravilima koja se primjenjuju na pretpristupne financijske instrumente. Neovisno o tome, postupci javne nabave pokrenuti nakon pristupanja provode se u skladu s mjerodavnim direktivama Unije.

4. Pretpristupna sredstva za pokrivanje administrativnih izdataka iz članka 44. mogu se izdvojiti tijekom prve dvije godine nakon pristupanja. Za troškove revizije i evaluacije pretpristupna sredstva mogu se izdvojiti do pet godina nakon pristupanja.

ČLANAK 30.

1. Za prvu godinu nakon pristupanja Unija Hrvatskoj osigurava privremenu financijsku pomoć, dalje u tekstu "prijelazni instrument", za razvoj i jačanje njezinih administrativnih i pravosudnih sposobnosti za provedbu i primjenu prava Unije te za poticanje razmjene najbolje prakse među kolegama. Tom se pomoći financiraju projekti izgradnje institucija i s njima povezana ograničena ulaganja manjeg opsega.
2. Pomoć je namijenjena trajnoj potrebi jačanja institucionalnih sposobnosti u određenim područjima putem mjera koje nije moguće financirati iz strukturnih fondova ili fondova za ruralni razvoj.
3. Za *twinning* projekte između javnih uprava sa svrhom izgradnje institucija i dalje se primjenjuje postupak poziva na podnošenje projektnih prijedloga putem mreže kontaktnih točaka u državama članicama.
4. Odobrena sredstva za preuzete obveze za prijelazni instrument, prema tekućim cijenama, za Hrvatsku iznose ukupno 29 milijuna EUR u 2013. za rješavanje nacionalnih i horizontalnih prioriteta.
5. O pomoći u okviru prijelaznog instrumenta odlučuje se te se ona provodi u skladu s Uredbom Vijeća (EZ) br. 1085/2006 ili na temelju drugih tehničkih odredaba koje su potrebne za funkcioniranje prijelaznog instrumenta, a usvaja ih Komisija.

6. Posebna se pozornost posvećuje osiguravanju odgovarajuće komplementarnosti s predviđenom potporom Europskog socijalnog fonda administrativnoj reformi i institucionalnoj sposobnosti.

ČLANAK 31.

1. Ovime se uspostavlja schengenski instrument (dalje u tekstu: "privremeni schengenski instrument") kao privremeni instrument za pomoć Hrvatskoj između dana pristupanja i kraja 2014. u financiranju mjera na novim vanjskim granicama Unije za provedbu schengenske pravne stečevine i nadzora vanjskih granica.

2. Za razdoblje od 1. srpnja 2013. do 31. prosinca 2014. Hrvatskoj se na raspolaganje stavljaju sljedeći iznosi (u tekućim cijenama) u obliku paušalnih isplata u okviru privremenog schengenskog instrumenta:

(u milijunima EUR, u tekućim cijenama)

	2013.	2014.
Hrvatska	40	80

3. Godišnji iznos za 2013. uplaćuje se Hrvatskoj 1. srpnja 2013., a godišnji iznos za 2014. stavlja se na raspolaganje prvog radnog dana nakon 1. siječnja 2014.

4. Paušalne isplate moraju se iskoristiti u roku od tri godine od prve isplate. Hrvatska podnosi, najkasnije šest mjeseci nakon isteka tog trogodišnjeg razdoblja, sveobuhvatno izvješće o konačnom iskorištavanju isplata u okviru privremenog schengenskog instrumenta, zajedno s izjavom o opravdanosti tih izdataka. Sva neiskorištena ili neopravdano utrošena sredstva vraćaju se Komisiji.
5. Komisija može donijeti tehničke odredbe koje su potrebne za funkcioniranje privremenog schengenskog instrumenta.

ČLANAK 32.

1. Ovime se uspostavlja instrument za jačanje novčanog toka (dalje u tekstu: "privremeni instrument za jačanje novčanog toka") kao privremeni instrument za pomoć Hrvatskoj između dana pristupanja i kraja 2014. u poboljšanju novčanog toka u nacionalnom proračunu.
2. Za razdoblje od 1. srpnja 2013. do 31. prosinca 2014. Hrvatskoj se na raspolaganje stavljaju sljedeći iznosi (u tekućim cijenama) u obliku paušalnih isplata u okviru privremenog instrumenta za jačanje novčanog toka:

(u milijunima EUR, u tekućim cijenama)

	2013.	2014.
Hrvatska	75	28,6

3. Svaki godišnji iznos podijeljen je na jednake mjesečne obroke koji se uplaćuju prvog radnog dana svakog mjeseca.

ČLANAK 33.

1. U okviru strukturnih fondova i Kohezijskog fonda u 2013. za Hrvatsku je rezerviran iznos od 449,4 milijuna EUR (u tekućim cijenama) odobrenih sredstava za preuzete obveze.

2. Jedna trećina iznosa iz stavka 1. rezervirana je za Kohezijski fond.

3. Za razdoblje obuhvaćeno sljedećim financijskim okvirom iznosi odobrenih sredstava za preuzete obveze koji se Hrvatskoj stavljaju na raspolaganje u okviru financiranja iz strukturnih fondova i Kohezijskog fonda izračunavaju se na temelju tada primjenjive pravne stečevine Unije. Ti se iznosi prilagođavaju u skladu sa sljedećim rasporedom postupnog uvođenja:

– 70 % u 2014.

– 90 % u 2015.

– 100 % od 2016.

4. U mjeri u kojoj to dopuštaju ograničenja nove pravne stečevine Unije provodi se prilagodba kako bi se osiguralo povećanje sredstava za Hrvatsku u 2014. za 2,33 puta u odnosu na iznos iz 2013. te u 2015. za 3 puta u odnosu na iznos iz 2013.

ČLANAK 34.

1. Ukupni iznos koji se Hrvatskoj stavlja na raspolaganje u okviru Europskog fonda za ribarstvo u 2013. jest 8,7 milijuna EUR (u tekućim cijenama) odobrenih sredstava za preuzete obveze.
2. Pretfinanciranje u okviru Europskog fonda za ribarstvo jest 25 % ukupnog iznosa iz stavka 1. i isplaćuje se u jednom obroku.
3. Za razdoblje obuhvaćeno sljedećim financijskim okvirom iznosi odobrenih sredstava za preuzete obveze koji se Hrvatskoj stavljaju na raspolaganje izračunavaju se na temelju tada primjenjive pravne stečevine Unije. Ti se iznosi prilagođavaju u skladu sa sljedećim rasporedom postupnog uvođenja:
 - 70 % u 2014.
 - 90 % u 2015.
 - 100 % od 2016.
4. U mjeri u kojoj to dopuštaju ograničenja nove pravne stečevine Unije provodi se prilagodba kako bi se osiguralo povećanje sredstava za Hrvatsku u 2014. za 2,33 puta u odnosu na iznos iz 2013. te u 2015. za 3 puta u odnosu na iznos iz 2013.

ČLANAK 35.

1. Uredba Vijeća (EZ) br. 1698/2005 od 20. rujna 2005. o potpori ruralnom razvoju iz Europskog poljoprivrednog fonda za ruralni razvoj (EPFRR)¹ ne primjenjuje se na Hrvatsku za cijelo programsko razdoblje 2007. – 2013.

U 2013. godini Hrvatskoj se dodjeljuje 27,7 milijuna EUR (u tekućim cijenama) u okviru komponente Ruralni razvoj iz članka 12. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1085/2006.

2. Privremene dodatne mjere ruralnog razvoja za Hrvatsku utvrđene su u Prilogu VI.

3. Komisija može provedbenim aktima donijeti pravila potrebna za primjenu Priloga VI. Ti se provedbeni akti donose u skladu s postupkom utvrđenim u članku 90. stavku 2. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1698/2005, u vezi s člankom 13. stavkom 1. točkom (b) Uredbe (EU) br. 182/2011 Europskoga parlamenta i Vijeća od 16. veljače 2011. o utvrđivanju pravila i općih načela u vezi s mehanizmima nadzora država članica nad izvršavanjem provedbenih ovlasti Komisije² ili u skladu s odgovarajućim postupkom kako je utvrđeno u mjerodavnom zakonodavstvu.

4. Vijeće, odlučujući na prijedlog Komisije i nakon savjetovanja s Europskim parlamentom, po potrebi provodi prilagodbe Priloga VI. kako bi se osigurala koherentnost s propisima o ruralnom razvoju.

¹ SL L 277, 21.10.2005., str. 1. i SL L 286M, 4.11.2010., str. 26.

² SL L 55, 28.2.2011., str. 13.

GLAVA IV.

OSTALE ODREDBE

ČLANAK 36.

1. Komisija pozorno prati sve obveze koje je Hrvatska preuzela u pregovorima o pristupanju, uključujući one koje se moraju ispuniti prije ili do dana pristupanja. Praćenje od strane Komisije sastoji se od redovito ažuriranih tablica za praćenje, dijaloga u okviru Sporazuma o stabilizaciji i pridruživanju između Europskih zajednica i njihovih država članica, s jedne strane, i Republike Hrvatske, s druge strane¹ (dalje u tekstu: "SSP"), misija za stručnu procjenu, pretpristupnoga gospodarskog programa, fiskalnih obavijesti i, po potrebi, pisama ranog upozorenja hrvatskim vlastima. U jesen 2011. Komisija podnosi Izvješće o napretku Europskom parlamentu i Vijeću. U jesen 2012. ona Europskom parlamentu i Vijeću podnosi Sveobuhvatno izvješće o praćenju. Tijekom procesa praćenja Komisija se prema potrebi također oslanja na doprinos država članica te uzima u obzir doprinos međunarodnih organizacija i organizacija civilnog društva.

Praćenje od strane Komisije osobito je usmjereno na obveze koje je Hrvatska preuzela u području pravosuđa i temeljnih prava (Prilog VII.), uključujući trajni razvoj evidencije ostvarenih rezultata u reformi i učinkovitosti pravosuđa, nepristranom postupanju u predmetima ratnih zločina i borbi protiv korupcije.

¹ SL L 26, 28.1.2005., str. 3.

Dodatno, praćenje od strane Komisije usmjereno je na područje slobode, sigurnosti i pravde, uključujući provedbu i ispunjavanje zahtjeva Unije u pogledu upravljanja vanjskim granicama, policijske suradnje, borbe protiv organiziranog kriminala i pravosudne suradnje u građanskim i kaznenim stvarima, kao i na obveze u području politike tržišnog natjecanja, uključujući restrukturiranje brodograđevne industrije (Prilog VIII.) i sektora čelika (Prilog IX.).

Kao sastavni dio svojih redovitih tablica za praćenje i izvješća, Komisija do pristupanja Hrvatske izdaje šestomjesečne ocjene o obvezama koje je Hrvatska preuzela u tim područjima.

2. Ako se tijekom procesa praćenja ustanove pitanja koja izazivaju zabrinutost, Vijeće, odlučujući kvalificiranom većinom na prijedlog Komisije, može poduzeti sve odgovarajuće mjere. Mjere se ne zadržavaju dulje nego li je to nužno potrebno, a Vijeće ih u svakom slučaju ukida, u skladu s istim postupkom, kada se dotična pitanja koja izazivaju zabrinutost uspješno riješe.

ČLANAK 37.

1. Ako se do kraja razdoblja od najviše tri godine od pristupanja pojave poteškoće koje su ozbiljne i koje bi mogle dulje potrajati u bilo kojem sektoru gospodarstva ili poteškoće koje bi mogle izazvati ozbiljno pogoršanje stanja gospodarstva određenog područja, Hrvatska može zatražiti odobrenje za poduzimanje zaštitnih mjera u svrhu popravljivanja stanja i prilagodbe dotičnog sektora gospodarstvu unutarnjeg tržišta.

U istim okolnostima bilo koja sadašnja država članica može zatražiti odobrenje za poduzimanje zaštitnih mjera u odnosu na Hrvatsku.

2. Na zahtjev dotične države Komisija žurnim postupkom određuje zaštitne mjere koje smatra potrebnima, navodeći uvjete i način njihove primjene.

U slučaju ozbiljnih gospodarskih poteškoća i na izričit zahtjev dotične države članice Komisija djeluje u roku od pet radnih dana od primitka zahtjeva s priloženim odgovarajućim popratnim podacima. Mjere o kojima je na taj način odlučeno primjenjuju se odmah, uzimaju u obzir interes svih zainteresiranih strana i ne smiju uključivati granične kontrole.

3. Mjere odobrene sukladno ovom članku mogu uključivati odstupanja od pravila UEU-a, UFEU-a i ovog Akta u onoj mjeri i u onim razdobljima koja su nužno potrebna za postizanje ciljeva iz ovih zaštitnih odredaba. Prednost se daje mjerama koje najmanje ometaju funkcioniranje unutarnjeg tržišta.

ČLANAK 38.

Ako Hrvatska ne ispuní obveze preuzete u okviru pregovora o pristupanju, uključujući obveze u bilo kojoj sektorskoj politici koja se odnosi na gospodarske aktivnosti s prekograničnim učinkom, i time uzrokuje ozbiljnu povredu funkcioniranja unutarnjeg tržišta ili prijetnju financijskim interesima Unije ili neposrednu opasnost od takve povrede ili prijetnje, Komisija može, do kraja razdoblja od najviše tri godine od pristupanja, na obrazloženi zahtjev države članice ili na vlastitu inicijativu, poduzeti odgovarajuće mjere.

Te mjere moraju biti proporcionalne te se prednost daje mjerama koje najmanje ometaju funkcioniranje unutarnjeg tržišta i, kada je to prikladno, primjeni postojećih sektorskih zaštitnih mehanizama. Zaštitne mjere na temelju ovog članka ne smiju se koristiti kao sredstvo proizvoljne diskriminacije ili kao prikriveno ograničavanje trgovine među državama članicama. Zaštitna odredba može se aktivirati i prije pristupanja na temelju rezultata praćenja te usvojene mjere stupaju na snagu na dan pristupanja, osim ako one predvide kasniji datum. Mjere se ne zadržavaju dulje nego li je to nužno potrebno, a u svakom slučaju ukidaju se kada se dotična obveza ispuní. Mogu se, međutim, primjenjivati i nakon isteka razdoblja iz prvog stavka sve dok se dotične obveze ne ispune. Kao odgovor na napredak koji Hrvatska postigne u ispunjavanju svojih obveza Komisija može na odgovarajući način prilagoditi mjere. Komisija pravodobno obavješćuje Vijeće prije ukidanja zaštitnih mjera te u tom pogledu uzima u obzir sve primjedbe Vijeća.

ČLANAK 39.

Ako u Hrvatskoj postoje ozbiljni nedostaci ili neposredna opasnost od takvih nedostataka u prenošenju ili stanju provedbe akata koje su donijele institucije na temelju dijela trećeg, glave V. UFEU-a, kao i akata koje su donijele institucije prije stupanja na snagu Ugovora iz Lisabona na temelju glave VI. UEU-a ili na temelju dijela trećeg, glave IV. Ugovora o osnivanju Europske zajednice, Komisija može do kraja razdoblja od najviše tri godine od pristupanja, na obrazloženi zahtjev države članice ili na vlastitu inicijativu i nakon savjetovanja s državama članicama, usvojiti odgovarajuće mjere te odrediti uvjete i način njihove primjene.

Ne dovodeći u pitanje nastavak bliske pravosudne suradnje, te mjere mogu imati oblik privremene suspenzije primjene odgovarajućih odredaba i odluka u odnosima između Hrvatske i bilo koje druge države članice ili država članica. Zaštitna odredba može se aktivirati i prije pristupanja na temelju rezultata praćenja te usvojene mjere stupaju na snagu na dan pristupanja, osim ako one predvide kasniji datum. Mjere se ne zadržavaju dulje nego li je to nužno potrebno, a u svakom slučaju ukidaju se kada se nedostaci isprave. Mogu se, međutim, primjenjivati i nakon isteka razdoblja iz prvog stavka sve dok ti nedostaci postoje. Kao odgovor na napredak koji Hrvatska postigne u ispravljanju utvrđenih nedostataka Komisija može na odgovarajući način prilagoditi mjere nakon savjetovanja s državama članicama. Komisija pravodobno obavješćuje Vijeće prije ukidanja zaštitnih mjera te u tom pogledu uzima u obzir sve primjedbe Vijeća.

ČLANAK 40.

Kako se ne bi ometalo pravilno funkcioniranje unutarnjeg tržišta, provedba nacionalnih propisa Hrvatske tijekom prijelaznih razdoblja iz Priloga V. ne smije dovesti do graničnih kontrola među državama članicama.

ČLANAK 41.

Ako su potrebne prijelazne mjere za olakšavanje prelaska iz postojećeg režima u Hrvatskoj u onaj koji proizlazi iz primjene zajedničke poljoprivredne politike pod uvjetima utvrđenima u ovom Aktu, Komisija usvaja takve mjere u skladu s postupkom iz članka 195. stavka 2. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1234/2007 od 22. listopada 2007. o uspostavljanju zajedničkog uređenja tržišta poljoprivrednih proizvoda i o posebnim odredbama za određene poljoprivredne proizvode (Jedinstvena uredba o ZUT-u)¹, u vezi s člankom 13. stavkom 1. točkom (b) Uredbe Europskoga parlamenta i Vijeća (EU) br. 182/2011² ili u skladu s odgovarajućim postupkom utvrđenim u mjerodavnom zakonodavstvu. One se mogu usvojiti u razdoblju od tri godine od dana pristupanja i njihova je primjena ograničena na to razdoblje. Vijeće, odlučujući jednoglasno na prijedlog Komisije i nakon savjetovanja s Europskim parlamentom, može produžiti navedeno razdoblje.

¹ SL L 299, 16.11.2007., str. 1.

² SL L 55, 28.2.2011., str. 13.

Prijelazne mjere iz prvog stavka mogu se, po potrebi, također usvojiti prije dana pristupanja. Takve mjere usvaja Vijeće odlučujući kvalificiranom većinom na prijedlog Komisije ili, kada one imaju utjecaj na instrumente koje je prvotno donijela Komisija, tada ih usvaja Komisija u skladu s postupkom koji se zahtijeva za donošenje dotičnih instrumenata.

ČLANAK 42.

Ako su potrebne prijelazne mjere za olakšavanje prelaska iz postojećeg režima u Hrvatskoj u onaj koji proizlazi iz primjene veterinarskih i fitosanitarnih pravila Unije te pravila Unije o sigurnosti hrane, Komisija usvaja takve mjere u skladu s odgovarajućim postupkom utvrđenim u mjerodavnom zakonodavstvu. Te se mjere usvajaju u razdoblju od tri godine od dana pristupanja i njihova je primjena ograničena na to razdoblje.

ČLANAK 43.

Vijeće, odlučujući kvalificiranom većinom na prijedlog Komisije, određuje uvjete pod kojima se može:

- (a) odstupiti od zahtjeva za izlaznu skraćenu deklaraciju za proizvode iz članka 28. stavka 2. UFEU-a koji napuštaju državno područje Hrvatske radi prelaska državnog područja Bosne i Hercegovine kod Neuma ("neumski koridor")

- (b) odstupiti od zahtjeva za ulaznu skraćenu deklaraciju za proizvode koji su obuhvaćeni točkom (a) kada oni ponovno ulaze na državno područje Hrvatske nakon prelaska državnog područja Bosne i Hercegovine kod Neuma.

ČLANAK 44.

Komisija može poduzeti sve odgovarajuće mjere kako bi se osiguralo da se potrebno statutarno osoblje zadrži u Hrvatskoj najdulje 18 mjeseci od pristupanja. Tijekom tog razdoblja za dužnosnike, privremeno osoblje i ugovorno osoblje upućeno na službu u Hrvatsku prije pristupanja, koji moraju ostati u službi u Hrvatskoj nakon dana pristupanja, vrijede isti financijski i materijalni uvjeti kao oni koji su se primjenjivali prije pristupanja u skladu s Pravilnikom o osoblju za dužnosnike Europskih zajednica i Uvjetima zaposlenja ostalih službenika Europskih zajednica, utvrđenima u Uredbi Vijeća (EEZ, Euratom, EZUČ) br. 259/68¹. Administrativni izdaci, uključujući plaće za ostalo potrebno osoblje, pokrivaju se iz općeg proračuna Europske unije.

¹ SL L 56, 4.3.1968., str. 1.

DIO PETI

ODREDBE O PROVEDBI OVOG AKTA

GLAVA I.

PRILAGODBE POSLOVNIKÂ INSTITUCIJA TE PRAVILÂ I POSLOVNIKÂ ODBORÂ

ČLANAK 45.

Institucije, u skladu s odgovarajućim postupcima predviđenima u izvornim ugovorima, prilagođavaju svoje poslovničke potrebama koje proizlaze iz pristupanja.

Prilagodbe pravilâ odbora osnovanih izvornim ugovorima i njihovih poslovnika potrebama koje proizlaze iz pristupanja provode se što je prije moguće nakon pristupanja.

GLAVA II.

PRIMJENJIVOST AKATA INSTITUCIJA

ČLANAK 46.

Od pristupanja se smatra da su direktive i odluke u smislu članka 288. UFEU-a upućene Hrvatskoj, u skladu s izvornim ugovorima. Smatra se da je Hrvatska primila obavijest o tim direktivama i odlukama u trenutku pristupanja, osim u pogledu direktiva i odluka koje su stupile na snagu na temelju članka 297. stavka 1. trećeg podstavka i članka 297. stavka 2. drugog podstavka UFEU-a.

ČLANAK 47.

1. Hrvatska poduzima mjere koje su potrebne kako bi od dana pristupanja bila usklađena s odredbama direktiva i odluka u smislu članka 288. UFEU-a, osim ako je u ovom Aktu predviđen neki drugi rok. Hrvatska o tim mjerama obavješćuje Komisiju do dana pristupanja ili, kada je on kasniji, u roku predviđenom u ovom Aktu.

2. U mjeri u kojoj izmjene direktiva u smislu članka 288. UFEU-a uvedene ovim Aktom zahtijevaju izmjene zakona i drugih propisa sadašnjih država članica, sadašnje države članice poduzimaju mjere koje su potrebne kako bi od dana pristupanja Hrvatske bile usklađene s izmijenjenim direktivama, osim ako je u ovom Aktu predviđen neki drugi rok. One o tim mjerama obavješćuju Komisiju do dana pristupanja ili, kada je on kasniji, u roku predviđenom u ovom Aktu.

ČLANAK 48.

U skladu s člankom 33. Ugovora o EZAE-u Hrvatska u roku od tri mjeseca od pristupanja dostavlja Komisiji odredbe zakona i drugih propisa namijenjene osiguranju zaštite zdravlja radnika i stanovništva na državnom području Hrvatske od opasnosti od ionizirajućih zračenja.

ČLANAK 49.

Na valjano obrazložen zahtjev Hrvatske, podnesen Komisiji najkasnije na dan pristupanja, Vijeće, odlučujući na prijedlog Komisije, ili Komisija, ako je izvorni akt donijela Komisija, može poduzeti mjere koje sadržavaju privremena odstupanja od akata institucija donesenih između 1. srpnja 2011. i dana pristupanja. Mjere se usvajaju u skladu s pravilima glasovanja kojima se uređuje donošenje akta od kojeg se traži privremeno odstupanje. Ako se takva odstupanja usvoje nakon pristupanja, mogu se primjenjivati od dana pristupanja.

ČLANAK 50.

Ako je akte institucija koji su doneseni prije pristupanja potrebno prilagoditi zbog pristupanja, a potrebne prilagodbe nisu predviđene u ovom Aktu ili njegovim priložima, Vijeće, odlučujući kvalificiranom većinom na prijedlog Komisije, ili Komisija, ako je izvorni akt donijela Komisija, u tu svrhu donosi potrebne akte. Ako se ti akti donesu nakon pristupanja, mogu se primjenjivati od dana pristupanja.

ČLANAK 51.

Osim ako je drukčije određeno u ovom Aktu, Vijeće, odlučujući kvalificiranom većinom na prijedlog Komisije, usvaja mjere potrebne za provedbu odredaba ovog Akta.

ČLANAK 52.

Tekstovi akata institucija donesenih prije pristupanja koje su te institucije sastavile na hrvatskom jeziku od dana pristupanja vjerodostojni su pod istim uvjetima kao i tekstovi sastavljeni na sadašnjim službenim jezicima. Oni se objavljuju u *Službenom listu Europske unije* ako su tekstovi na sadašnjim službenim jezicima tako objavljeni.

GLAVA III.

ZAVRŠNE ODREDBE

ČLANAK 53.

Prilozi I. do IX., njihovi dodaci i Protokol sastavni su dio ovog Akta.

ČLANAK 54.

Vlada Talijanske Republike dostavlja Vladi Republike Hrvatske ovjereni primjerak Ugovora o Europskoj uniji, Ugovora o funkcioniranju Europske unije i Ugovora o osnivanju Europske zajednice za atomsku energiju te ugovorâ o izmjeni ili dopuni tih ugovora, uključujući Ugovor o pristupanju Kraljevine Danske, Irske i Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske, Ugovor o pristupanju Helenske Republike, Ugovor o pristupanju Kraljevine Španjolske i Portugalske Republike, Ugovor o pristupanju Republike Austrije, Republike Finske i Kraljevine Švedske, Ugovor o pristupanju Češke Republike, Republike Estonije, Republike Cipra, Republike Latvije, Republike Litve, Republike Mađarske, Republike Malte, Republike Poljske, Republike Slovenije i Slovačke Republike i Ugovor o pristupanju Republike Bugarske i Rumunjske na bugarskom, češkom, danskom, engleskom, estonskom, finskom, francuskom, grčkom, irskom, latvijskom, litavskom, mađarskom, malteškom, nizozemskom, njemačkom, poljskom, portugalskom, rumunjskom, slovačkom, slovenskom, španjolskom, švedskom i talijanskom jeziku.

Tekstovi ugovorâ iz prvog stavka sastavljeni na hrvatskom jeziku prilažu se ovom Aktu. Ti su tekstovi vjerodostojni pod istim uvjetima kao i tekstovi tih ugovorâ, sastavljeni na sadašnjim službenim jezicima.

ČLANAK 55.

Ovjereni primjerak međunarodnih sporazuma položenih u arhivu Glavnog tajništva Vijeća Vladi Republike Hrvatske dostavlja glavni tajnik.

Popis konvencija i protokola kojima Republika Hrvatska pristupa
u trenutku pristupanja (iz članka 3. stavka 4. Akta o pristupanju)

1. Konvencija od 23. srpnja 1990. o ukidanju dvostrukog oporezivanja u vezi s usklađivanjem dobiti povezanih društava (SL L 225, 20.8.1990., str. 10.)
 - Konvencija od 21. prosinca 1995. o pristupanju Republike Austrije, Republike Finske i Kraljevine Švedske Konvenciji o ukidanju dvostrukog oporezivanja u vezi s usklađivanjem dobiti povezanih društava (SL C 26, 31.1.1996., str. 1.)
 - Protokol od 25. svibnja 1999. o izmjeni Konvencije od 23. srpnja 1990. o ukidanju dvostrukog oporezivanja u vezi s usklađivanjem dobiti povezanih društava (SL C 202, 16.7.1999., str. 1.)
 - Konvencija od 8. prosinca 2004. o pristupanju Češke Republike, Republike Estonije, Republike Cipra, Republike Latvije, Republike Litve, Republike Mađarske, Republike Malte, Republike Poljske, Republike Slovenije i Slovačke Republike Konvenciji o ukidanju dvostrukog oporezivanja u vezi s usklađivanjem dobiti povezanih društava (SL C 160, 30.6.2005., str. 1.)

2. Konvencija od 26. srpnja 1995., sastavljena na temelju članka K.3 Ugovora o Europskoj uniji, o zaštiti financijskih interesa Europskih zajednica (SL C 316, 27.11.1995., str. 49.)
 - Protokol od 27. rujna 1996., sastavljen na temelju članka K.3 Ugovora o Europskoj uniji, uz Konvenciju o zaštiti financijskih interesa Europskih zajednica (SL C 313, 23.10.1996., str. 2.)
 - Protokol od 29. studenoga 1996., sastavljen na temelju članka K.3 Ugovora o Europskoj uniji, o tumačenju Konvencije o zaštiti financijskih interesa Europskih zajednica putem odlučivanja Suda Europskih zajednica o prethodnim pitanjima (SL C 151, 20.5.1997., str. 2.)
 - Drugi protokol od 19. lipnja 1997., sastavljen na temelju članka K.3 Ugovora o Europskoj uniji, uz Konvenciju o zaštiti financijskih interesa Europskih zajednica (SL C 221, 19.7.1997., str. 12.)
3. Konvencija od 26. svibnja 1997., sastavljena na temelju članka K.3 stavka 2. točke (c) Ugovora o Europskoj uniji, o borbi protiv korupcije u kojoj sudjeluju dužnosnici Europskih zajednica ili dužnosnici država članica Europske unije (SL C 195, 25.6.1997., str. 2.)
4. Konvencija od 18. prosinca 1997., sastavljena na temelju članka K.3 Ugovora o Europskoj uniji, o uzajamnoj pomoći i suradnji među carinskim upravama (SL C 24, 23.1.1998., str. 2.)

5. Konvencija od 17. lipnja 1998., sastavljena na temelju članka K.3 Ugovora o Europskoj uniji, o zabrani vožnje (SL C 216, 10.7.1998., str. 2.)
6. Konvencija od 29. svibnja 2000., koju je donijelo Vijeće u skladu s člankom 34. Ugovora o Europskoj uniji, o uzajamnoj pravnoj pomoći u kaznenim stvarima među državama članicama Europske unije (SL C 197, 12.7.2000., str. 3.)
 - Protokol od 16. listopada 2001., koji je donijelo Vijeće u skladu s člankom 34. Ugovora o Europskoj uniji, uz Konvenciju o uzajamnoj pravnoj pomoći u kaznenim stvarima među državama članicama Europske unije (SL C 326, 21.11.2001., str. 2.)

Popis odredaba schengenske pravne stečevine
uključene u okvir Europske unije
te akata koji se na njoj temelje ili su na drugi način s njom povezani,
koji su obvezujući i primjenjuju se u Republici Hrvatskoj od pristupanja
(iz članka 4. stavka 1. Akta o pristupanju)

1. Sporazum između vlada država Ekonomske unije Beneluksa, Savezne Republike Njemačke i Francuske Republike o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama od 14. lipnja 1985.¹.
2. Sljedeće odredbe Konvencije potpisane u Schengenu 19. lipnja 1990. o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama te pripadajućeg Završnog akta i Zajedničkih izjava², kako su izmijenjene određenim aktima navedenima u stavku 8. ovog Priloga:

Članak 1. u mjeri u kojoj se odnosi na odredbe ovog stavka, članak 26., članak 39., članci 44. do 49. (uz iznimku članka 47. stavka 4. i članka 49. točke (a)), članak 51., članci 54. do 58., članak 62. stavak 3., članci 67. do 69., članci 71. i 72., članci 75. i 76., članak 82., članak 91., članci 126. do 130. u mjeri u kojoj se odnose na odredbe ovog stavka i članak 136., Zajedničke izjave 1. i 3. Završnog akta.

¹ SL L 239, 22.9.2000., str. 13.

² SL L 239, 22.9.2000., str. 19.

3. Sljedeće odredbe Sporazumâ o pristupanju Konvenciji potpisanoj u Schengenu 19. lipnja 1990. o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama, njihovih Završnih akata i povezanih Izjava, kako su izmijenjene određenim aktima navedenima u stavku 8. ovog Priloga:

(a) Sporazum potpisan 19. prosinca 1996. o pristupanju Kraljevine Danske:

- članak 5. stavak 2. i članak 6.

(b) Sporazum potpisan 19. prosinca 1996. o pristupanju Republike Finske:

- članak 5.
- Izjava Vlade Republike Finske o Ålandskim otocima u dijelu III. Završnog akta

(c) Sporazum potpisan 19. prosinca 1996. o pristupanju Kraljevine Švedske:

- članak 5.

4. Sljedeći sporazumi i aranžmani koji se temelje na schengenskoj pravnoj stečevini ili su na drugi način s njom povezani:
- Sporazum od 18. svibnja 1999. sklopljen između Vijeća Europske unije i Republike Islanda i Kraljevine Norveške o pridruživanju tih dviju država provedbi, primjeni i razvoju schengenske pravne stečevine, uključujući Priloge, Završni akt i priložene Izjave i Razmjene pisama, odobren Odlukom Vijeća 1999/439/EZ (SL L 176, 10.7.1999., str. 35.)
 - Sporazum od 30. lipnja 1999. sklopljen između Vijeća Europske unije i Republike Islanda i Kraljevine Norveške o utvrđivanju prava i obveza između Irske i Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske, s jedne strane, te Republike Islanda i Kraljevine Norveške, s druge, u područjima schengenske pravne stečevine koja se primjenjuju na te države, odobren Odlukom Vijeća 2000/29/EZ (SL L 15, 20.1.2000., str. 1.)
 - Sporazum između Europske unije, Europske zajednice i Švicarske Konfederacije o pridruživanju Švicarske Konfederacije provedbi, primjeni i razvoju schengenske pravne stečevine, potpisan 26. listopada 2004. i odobren Odlukom Vijeća 2008/146/EZ i Odlukom Vijeća 2008/149/PUP (SL L 53, 27.2.2008., str. 1. i str. 50.)

- Protokol između Europske unije, Europske zajednice, Švicarske Konfederacije i Kneževine Lihtenštajna o pristupanju Kneževine Lihtenštajna Sporazumu između Europske unije, Europske zajednice i Švicarske Konfederacije o pridruživanju Švicarske Konfederacije provedbi, primjeni i razvoju schengenske pravne stečevine, potpisan 28. veljače 2008. i odobren Odlukom Vijeća 2011/349/EU i Odlukom Vijeća 2011/350/EU (SL L 160, 18.6.2011., str. 1. i str. 19.)

- Aranžman između Europske zajednice i Republike Islanda i Kraljevine Norveške o načinima sudjelovanja tih država u Europskoj agenciji za upravljanje operativnom suradnjom na vanjskim granicama država članica Europske unije, uključujući priloženu Zajedničku izjavu, potpisan 1. veljače 2007. i odobren Odlukom Vijeća 2007/511/EZ (SL L 188, 20.7.2007., str. 15.)

- Aranžman između Europske zajednice, s jedne strane, i Švicarske Konfederacije i Kneževine Lihtenštajna, s druge strane, o načinima sudjelovanja tih država u Europskoj agenciji za upravljanje operativnom suradnjom na vanjskim granicama država članica Europske unije, uključujući Prilog i Zajedničke izjave koje su mu priložene, potpisan 30. rujna 2009. i odobren Odlukom Vijeća 2010/490/EU (SL L 243, 16.9.2010., str. 2.)

- Sporazum između Europske zajednice i Republike Islanda, Kraljevine Norveške, Švicarske Konfederacije i Kneževine Lihtenštajna o dopunskim pravilima u vezi s Fondom za vanjske granice u razdoblju od 2007. do 2013., uključujući priložene Izjave, potpisan 19. ožujka 2010. i odobren Odlukom Vijeća 2011/305/EU (SL L 137, 25.5.2011., str.1.)¹.
5. Odredbe sljedećih odluka (vidi SL L 239, 22.9.2000., str. 1.) Izvršnog odbora osnovanog Konvencijom potpisanom u Schengenu 19. lipnja 1990. o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama, kako su izmijenjene određenim aktima navedenima u stavku 8. ovog Priloga:
- SCH/Com-ex (93) 10 Odluka Izvršnog odbora od 14. prosinca 1993. o izjavama ministara i državnih tajnika
 - SCH/Com-ex (93) 14 Odluka Izvršnog odbora od 14. prosinca 1993. o poboljšanju praktične pravosudne suradnje u borbi protiv trgovine drogom
 - SCH/Com-ex (94) 16 rev Odluka Izvršnog odbora od 21. studenoga 1994. o nabavi zajedničkih ulaznih i izlaznih pečata
 - SCH/Com-ex (94) 28 rev Odluka Izvršnog odbora od 22. prosinca 1994. o potvrdi predviđenoj u članku 75. za nošenje opojnih droga i psihotropnih tvari

¹ Sve dok taj Sporazum nije sklopljen, samo u mjeri u kojoj se privremeno primjenjuje.

- SCH/Com-ex (94) 29 rev 2 Odluka Izvršnog odbora od 22. prosinca 1994. o stupanju na snagu Konvencije o provedbi Schengenskog sporazuma od 19. lipnja 1990.
- SCH/Com-ex (95) 21 Odluka Izvršnog odbora od 20. prosinca 1995. o brznoj razmjeni statističkih i specifičnih podataka među schengenskim državama o mogućim nepravilnostima na vanjskim granicama
- SCH/Com-ex (98) 1 rev 2 Odluka Izvršnog odbora od 21. travnja 1998. o aktivnostima radne skupine, u mjeri u kojoj se odnosi na odredbe iz stavka 2. ovog Priloga
- SCH/Com-ex (98) 26 def Odluka Izvršnog odbora od 16. rujna 1998. o osnivanju Stalnog odbora za ocjenu i provedbu Schengena
- SCH/Com-ex (98) 37 def 2 Odluka Izvršnog odbora od 27. listopada 1998. o usvajanju mjera za borbu protiv nezakonite imigracije, u mjeri u kojoj se odnosi na odredbe iz stavka 2. ovog Priloga
- SCH/Com-ex (98) 52 Odluka Izvršnog odbora od 16. prosinca 1998. o Priručniku o prekograničnoj policijskoj suradnji, u mjeri u kojoj se odnosi na odredbe iz stavka 2. ovog Priloga

- SCH/Com-ex (98) 59 rev Odluka Izvršnog odbora od 16. prosinca 1998. o usklađenom razmještanju savjetnikâ za isprave
 - SCH/Com-ex (99) 1 rev 2 Odluka Izvršnog odbora od 28. travnja 1999. o stanju u području opojnih droga
 - SCH/Com-ex (99) 6 Odluka Izvršnog odbora od 28. travnja 1999. o schengenskoj pravnoj stečevini koja se odnosi na telekomunikacije
 - SCH/Com-ex (99) 7 rev 2 Odluka Izvršnog odbora od 28. travnja 1999. o časniciima za vezu
 - SCH/Com-ex (99) 8 rev 2 Odluka Izvršnog odbora od 28. travnja 1999. o općim načelima kojima se uređuje plaćanje doušnikâ
 - SCH/Com-ex (99) 10 Odluka Izvršnog odbora od 28. travnja 1999. o nezakonitoj trgovini vatrenim oružjem.
6. Sljedeće izjave (vidi SL L 239, 22.9.2000., str. 1.) Izvršnog odbora osnovanog Konvencijom potpisanom u Schengenu 19. lipnja 1990. o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama, u mjeri u kojoj se odnose na odredbe iz stavka 2. ovog Priloga:
- SCH/Com-ex (96) decl 6 rev 2 Izjava Izvršnog odbora od 26. lipnja 1996. o izručenju

- SCH/Com-ex (97) decl 13 rev 2 Izjava Izvršnog odbora od 9. veljače 1998. o otmici maloljetnika.
7. Sljedeće odluke (vidi SL L 239, 22.9.2000., str. 1.) Središnje skupine osnovane Konvencijom potpisanom u Schengenu 19. lipnja 1990. o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama, u mjeri u kojoj se odnose na odredbe iz stavka 2. ovog Priloga:
- SCH/C (98) 117 Odluka Središnje skupine od 27. listopada 1998. o usvajanju mjera za borbu protiv nezakonite imigracije
 - SCH/C (99) 25 Odluka Središnje skupine od 22. ožujka 1999. o općim načelima kojima se uređuje plaćanje doušnikâ.
8. Sljedeći akti koji se temelje na schengenskoj pravnoj stečevini ili su na drugi način s njom povezani:
- Uredba Vijeća (EZ) br. 1683/95 od 29. svibnja 1995. o utvrđivanju jedinstvenog obrasca za vize (SL L 164, 14.7.1995., str. 1.)
 - Odluka Vijeća 1999/307/EZ od 1. svibnja 1999. o utvrđivanju detaljnih aranžmana za uključivanje Schengenskog tajništva u Glavno tajništvo Vijeća (SL L 119, 7.5.1999., str. 49.)

- Odluka Vijeća 1999/435/EZ od 20. svibnja 1999. o definiranju schengenske pravne stečevine u svrhu utvrđivanja, u skladu s odgovarajućim odredbama Ugovora o osnivanju Europske zajednice i Ugovora o Europskoj uniji, pravne osnove za svaku odredbu ili odluku koja čini tu pravnu stečevinu (SL L 176, 10.7.1999., str. 1.)
- Odluka Vijeća 1999/436/EZ od 20. svibnja 1999. o utvrđivanju, u skladu s odgovarajućim odredbama Ugovora o osnivanju Europske zajednice i Ugovora o Europskoj uniji, pravne osnove za svaku odredbu ili odluku koja čini schengensku pravnu stečevinu (SL L 176, 10.7.1999., str. 17.)
- Odluka Vijeća 1999/437/EZ od 17. svibnja 1999. o određenim aranžmanima za primjenu Sporazuma sklopljenog između Vijeća Europske unije i Republike Islanda i Kraljevine Norveške o pridruživanju tih dviju država provedbi, primjeni i razvoju schengenske pravne stečevine (SL L 176, 10.7.1999., str. 31.)
- Odluka Vijeća 1999/848/EZ od 13. prosinca 1999. o punoj primjeni schengenske pravne stečevine u Grčkoj (SL L 327, 21.12.1999., str. 58.)
- Odluka Vijeća 2000/365/EZ od 29. svibnja 2000. o zahtjevu Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske za sudjelovanje u nekim odredbama schengenske pravne stečevine (SL L 131, 1.6.2000., str. 43.)

- Odluka Vijeća 2000/586/PUP od 28. rujna 2000. o utvrđivanju postupka za izmjenu članka 40. stavaka 4. i 5., članka 41. stavka 7. i članka 65. stavka 2. Konvencije o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama (SL L 248, 3.10.2000., str. 1.)
- Odluka Vijeća 2000/777/EZ od 1. prosinca 2000. o primjeni schengenske pravne stečevine u Danskoj, Finskoj i Švedskoj te na Islandu i u Norveškoj (SL L 309, 9.12.2000., str. 24.)
- Uredba Vijeća (EZ) br. 539/2001 od 15. ožujka 2001. o popisu trećih zemalja čiji državljani moraju imati vizu pri prelasku vanjskih granica i zemalja čiji su državljani izuzeti od tog zahtjeva (SL L 81, 21.3.2001., str. 1.)
- Direktiva Vijeća 2001/51/EZ od 28. lipnja 2001. o dopuni odredaba članka 26. Konvencije o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. (SL L 187, 10.7.2001., str. 45.)
- Uredba Vijeća (EZ) br. 333/2002 od 18. veljače 2002. o jedinstvenom obliku obrazaca za unošenje vize koju države članice izdaju nositeljima putnih isprava koje država članica koja sastavlja obrazac ne priznaje (SL L 53, 23.2.2002, str. 4.)
- Odluka Vijeća 2002/192/EZ od 28. veljače 2002. o zahtjevu Irske za sudjelovanje u nekim odredbama schengenske pravne stečevine (SL L 64, 7.3.2002., str. 20.)

- Uredba Vijeća (EZ) br. 1030/2002 od 13. lipnja 2002. o utvrđivanju jedinstvenog obrasca boravišnih dozvola za državljane trećih zemalja (SL L 157, 15.6.2002., str. 1.)
- Okvirna odluka Vijeća 2002/946/PUP od 28. studenoga 2002. o jačanju kaznenopravnog okvira za sprečavanje pomaganja neovlaštenog ulaska, tranzita i boravka (SL L 328, 5.12.2002., str. 1.)
- Direktiva Vijeća 2002/90/EZ od 28. studenoga 2002. o definiranju pomaganja neovlaštenog ulaska, tranzita i boravka (SL L 328, 5.12.2002., str. 17.)
- Odluka Vijeća 2003/170/PUP od 27. veljače 2003. o zajedničkom korištenju časnika za vezu koje su u inozemstvo uputila tijela kaznenog progona država članica (SL L 67, 12.3.2003., str. 27.)
- Odluka Vijeća 2003/725/PUP od 2. listopada 2003. o izmjeni odredaba članka 40. stavaka 1. i 7. Konvencije o provedbi Schengenskog sporazuma od 14. lipnja 1985. o postupnom ukidanju kontrola na zajedničkim granicama (SL L 260, 11.10.2003., str. 37.)
- Direktiva Vijeća 2003/110/EZ od 25. studenoga 2003. o pomoći u slučajevima tranzita u svrhu udaljavanja zračnim putem (SL L 321, 6.12.2003., str. 26.)
- Uredba Vijeća (EZ) br. 377/2004 od 19. veljače 2004. o uspostavi mreže časnika za vezu zaduženih za imigraciju (SL L 64, 2.3.2004., str. 1.)

- Direktiva Vijeća 2004/82/EZ od 29. travnja 2004. o obvezi prijevoznika na dostavljanje podataka o putnicima (SL L 261, 6.8.2004., str. 24.)
- Odluka Vijeća 2004/573/EZ od 29. travnja 2004. o organizaciji zajedničkih letova za udaljavanje, s državnog područja dviju ili više država članica, državljana trećih zemalja protiv kojih su doneseni pojedinačni nalozi za udaljavanje (SL L 261, 6.8.2004., str. 28.)
- Odluka Vijeća 2004/512/EZ od 8. lipnja 2004. o uspostavi Viznog informacijskog sustava (VIS) (SL L 213, 15.6.2004., str. 5. i SL L 142M, 30.5.2006., str. 60.)
- Uredba Vijeća (EZ) br. 2007/2004 od 26. listopada 2004. o osnivanju Europske agencije za upravljanje operativnom suradnjom na vanjskim granicama država članica Europske unije (SL L 349, 25.11.2004., str. 1. i SL L 153M, 7.6.2006., str. 136.)
- Uredba Vijeća (EZ) br. 2252/2004 od 13. prosinca 2004. o standardima za sigurnosna obilježja i biometrijske podatke u putovnicama i putnim ispravama koje izdaju države članice (SL L 385, 29.12.2004., str. 1. i SL L 153M, 7.6.2006., str. 375.)
- Odluka Vijeća 2004/926/EZ od 22. prosinca 2004. o provedbi dijelova schengenske pravne stečevine od strane Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske (SL L 395, 31.12.2004., str. 70.)
- Odluka Vijeća 2005/267/EZ od 16. ožujka 2005. o uspostavi sigurne internetske informacijske i koordinacijske mreže za službe država članica za upravljanje migracijama (SL L 83, 1.4.2005., str. 48. i SL L 159M, 13.6.2006., str. 288.)

- Uredba (EZ) br. 562/2006 Europskoga parlamenta i Vijeća od 15. ožujka 2006. o Zakoniku Zajednice o pravilima kojima se uređuje kretanje osoba preko granica (Zakonik o schengenskim granicama) (SL L 105, 13.4.2006., str.1.), osim prve rečenice članka 1., članka 5. stavka 4. točke (a), glave III. i odredaba glave II te priloga koji se odnose na Schengenski informacijski sustav (SIS)
- Okvirna odluka Vijeća 2006/960/PUP od 18. prosinca 2006. o pojednostavljenju razmjene informacija i obavještajnih podataka među tijelima kaznenog progona država članica Europske unije (SL L 386, 29.12.2006., str. 89.)
- Uredba (EZ) br. 1931/2006 Europskoga parlamenta i Vijeća od 20. prosinca 2006. o utvrđivanju pravila o pograničnom prometu na vanjskim kopnenim granicama država članica i o izmjeni odredaba Schengenske konvencije (SL L 405, 30.12.2006., str. 1.), osim članka 4. točke (b) i članka 9. točke (c)
- Odluka Vijeća 2007/471/EZ od 12. lipnja 2007. o primjeni odredaba schengenske pravne stečevine koje se odnose na Schengenski informacijski sustav u Češkoj Republici, Republici Estoniji, Republici Latviji, Republici Litvi, Republici Mađarskoj, Republici Malti, Republici Poljskoj, Republici Sloveniji i Slovačkoj Republici (SL L 179, 7.7.2007., str. 46.)

- Uredba (EZ) br. 863/2007 Europskoga parlamenta i Vijeća od 11. srpnja 2007. o uspostavi mehanizma za osnivanje Jedinica granične policije za brzu intervenciju i o izmjeni Uredbe Vijeća (EZ) br. 2007/2004 u pogledu tog mehanizma te o uređenju zadataka i ovlasti gostujućih službenika (SL L 199, 31.7.2007., str. 30.), osim odredaba članka 6. stavaka 8. i 9. u mjeri u kojoj se odnose na davanje pristupa Schengenskom informacijskom sustavu
- Odluka Vijeća 2007/801/EZ od 6. prosinca 2007. o punoj primjeni odredaba schengenske pravne stečevine u Češkoj Republici, Republici Estoniji, Republici Latviji, Republici Litvi, Republici Mađarskoj, Republici Malti, Republici Poljskoj, Republici Sloveniji i Slovačkoj Republici (SL L 323, 8.12.2007., str. 34.)
- Odluka Vijeća 2008/421/EZ od 5. lipnja 2008. o primjeni odredaba schengenske pravne stečevine koje se odnose na Schengenski informacijski sustav u Švicarskoj Konfederaciji (SL L 149, 7.6.2008., str. 74.)
- Članak 6. Odluke Vijeća 2008/633/PUP od 23. lipnja 2008. o pristupu zaduženih tijela država članica i Europolu podacima Vznog informacijskog sustava (VIS) u svrhu sprečavanja, otkrivanja i istraživanja kaznenih djela terorizma i drugih teških kaznenih djela (SL L 218, 13.8.2008., str. 129.)

- Odluka Vijeća 2008/903/EZ od 27. studenoga 2008. o punoj primjeni odredaba schengenske pravne stečevine u Švicarskoj Konfederaciji (SL L 327, 5.12.2008., str. 15.)
 - Okvirna odluka Vijeća 2008/977/PUP od 27. studenoga 2008. o zaštiti osobnih podataka koji se obrađuju u okviru policijske i pravosudne suradnje u kaznenim stvarima (SL L 350, 30.12.2008., str. 60.)
 - Direktiva 2008/115/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 16. prosinca 2008. o zajedničkim standardima i postupcima u državama članicama za vraćanje državljana trećih zemalja s nezakonitim boravkom (SL L 348, 24.12.2008., str. 98.)
 - Članak 3. Uredbe (EZ) br. 810/2009 Europskoga parlamenta i Vijeća od 13. srpnja 2009. o Zakoniku Zajednice o vizama (Zakonik o vizama) (SL L 243, 15.9.2009., p. 1.)
 - Odluka Vijeća 2010/252/EU od 26. travnja 2010. o dopuni Zakonika o schengenskim granicama u pogledu nadzora vanjskih morskih granica u okviru operativne suradnje koju koordinira Europska agencija za upravljanje operativnom suradnjom na vanjskim granicama država članica Europske unije (SL L 111, 4.5.2010., str. 20.)
 - Odluka Vijeća 2010/365/EU od 29. lipnja 2010. o primjeni odredaba schengenske pravne stečevine koje se odnose na Schengenski informacijski sustav u Republici Bugarskoj i Rumunjskoj (SL L 166, 1.7.2010., str. 17.).
-

Popis iz članka 15. Akta o pristupanju:
prilagodbe akata koje su donijele institucije

1. SLOBODA PRUŽANJA USLUGA

32005 L 0036: Direktiva 2005/36/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 7. rujna 2005. o priznavanju stručnih kvalifikacija (SL L 255, 30.9.2005., str. 22.).

(a) Članak 23. stavak 5. zamjenjuje se sljedećim:

"5. Ne dovodeći u pitanje članak 43.b, svaka država članica priznaje dokaze o formalnoj osposobljenosti za doktora medicine čime se omogućuje pristup profesionalnim djelatnostima doktora medicine s temeljnom izobrazbom i doktora medicine specijalista, za medicinsku sestru opće njege, za doktora dentalne medicine, za doktora dentalne medicine specijalista, za veterinaru, za primalju, za magistra farmacije i za arhitekta, koje posjeduju državljani država članica i koje je izdala bivša Jugoslavija, odnosno čije je osposobljavanje započelo

(a) za Sloveniju prije 25. lipnja 1991. i

(b) za Hrvatsku prije 8. listopada 1991.

ako tijela spomenutih država članica potvrde da takvi dokazi imaju jednaku pravnu valjanost unutar njihova državnog područja kao i dokazi koje one izdaju te kao i, u slučaju arhitekata, dokazi o formalnoj osposobljenosti navedeni za te države članice u Prilogu VI. točki 6. u pogledu pristupa profesionalnim djelatnostima doktora medicine s temeljnom izobrazbom, doktora medicine specijalista, medicinske sestre opće njege, doktora dentalne medicine, doktora dentalne medicine specijalista, veterinaru, primalje, magistra farmacije u odnosu na djelatnosti iz članka 45. stavka 2. te arhitekta u odnosu na djelatnosti iz članka 48., kao i u pogledu obavljanja tih djelatnosti.

Takvoj potvrdi mora biti priloženo uvjerenje koje su izdala ta ista tijela u kojem se navodi da su takve osobe stvarno i zakonito obavljale predmetne djelatnosti na njihovu državnom području najmanje tri uzastopne godine tijekom razdoblja od pet godina koje prethodi danu izdavanja uvjerenja."

(b) Umeće se sljedeći članak:

"Članak 43.b

Stečena prava u primaljstvu ne primjenjuju se na sljedeće kvalifikacije stečene u Hrvatskoj prije 1. srpnja 2013.: viša medicinska sestra ginekološko-opstetričkog smjera, medicinska sestra ginekološko-opstetričkog smjera, viša medicinska sestra primaljskog smjera, medicinska sestra primaljskog smjera, ginekološko-opstetrička primalja i primalja."

2. PRAVO INTELEKTUALNOG VLASNIŠTVA

I. ŽIG ZAJEDNICE

32009 R 0207: Uredba Vijeća (EZ) br. 207/2009 od 26. veljače 2009. o žigu Zajednice (SL L 78, 24.3.2009., str. 1.).

Članak 165. stavak 1. zamjenjuje se sljedećim:

"1. Od dana pristupanja Bugarske, Češke Republike, Estonije, Hrvatske, Cipra, Latvije, Litve, Mađarske, Malte, Poljske, Rumunjske, Slovenije i Slovačke (dalje u tekstu: "nova država članica/nove države članice") žig Zajednice koji je registriran ili za koji je podnesena prijava prema ovoj Uredbi prije odgovarajućeg dana njihova pristupanja proširuje se na državno područje tih država članica kako bi imao jednak učinak u čitavoj Zajednici."

II. SVJEDODŽBE O DODATNOJ ZAŠTITI

1. 31996 R 1610: Uredba (EZ) br. 1610/96 Europskoga parlamenta i Vijeća od 23. srpnja 1996. o uvođenju svjedodžbe o dodatnoj zaštiti za sredstva za zaštitu bilja (SL L 198, 8.8.1996., str. 30.).

(a) Članku 19.a dodaje se sljedeća točka:

"(m) za svako sredstvo za zaštitu bilja zaštićeno temeljnim patentom koji je na snazi i za koje je prvo odobrenje za stavljanje u promet kao sredstva za zaštitu bilja izdano nakon 1. siječnja 2003. može se izdati svjedodžba u Hrvatskoj pod uvjetom da je zahtjev za izdavanje svjedodžbe podnesen u roku od šest mjeseci od dana pristupanja."

(b) Članak 20. stavak 2. zamjenjuje se sljedećim:

"2. Ova Uredba primjenjuje se na svjedodžbe o dodatnoj zaštiti izdane u skladu s nacionalnim zakonodavstvom Češke Republike, Estonije, Hrvatske, Cipra, Latvije, Litve, Malte, Poljske, Rumunjske, Slovenije i Slovačke prije odgovarajućeg dana njihova pristupanja."

2. 32009 R 0469: Uredba (EZ) br. 469/2009 Europskoga parlamenta i Vijeća od 6. svibnja 2009. o svjedodžbi o dodatnoj zaštiti za lijekove (SL L 152, 16.6.2009., str. 1.).

(a) Članku 20. dodaje se sljedeća točka:

"(m) za svaki lijek zaštićen temeljnim patentom koji je na snazi i za koji je prvo odobrenje za stavljanje u promet kao lijeka izdano nakon 1. siječnja 2003. može se izdati svjedodžba u Hrvatskoj pod uvjetom da je zahtjev za izdavanje svjedodžbe podnesen u roku od šest mjeseci od dana pristupanja."

(b) Članak 21. stavak 2. zamjenjuje se sljedećim:

"2. Ova Uredba primjenjuje se na svjedodžbe o dodatnoj zaštiti izdane u skladu s nacionalnim zakonodavstvom Češke Republike, Estonije, Hrvatske, Cipra, Latvije, Litve, Malte, Poljske, Rumunjske, Slovenije i Slovačke prije odgovarajućeg dana njihova pristupanja."

III. DIZAJN ZAJEDNICE

32002 R 0006: Uredba Vijeća (EZ) br. 6/2002 od 12. prosinca 2001. o dizajnu Zajednice (SL L 3, 5.1.2002., str. 1.).

Članak 110.a stavak 1. zamjenjuje se sljedećim:

"1. Od dana pristupanja Bugarske, Češke Republike, Estonije, Hrvatske, Cipra, Latvije, Litve, Mađarske, Malte, Poljske, Rumunjske, Slovenije i Slovačke (dalje u tekstu: "nova država članica/nove države članice") dizajn Zajednice koji je zaštićen ili za koji je podnesena prijava prema ovoj Uredbi prije odgovarajućeg dana njihova pristupanja proširuje se na državno područje tih država članica kako bi imao jednak učinak u čitavoj Zajednici."

3. FINANCIJSKE USLUGE

32006 L 0048: Direktiva 2006/48/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 14. lipnja 2006. o osnivanju i poslovanju kreditnih institucija (preinačena) (SL L 177, 30.6.2006., str. 1.).

U članku 2., iza unosa za Francusku, umeće se sljedeće:

"– u Hrvatskoj, "kreditne unije" i "Hrvatsku banku za obnovu i razvitak",".

4. POLJOPRIVREDA

1. 31991 R 1601: Uredba Vijeća (EEZ) br. 1601/91 od 10. lipnja 1991. o utvrđivanju općih pravila definiranja, opisivanja i prezentiranja aromatiziranih vina, aromatiziranih pića na bazi vina i aromatiziranih koktela na bazi vina (SL L 149, 14.6.1991. str. 1.).

U Prilogu II., iza zemljopisne oznake "Nürnberger Glühwein", umeće se sljedeće:

"Samoborski bermet".

2. 32007 R 1234: Uredba Vijeća (EZ) br. 1234/2007 od 22. listopada 2007. o uspostavljanju zajedničkog uređenja tržišta poljoprivrednih proizvoda i o posebnim odredbama za određene poljoprivredne proizvode (Jedinstvena uredba o ZUT-u) (SL L 299, 16.11.2007., str. 1.).

(a) U članku 66. umeće se sljedeći stavak:

"4.a Za Hrvatsku se uspostavlja posebna pričuva za restrukturiranje kako je utvrđeno u Prilogu IX. točki 2. Ta se pričuva oslobađa od 1. travnja prve kvotne godine nakon pristupanja u mjeri u kojoj je potrošnja mlijeka i mliječnih proizvoda na poljoprivrednim gospodarstvima u Hrvatskoj smanjena u razdoblju 2008. – 2012.

Komisija donosi odluku o oslobađanju pričuve i njezinoj raspodjeli između kvote za isporuku i kvote za izravnu prodaju, u skladu s postupkom iz članka 195. stavka 2. na temelju ocjene izvješća koje Hrvatska podnosi do 31. prosinca 2013. To izvješće sadržava detaljne podatke o rezultatima i trendovima postupka restrukturiranja u sektoru mlijeka u Hrvatskoj, a osobito o prelasku s proizvodnje za potrošnju na poljoprivrednim gospodarstvima na proizvodnju za tržište."

(b) U članku 103.k stavku 1. dodaje se sljedeći podstavak:

"Ovaj se stavak ne primjenjuje na Hrvatsku u financijskoj godini 2013. Hrvatska podnosi Komisiji nacrt petogodišnjeg programa potpore za programsko razdoblje 2014. – 2018."

(c) U Prilogu III. dijelu II. točka 13. zamjenjuje se sljedećim:

"13. "rafinerija" je proizvodna jedinica:

- čija je jedina djelatnost rafiniranje uvezenog sirovog šećera od šećerne trske

ili

- koja je u tržišnoj godini 2004./2005. rafinirala uvezeni sirovi šećer od šećerne trske u količini od najmanje 15 000 tona. Za potrebe ove alineje u slučaju Hrvatske tržišna godina je 2007./2008."

(d) Prilog VI. zamjenjuje se sljedećim:

"PRILOG VI.

NACIONALNE I REGIONALNE KVOTE

od tržišne godine 2010./2011. nadalje

(u tonama)

Države članice ili regije (1)	Šećer (2)	Izoglukoza (3)	Inulinski sirup (4)
Belgija	676 235,0	114 580,2	0
Bugarska	0	89 198,0	
Češka Republika	372 459,3		
Danska	372 383,0		
Njemačka	2 898 255,7	56 638,2	
Irska	0		
Grčka	158 702,0	0	
Španjolska	498 480,2	53 810,2	
Francuska (matično područje)	3 004 811,15		0
Francuski prekomorski departmani	432 220,05		
Hrvatska	192 877,0		
Italija	508 379,0	32 492,5	
Latvija	0		
Litva	90 252,0		
Mađarska	105 420,0	220 265,8	
Nizozemska	804 888,0	0	0
Austrija	351 027,4		
Poljska	1 405 608,1	42 861,4	
Portugal (kontinentalni)	0	12 500,0	
Autonomna regija Azora	9 953,0		
Rumunjska	104 688,8	0	
Slovenija	0		
Slovačka	112 319,5	68 094,5	
Finska	80 999,0	0	
Švedska	293 186,0		
Ujedinjena Kraljevina	1 056 474,0	0	
UKUPNO	13 529 618,20	690 440,8	0

"

(e) U Prilogu IX. točki 1., iza unosa za Francusku, umeće se sljedeće:

"

Država članica	2008./09.	2009./10.	2010./11.	2011./12.	2012./13.	2013./14.	2014./15.
Hrvatska						765 000	765 000

"

(f) U Prilogu IX. točki 2. tablica se zamjenjuje sljedećim:

"

Država članica	Tone
Bugarska	39 180
Hrvatska	15 000
Rumunjska	188 400

"

(g) U Prilogu X., iza unosa za Francusku, umeće se sljedeće:

"

Hrvatska	40,70
----------	-------

"

(h) U Prilogu X.b dodaje se sljedeća tablica:

"

u 1 000 EUR

Proračunska godina	2013.	2014.	2015.	2016.	od 2017. nadalje
HR	0	11 885	11 885	11 885	10 832

"

(i) U Dodatku Prilogu XI.b točki 2. dodaje se sljedeća podtočka:

"(h) U Hrvatskoj, površine pod vinogradima u sljedećim podregijama: Moslavina, Prigorje-Bilogora, Plešivica, Pokuplje i Zagorje-Međimurje."

(j) U Dodatku Prilogu XI.b točki 3. dodaje se sljedeća podtočka:

"(h) U Hrvatskoj, površine pod vinogradima u sljedećim podregijama: Hrvatsko Podunavlje i Slavonija."

(k) U Dodatku Prilogu XI.b točki 4. dodaje se sljedeća podtočka:

"(g) U Hrvatskoj, površine pod vinogradima u sljedećim podregijama: Hrvatska Istra, Hrvatsko primorje, Dalmatinska zagora, Sjeverna Dalmacija te Srednja i Južna Dalmacija."

3. 32008 R 0110: Uredba (EZ) br. 110/2008 Europskoga parlamenta i Vijeća od 15. siječnja 2008. o definiranju, opisivanju, prezentiranju, označavanju i zaštiti zemljopisnih oznaka jakih alkoholnih pića i stavljanju izvan snage Uredbe Vijeća (EEZ) br. 1576/89 (SL L 39, 13.2.2008., str. 16.).

(a) U članku 20. dodaje se sljedeći stavak:

"4. Rok iz stavka 1. za podnošenje tehničke dokumentacije također se primjenjuje na zemljopisne oznake Hrvatske navedene u Prilogu III."

(b) U Prilogu III. točki 9. dodaju se sljedeće zemljopisne oznake:

"

	Hrvatska loza	Hrvatska
	Hrvatska stara šljivovica	Hrvatska
	Slavonska šljivovica	Hrvatska

"

(c) U Prilogu III. točki 32. dodaje se sljedeća zemljopisna oznaka:

"

	Hrvatski pelinkovac	Hrvatska
--	---------------------	----------

"

(d) U Prilogu III. umeće se sljedeća točka:

"

39. Maraschino/ Marrasquino/ Maraskino	Zadarski maraschino	Hrvatska
--	---------------------	----------

"

(e) U Prilogu III., pod kategorijom proizvoda "Ostala jaka alkoholna pića", dodaje se sljedeća zemljopisna oznaka:

"

	Hrvatska travarica	Hrvatska
--	--------------------	----------

"

4. 32009 R 0073: Uredba Vijeća (EZ) br. 73/2009 od 19. siječnja 2009. o utvrđivanju zajedničkih pravila za programe izravne potpore za poljoprivrednike u okviru zajedničke poljoprivredne politike i utvrđivanju određenih programa potpore za poljoprivrednike, o izmjeni Uredaba (EZ) br. 1290/2005, (EZ) br. 247/2006, (EZ) br. 378/2007 i stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 1782/2003 (SL L 30, 31.1.2009., str. 16.).

(a) Članak 2. točka (g) zamjenjuje se sljedećim:

"(g) "nove države članice" znači: Bugarska, Češka Republika, Estonija, Hrvatska, Cipar, Latvija, Litva, Mađarska, Malta, Poljska, Rumunjska, Slovenija i Slovačka;"

(b) U članku 6. stavku 2. prvi podstavak zamjenjuje se sljedećim:

"2. Države članice, osim novih država članica, osiguravaju da površine koje su se koristile kao trajni pašnjaci na datum predviđen za zahtjeve za potporu po površini za 2003. ostanu trajni pašnjaci. Nove države članice, osim Bugarske, Hrvatske i Rumunjske, osiguravaju da površine koje su se koristile kao trajni pašnjaci na dan 1. svibnja 2004. ostanu trajni pašnjaci. Bugarska i Rumunjska osiguravaju da površine koje su se koristile kao trajni pašnjaci na dan 1. siječnja 2007. ostanu trajni pašnjaci. Hrvatska osigurava da površine koje su se koristile kao trajni pašnjaci na dan 1. srpnja 2013. ostanu trajni pašnjaci."

(c) Članak 33. stavak 1. točka (b) podtočka (iv) zamjenjuje se sljedećim:

"(iv) sukladno članku 47. stavku 2., člancima 57.a i 59., članku 64. stavku 2. trećem podstavku, članku 65. i članku 68. stavku 4. točki (c)."

(d) U članku 51. stavku 1. dodaje se sljedeći podstavak:

"Hrvatska može odlučiti iskoristiti mogućnosti iz članka 52. i članka 53. stavka 1. ove Uredbe. O toj se odluci obavješćuje Komisiju do 15. srpnja 2013."

(e) U članku 51. stavku 2. dodaje se sljedeći podstavak:

"Odstupajući od drugog podstavka, u slučaju Hrvatske ta se gornja granica utvrđuje na temelju nacionalnih gornjih granica utvrđenih u članku 104. stavku 4. i članku 112. stavku 5. u pogledu plaćanja za ovčje i kozje meso, odnosno plaćanja za goveđe i teleće meso iz članaka 52. i 53., uzimajući u obzir raspored uvođenja izravnih plaćanja utvrđen u članku 121."

(f) U članku 52. iza prvog stavka umeće se sljedeći stavak:

"Odstupajući od prvog stavka, Hrvatska može zadržati do 50 % iznosa koji proizlazi iz gornje granice iz članka 51. stavka 2. trećeg podstavka ove Uredbe kako bi, na godišnjoj osnovi, izvršila dodatno plaćanje poljoprivrednicima."

- (g) U članku 53. stavku 1. iza prvog podstavka umeće se sljedeći podstavak:

"Odstupajući od prvog podstavka, Hrvatska može zadržati sav iznos ili dio iznosa koji proizlazi iz gornje granice iz članka 51. stavka 2. trećeg podstavka ove Uredbe kako bi, na godišnjoj osnovi, izvršila dodatno plaćanje poljoprivrednicima."

- (h) Naslov poglavlja 3. glave III. zamjenjuje se sljedećim:

"Provedba u novim državama članicama koje su primijenile program jedinstvenih plaćanja po površini i u Hrvatskoj".

- (i) Naslov članka 55. zamjenjuje se sljedećim:

"Uvođenje programa jedinstvenih plaćanja u državama članicama koje su primijenile program jedinstvenih plaćanja po površini i u Hrvatskoj".

- (j) U članku 55. stavku 1. prvi podstavak zamjenjuje se sljedećim:

"1. Osim ako je drukčije predviđeno u ovom poglavlju, ova se glava primjenjuje na nove države članice koje su primijenile program jedinstvenih plaćanja po površini iz glave V. poglavlja 2. te na Hrvatsku."

- (k) U članku 57. stavku 1. dodaje se sljedeća rečenica:

"Za Hrvatsku to sniženje nije veće od 20 % godišnje gornje granice, navedene u tablici 3. Priloga VIII."

- (l) U članku 57. stavku 3. dodaju se sljedeće rečenice:

"U Hrvatskoj korištenje nacionalne rezerve podliježe odobrenju Komisije putem provedbenog akta, bez pomoći odbora iz članka 141. Komisija osobito ispituje uspostavljanje bilo kojeg nacionalnog programa izravnog plaćanja koji se primjenjivao prije dana pristupanja i uvjete pod kojima se primjenjivao. Zahtjev za odobrenje nacionalne rezerve Hrvatska šalje Komisiji do 15. srpnja 2013."

- (m) Umeće se sljedeći članak:

"Članak 57.a

Posebna nacionalna rezerva za razminirano zemljište u Hrvatskoj

1. Hrvatska uspostavlja posebnu nacionalnu rezervu za razminirano zemljište koja se koristi za dodjeljivanje pravâ na plaćanje poljoprivrednicima s razminiranim zemljištem koje se ponovno stavlja u poljoprivrednu funkciju, tijekom razdoblja od deset godina od pristupanja te u skladu s objektivnim kriterijima i na način kojim se osigurava jednak tretman poljoprivrednika te izbjegava narušavanje tržišta i tržišnog natjecanja.
2. Zemljište prihvatljivo za dodjelu pravâ na plaćanje prema ovom članku nije prihvatljivo za dodjelu pravâ na plaćanje prema člancima 59. i 61.
3. Vrijednost prava na plaćanje utvrđenih prema ovom članku nije veća od vrijednosti prava na plaćanje utvrđenih u skladu s člankom 59., odnosno s člankom 61.

4. Maksimalni iznos koji se dodjeljuje posebnoj nacionalnoj rezervi za razminirano zemljište iznosi 9 600 000 EUR i podliježe rasporedu uvođenja izravnih plaćanja utvrđenom u članku 121. Maksimalni godišnji iznosi su sljedeći:

(u 1 000 EUR)

Hrvatska	2013.	2014.	2015.	2016.	2017.	2018.	2019.	2020.	2021.	2022.
Maksimalni iznos za posebnu nacionalnu rezervu za razminirano zemljište	2 400	2 880	3 360	3 840	4 800	5 760	6 720	7 680	8 640	9 600

5. U prvoj godini provedbe programa jedinstvenih plaćanja Hrvatska dodjeljuje prava na plaćanje poljoprivrednicima na temelju zemljišta koje je razminirano i koje su poljoprivrednici prijavili u zahtjevima za potporu podnesenima u prvoj godini provedbe programa jedinstvenih plaćanja te koje je ponovno stavljeno u poljoprivrednu funkciju između 1. siječnja 2005. i 31. prosinca 2012.

6. Za godine od 2013. do 2022. prava na plaćanje dodjeljuju se poljoprivrednicima na temelju razminiranog zemljišta koje poljoprivrednici prijave u dotičnoj godini, pod uvjetom da je takvo zemljište ponovno stavljeno u poljoprivrednu funkciju tijekom prethodne kalendarske godine, a o njemu je obaviještena Komisija u skladu sa stavkom 9.

7. U svrhu osiguravanja prikladnog korištenja fondova Unije Komisija u skladu s postupkom iz članka 141. stavka 2. mijenja gornju granicu u tablici 3. Priloga VIII., dodajući joj iznose iz posebne nacionalne rezerve za razminirano zemljište koji su dodijeljeni do 31. prosinca 2022.
8. Sva zemljišta prijavljena u svrhu iz ovog članka moraju udovoljavati definiciji prihvatljivog hektara iz članka 34. stavka 2.
9. Do 15. srpnja 2013. Hrvatska obavještuje Komisiju o površinama zemljišta koja su prihvatljiva sukladno stavku 5., navodeći zemljišta prihvatljiva za razine potpore prema članku 59. i zemljišta prihvatljiva za razine potpore prema članku 61. Ova obavijest također uključuje podatke o odgovarajućim proračunskim omotnicama i neiskorištenim iznosima. Od 2014. godine nadalje obavijest s istim podacima šalje se Komisiji svake godine najkasnije 31. siječnja i obuhvaća prethodnu kalendarsku godinu, navodeći površine koje su ponovno stavljene u poljoprivrednu funkciju i odgovarajuće proračunske omotnice.
10. Do 31. prosinca 2012. sva minirana i razminirana zemljišta za koja bi poljoprivrednici mogli ostvariti pravo na plaćanje iz ove posebne nacionalne rezerve za razminirano zemljište identificiraju se u integriranom administrativnom i kontrolnom sustavu uspostavljenom u skladu s glavom II. poglavljem 4."

(n) U članku 59. dodaje se sljedeći stavak:

"4. Komisija u skladu s postupkom iz članka 141. stavka 2. donosi pravila o početnoj dodjeli pravâ na plaćanje u Hrvatskoj."

(o) U članku 61. dodaje se sljedeći stavak:

"Za Hrvatsku datumi iz prvog stavka točaka (a) i (b) su 30. lipnja 2011."

(p) U članku 69. stavku 1. prvom podstavku dodaje se sljedeće:

"Do dana pristupanja Hrvatska može odlučiti da od prve godine provedbe programa jedinstvenih plaćanja, kako je predviđeno u članku 59. stavku 2., koristi do 10 % nacionalne gornje granice iz članka 40., kako je navedeno u tablici 3. Priloga VIII."

(q) U članku 69. stavku 9. prvom podstavku iza točke (a) umeće se sljedeća točka:

"(aa) utvrđenih za godinu 2022., u slučaju Hrvatske".

(r) Članak 104. stavak 4. zamjenjuje se sljedećim:

"4. Primjenjuju se sljedeće nacionalne gornje granice:

Države članice	Nacionalna gornja granica
Bugarska	2 058 483
Češka Republika	66 733
Danska	104 000
Estonija	48 000
Španjolska	19 580 000
Francuska	7 842 000
Hrvatska	542 651
Cipar	472 401
Latvija	18 437
Litva	17 304
Mađarska	1 146 000
Poljska	335 880
Portugal	2 690 000
Rumunjska	5 880 620
Slovenija	84 909
Slovačka	305 756
Finska	80 000
Ukupno	41 273 174

"

(s) U članku 112. stavku 5., iza unosa za Francusku, umeće se sljedeće:

"

Hrvatska	105 270
----------	---------

"

(t) Članak 121. zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 121.

Uvođenje izravnih plaćanja

U novim državama članicama, osim Bugarske, Hrvatske i Rumunjske, izravna plaćanja uvode se u skladu sa sljedećim rasporedom povećanja, izraženih kao postotak tada primjenjive razine tih plaćanja u državama članicama koje nisu nove države članice:

- 60 % u 2009.
- 70 % u 2010.
- 80 % u 2011.
- 90 % u 2012.
- 100 % od 2013.

U Bugarskoj i Rumunjskoj izravna plaćanja uvode se u skladu sa sljedećim rasporedom povećanja, izraženih kao postotak tada primjenjive razine tih plaćanja u državama članicama koje nisu nove države članice:

- 35 % u 2009.
- 40 % u 2010.
- 50 % u 2011.
- 60 % u 2012.
- 70 % u 2013.
- 80 % u 2014.
- 90 % u 2015.
- 100 % od 2016.

U Hrvatskoj izravna plaćanja uvode se u skladu sa sljedećim rasporedom povećanja, izraženih kao postotak tada primjenjive razine tih plaćanja u državama članicama koje nisu nove države članice:

- 25 % u 2013.
- 30 % u 2014.
- 35 % u 2015.
- 40 % u 2016.
- 50 % u 2017.
- 60 % u 2018.
- 70 % u 2019.
- 80 % u 2020.
- 90 % u 2021.
- 100 % od 2022."

(u) U članku 132. stavku 2. iza drugog podstavka umeće se sljedeći podstavak:

"Odstupajući od prvog podstavka točaka (a) i (b), Hrvatska može dopuniti izravna plaćanja do 100 % razine koja se primjenjuje u državama članicama koje nisu nove države članice."

(v) U prilogu VII., iza unosa za Francusku, umeće se sljedeće:

"

Hrvatska	100	1
----------	-----	---

"

(w) U Prilogu VIII. dodaje se sljedeća tablica:

"Tablica 3(*)

Država članica	2013.	2014.	2015.	2016.	2017.	2018.	2019.	2020.	2021.	2022.
Hrvatska	93 250	111 900	130 550	149 200	186 500	223 800	261 100	298 400	335 700	373 000

(*) Gornje granice izračunane uzimajući u obzir raspored povećanja predviđen u članku 121."

5. RIBARSTVO

1. 32002 R 2371: Uredba Vijeća (EZ) br. 2371/2002 od 20. prosinca 2002. o očuvanju i održivom iskorištavanju ribolovnih resursa u okviru Zajedničke ribarstvene politike (SL L 358, 31.12.2002., str. 59.).

U Prilogu I. dodaju se sljedeći dijelovi:

"11. OBALNE VODE HRVATSKE*

Zemljopisno područje	Država članica	Vrsta	Opseg ili posebne značajke
12 milja ograničeno na morski prostor pod suverenosti Hrvatske koji se nalazi sjeverno od 45 stupnjeva i 10 minuta paralele sjeverne zemljopisne širine uz zapadnu obalu Istre, od vanjskog ruba teritorijalnog mora Hrvatske, gdje ta paralela dodiruje kopno zapadne obale Istre (Grgatov rt Funtana)	Slovenija	Pridnene i male pelagične vrste uključujući srdele i inćune	100 tona za najviše 25 ribarskih plovila, što uključuje 5 ribarskih plovila opremljenih povlačnim mrežama kočama

- * Gore navedeni režim primjenjuje se od potpune provedbe arbitražne odluke koja proizlazi iz Sporazuma o arbitraži između Vlade Republike Slovenije i Vlade Republike Hrvatske, potpisanog u Stockholmu 4. studenoga 2009.

12. OBALNE VODE SLOVENIJE*

Zemljopisno područje	Država članica	Vrsta	Opseg ili posebne značajke
12 milja ograničeno na morski prostor pod suverenostu Slovenije koji se nalazi sjeverno od 45 stupnjeva i 10 minuta paralele sjeverne zemljopisne širine uz zapadnu obalu Istre, od vanjskog ruba teritorijalnog mora Hrvatske, gdje ta paralela dodiruje kopno zapadne obale Istre (Grgatov rt Funtana)	Hrvatska	Pridnene i male pelagične vrste uključujući srdele i incune	100 tona za najviše 25 ribarskih plovila, što uključuje 5 ribarskih plovila opremljenih povlačnim mrežama kočama

* Gore navedeni režim primjenjuje se od potpune provedbe arbitražne odluke koja proizlazi iz Sporazuma o arbitraži između Vlade Republike Slovenije i Vlade Republike Hrvatske, potpisanog u Stockholmu 4. studenoga 2009."

2. 32006 R 1198: Uredba Vijeća (EZ) br. 1198/2006 od 27. srpnja 2006. o Europskom fondu za ribarstvo (SL L 223, 15.8.2006., str. 1.).

(a) U članku 27. dodaje se sljedeći stavak:

"5. EFR može doprinijeti financiranju programa individualnih premija za ribare koji imaju korist od režima pristupa utvrđenog u dijelu 11. Priloga I. Uredbi (EZ) br. 2371/2002 kako je izmijenjena Aktom o pristupanju Hrvatske. Taj se program može primjenjivati samo tijekom razdoblja od 2014. do 2015. ili, ako on nastupi ranije, do dana potpune provedbe arbitražne odluke koja proizlazi iz Sporazuma o arbitraži između Vlade Republike Slovenije i Vlade Republike Hrvatske, potpisanog u Stockholmu 4. studenoga 2009."

(b) Članak 29. stavak 3. zamjenjuje se sljedećim:

"3. Odstupajući od stavka 2., u najudaljenijim regijama i na udaljenim grčkim otocima, kao i na hrvatskim otocima Dugom otoku, Visu, Mljetu i Lastovu, potpora se može dodijeliti svim poduzećima."

(c) Članak 35. stavak 4. zamjenjuje se sljedećim:

"4. Odstupajući od stavka 3., u najudaljenijim regijama i na udaljenim grčkim otocima, kao i na hrvatskim otocima Dugom otoku, Visu, Mljetu i Lastovu, potpora se može dodijeliti svim poduzećima."

(d) U članku 53. stavku 9. prvi podstavak zamjenjuje se sljedećim:

"9. Kada EFR financira aktivnosti na udaljenim grčkim otocima koji su zbog svoje udaljenosti u nepovoljnom položaju i u najudaljenijim regijama, kao i na hrvatskim otocima Dugom otoku, Visu, Mljetu i Lastovu, gornja granica za doprinos EFR-a za svaku prioritetnu os povećava se za do 10 postotnih bodova u regijama koje su prihvatljive u okviru cilja konvergencije te do 35 postotnih bodova za regije koje nisu prihvatljive u okviru cilja konvergencije."

(e) U Prilogu II. točki (a), tablica se zamjenjuje sljedećim:

"

	Skupina 1	Skupina 2	Skupina 3	Skupina 4
Regije obuhvaćene ciljem konvergencije i udaljeni grčki otoci te hrvatski otoci Dugi otok, Vis, Mljet i Lastovo	A ≤ 100 % B ≥ 0 %	A ≤ 40 % B ≥ 60 % (*) (**)	A ≤ 80 % B ≥ 20 %	A ≤ 60 % B ≥ 40 % (***)
Regije koje nisu obuhvaćene ciljem konvergencije	A ≤ 100 % B ≥ 0 %	A ≤ 40 % B ≥ 60 % (*) (**)	A ≤ 60 % B ≥ 40 %	A ≤ 40 % B ≥ 60 % (***)
Najudaljenije regije	A ≤ 100 % B ≥ 0 %	A ≤ 50 % B ≥ 50 % (*) (**)	A ≤ 80 % B ≥ 20 %	A ≤ 75 % B ≥ 25 %

(*) U slučaju aktivnosti iz članka 25. stavka 3. stope (B) za Skupinu 2 povećavaju se za 20 postotnih bodova. Stope (A) se na odgovarajući način smanjuju.

(**) U slučaju aktivnosti iz članka 26. stavka 2. (ulaganje u smislu članka 25. u plovila za mali obalni ribolov), stope (B) za Skupinu 2 mogu se smanjiti za 20 postotnih bodova. Stope (A) se na odgovarajući način povećavaju.

(***) U slučaju aktivnosti iz članaka 29. i 35. koje provode poduzeća koja nisu obuhvaćena definicijom iz članka 3. točke (f), s manje od 750 zaposlenih ili s prometom manjim od 200 milijuna EUR, stope (B) povećavaju se u regijama obuhvaćenima ciljem konvergencije, uz iznimku udaljenih grčkih otoka i hrvatskih otoka Dugog otoka, Visa, Mljeta i Lastova, za 30 postotnih bodova, a u regijama koje nisu obuhvaćene ciljem konvergencije za 20 postotnih bodova. Stope (A) se na odgovarajući način smanjuju."

(f) U Prilogu II. točki (a) drugi stavak podnaslova "Skupina 2" zamjenjuje se sljedećim:

"Nakon primjene (*) i (**) u slučajevima kada EFR financira aktivnosti iz članka 25. stavka 3. u korist plovila za mali obalni ribolov stope (B) za Skupinu 2:

– za regije obuhvaćene ciljem konvergencije, udaljene grčke otoke i hrvatske otoke Dugi otok, Vis, Mljet i Lastovo te za regije koje nisu obuhvaćene ciljem konvergencije bit će jednake ili veće od 60 postotnih bodova ($B \geq 60 \%$),

i

– za najudaljenije regije bit će jednake ili veće od 50 postotnih bodova ($B \geq 50 \%$)."

6. POREZI

1. 32006 L 0112: Direktiva Vijeća 2006/112/EZ od 28. studenoga 2006. o zajedničkom sustavu poreza na dodanu vrijednost (SL L 347, 11.12.2006., str. 1.).

U članku 287. dodaje se sljedeća točka:

"(19) Hrvatska: 35 000 EUR."

2. 32008 L 0118: Direktiva Vijeća 2008/118/EZ od 16. prosinca 2008. o općem sustavu trošarina i stavljanju izvan snage Direktive 92/12/EEZ (SL L 9, 14.1.2009., str. 12.).

Članak 46. stavak 3. zamjenjuje se sljedećim:

"3. Ne dovodeći u pitanje članak 32., države članice koje nisu navedene u članku 2. stavku 2. trećem i četvrtom podstavku Direktive 92/79/EEZ mogu, u odnosu na cigarete koje se mogu unijeti na njihovo državno područje bez dodatnog plaćanja trošarina, od 1. siječnja 2014. primjenjivati količinsko ograničenje od najmanje 300 komada za cigarete unesene iz države članice koja primjenjuje, u skladu s člankom 2. stavkom 2. trećim i četvrtim podstavkom navedene Direktive, niže trošarine od onih koje proizlaze iz članka 2. stavka 2. prvog podstavka te Direktive.

Države članice navedene u članku 2. stavku 2. trećem i četvrtom podstavku Direktive 92/79/EEZ koje naplaćuju trošarinu od najmanje 77 EUR za 1 000 cigareta neovisno o ponderiranoj prosječnoj maloprodajnoj cijeni mogu od 1. siječnja 2014. primjenjivati količinsko ograničenje od najmanje 300 komada u odnosu na cigarete unesene na njihovo državno područje bez dodatnog plaćanja trošarina iz države članice koja primjenjuje nižu trošarinu u skladu s člankom 2. stavkom 2. trećim podstavkom te Direktive.

Države članice koje primjenjuju količinsko ograničenje u skladu s prvim i drugim podstavkom ovog stavka o tome obavješćuju Komisiju. One mogu provoditi potrebne provjere, pod uvjetom da te provjere ne utječu na pravilno funkcioniranje unutarnjeg tržišta."

7. REGIONALNA POLITIKA I KOORDINACIJA STRUKTURNIH INSTRUMENATA

1. 32006 R 1083: Uredba Vijeća (EZ) br. 1083/2006 od 11. srpnja 2006. o utvrđivanju općih odredaba o Europskom fondu za regionalni razvoj, Europskom socijalnom fondu i Kohezijskom fondu i stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 1260/1999 (SL L 210, 31.7.2006., str. 25.).

- (a) U članku 15. stavku 4. drugom podstavku dodaje se sljedeća rečenica:

"U odnosu na Hrvatsku datum za tu provjeru je 31. prosinca 2017."

- (b) U članku 18. stavku 1. prvi podstavak zamjenjuje se sljedećim:

"1. Sredstva na raspolaganju za izdvajanje iz fondova za razdoblje od 2007. do 2013. iznose 308 417 037 817 EUR prema cijenama iz 2004. u skladu s godišnjom raspodjelom prikazanom u Prilogu I."

(c) Članak 19. zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 19.

Sredstva za cilj konvergencije

Ukupna sredstva za cilj konvergencije iznose 81,56 % sredstava iz članka 18. stavka 1. (tj. ukupno 251 529 800 379 EUR) i raspodjeljuju se na različite sastavnice na sljedeći način:

- (a) 70,50 % (tj. ukupno 177 324 921 223 EUR) za financiranje iz članka 5. stavka 1., uz korištenje prihvatljivog broja stanovnika, regionalnog blagostanja, nacionalnog blagostanja i stope nezaposlenosti kao kriterijâ za izračun okvirne raspodjele po državi članici
- (b) 4,98 % (tj. ukupno 12 521 289 405 EUR) za prijelaznu i posebnu potporu iz članka 8. stavka 1., uz korištenje prihvatljivog broja stanovnika, regionalnog blagostanja, nacionalnog blagostanja i stope nezaposlenosti kao kriterijâ za izračun okvirne raspodjele po državi članici
- (c) 23,23 % (tj. ukupno 58 433 589 750 EUR) za financiranje iz članka 5. stavka 2., uz korištenje broja stanovnika, nacionalnog blagostanja i površine kao kriterijâ za izračun okvirne raspodjele po državi članici

(d) 1,29 % (tj. ukupno 3 250 000 000 EUR) za prijelaznu i posebnu potporu iz članka 8. stavka 3."

(d) U članku 20. uvodni dio zamjenjuje se sljedećim:

"Ukupna sredstva za cilj regionalne konkurentnosti i zapošljavanja iznose 15,93 % sredstava iz članka 18. stavka 1. (tj. ukupno 49 127 784 318 EUR) i raspodjeljuju se na različite sastavnice na sljedeći način:"

(e) U članku 21. stavci 1. i 2. zamjenjuju se sljedećim:

"1. Ukupna sredstva za cilj europske teritorijalne suradnje iznose 2,52 % sredstava iz članka 18. stavka 1. (tj. ukupno 7 759 453 120 EUR) i, isključujući iznos iz Priloga II. stavka 22., raspodjeljuju se na različite sastavnice na sljedeći način:

(a) 73,86 % (tj. ukupno 5 583 386 893 EUR) za financiranje prekogranične suradnje iz članka 7. stavka 1., uz korištenje prihvatljivog broja stanovnika kao kriterija za izračun okvirne raspodjele po državi članici

- (b) 20,95 % (tj. ukupno 1 583 594 654 EUR) za financiranje transnacionalne suradnje iz članka 7. stavka 2., uz korištenje prihvatljivog broja stanovnika kao kriterija za izračun okvirne raspodjele po državi članici
- (c) 5,19 % (tj. ukupno 392 471 574 EUR) za financiranje međuregionalne suradnje, mreža suradnje i razmjene iskustava iz članka 7. stavka 3.

2. Doprinos iz EFRR-a za prekogranične programe i programe zajedničkog morskog bazena u okviru Instrumenta za europsko susjedstvo i partnerstvo te za prekogranične programe u okviru Instrumenta pretpriprustupne pomoći prema Uredbi (EZ) br. 1085/2006 iznosi 817 691 234 EUR, a proizlazi iz indikacija svake od dotičnih država članica te se oduzima od njihovih alokacija iz stavka 1. točke (a). Navedeni doprinosi iz EFRR-a nisu podložni preraspodjeli među dotičnim državama članicama."

- (f) U članku 22. dodaje se sljedeći stavak:

"Odstupajući od prvog stavka, Hrvatska može raspodijeliti svoju financijsku alokaciju u okviru cilja europske teritorijalne suradnje među trima sastavnicama iz članka 21. stavka 1. točaka (a) do (c) u svrhu postizanja visokog stupnja učinkovitosti i pojednostavljenja."

(g) Članak 23. zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 23.

Sredstva za pričuvu na osnovi postignutih rezultata

Države članice, uz iznimku Hrvatske, mogu dodijeliti tri posto sredstava iz članka 19. točaka (a) i (b) i članka 20., u skladu s člankom 50."

(h) Članak 28. mijenja se kako slijedi:

(i) U stavku 1. iza prvog podstavka umeće se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku nacionalni strateški referentni okvir obuhvaća razdoblje od dana pristupanja do 31. prosinca 2013."

(ii) U stavku 2. iza prvog podstavka umeće se sljedeći podstavak:

"Hrvatska dostavlja svoj nacionalni strateški referentni okvir Komisiji u roku od tri mjeseca od dana pristupanja."

- (i) U članku 29. dodaje se sljedeći stavak:

"5. Stavci 1. do 4. ne primjenjuju se na Hrvatsku."

- (j) U članku 32. stavku 3. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku Komisija najkasnije 31. prosinca 2013. donosi odluku kojom odobrava operativni program koji se financira u okviru programskog razdoblja 2007. – 2013. Hrvatska u tom operativnom programu uzima u obzir sve primjedbe Komisije te ga podnosi Komisiji najkasnije tri mjeseca od dana pristupanja."

- (k) U članku 33. stavku 1. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku operativni programi usvojeni prije dana pristupanja mogu se izmijeniti isključivo u svrhu boljeg usklađivanja s ovom Uredbom."

- (l) U članku 49. stavku 3. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na operativne programe Hrvatske *ex post* evaluacija dovršava se do 31. prosinca 2016."

(m) Umeće se sljedeći članak:

"Članak 51.a

Članci 50. i 51. ne primjenjuju se na Hrvatsku."

(n) Članak 53. stavak 3. zamjenjuje se sljedećim:

"3. Za operativne programe u okviru cilja europske teritorijalne suradnje u kojima najmanje jedan sudionik pripada državi članici čiji je prosječni BDP po glavi stanovnika u razdoblju od 2001. do 2003. bio niži od 85 % prosjeka EU-25 u istom razdoblju, ili za takve programe u kojima je Hrvatska zemlja sudionica, doprinos iz EFRR-a ne smije biti viši od 85 % prihvatljivih izdataka. Za sve ostale operativne programe doprinos iz EFRR-a ne smije biti viši od 75 % prihvatljivih izdataka koje sufinancira EFRR."

(o) U članku 56. stavku 1. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku izdaci su prihvatljivi za doprinos iz fondova između početnog datuma prihvatljivosti izdataka utvrđenog u skladu s instrumentima usvojenima na temelju Uredbe (EZ) br. 1085/2006 i 31. prosinca 2016. Međutim, za operativne programe usvojene nakon pristupanja izdaci su prihvatljivi za doprinos iz fondova od dana pristupanja, osim ako je u odluci koja se odnosi na dotični operativni program naveden kasniji datum."

- (p) U članku 56. stavku 3. dodaje se sljedeći podstavak:

"Neovisno o posebnim odredbama o prihvatljivosti utvrđenima u članku 105.a, kriteriji koje utvrdi odbor za praćenje operativnih programa za Hrvatsku ne primjenjuju se na operacije za koje je odluka o odobrenju donesena prije dana pristupanja i koje su dio instrumenata usvojenih na temelju Uredbe (EZ) br. 1085/2006."

- (q) Članak 62. stavak 1. mijenja se kako slijedi:

- (i) U točki (c) iza prvog podstavka umeće se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku tijelo za reviziju operativnog programa podnosi Komisiji ažurirani godišnji radni plan revizije iz članka 29. stavka 2. točke (a) Uredbe Komisije (EZ) br. 718/2007 od 12. lipnja 2007. o provedbi Uredbe Vijeća (EZ) br. 1085/2006 o uspostavljanju Instrumenta pretpristupne pomoći (IPA)* u roku od tri mjeseca od dana pristupanja.

* SL L 170, 29.6.2007., str. 1."

(ii) U točki (d) podtočki (i) dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku prvo godišnje izvješće o kontroli koje obuhvaća razdoblje od 1. listopada 2012. do 30. lipnja 2013., podnosi se do 31. prosinca 2013. Sljedeća izvješća, koja obuhvaćaju razdoblja od 1. srpnja 2013. do 30. lipnja 2014., od 1. srpnja 2014. do 30. lipnja 2015. te od 1. srpnja 2015. do 30. lipnja 2016., podnose se Komisiji do 31. prosinca 2014., 31. prosinca 2015., odnosno 31. prosinca 2016. Podaci o revizijama provedenima nakon 1. srpnja 2016. uključuju se u završno izvješće o kontroli uz izjavu o zaključenju iz točke (e);"

(iii) U točki (e) dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku izjava o zaključenju sa završnim izvješćem o kontroli podnosi se Komisiji do 31. ožujka 2018."

(r) U članku 67. stavku 1. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku upravljačko tijelo šalje završno izvješće o provedbi operativnog programa do 31. ožujka 2018."

(s) Članak 71. mijenja se kako slijedi:

(i) Umeće se sljedeći stavak:

"1.a Neovisno o stavku 1., što je prije moguće nakon dana pristupanja ili, najkasnije, prije bilo kakvog plaćanja koje izvrši Komisija, Hrvatska podnosi Komisiji opis sustavâ, koji obuhvaća elemente navedene u točkama (a) i (b) tog stavka."

(ii) Umeće se sljedeći stavak:

"2.a Stavak 2. primjenjuje se *mutatis mutandis* na Hrvatsku. Izvješće iz stavka 2. prvog podstavka smatra se prihvaćenim pod uvjetima koji su jednaki onima navedenima u stavku 2. drugom podstavku. Međutim, takvo prihvaćanje je preduvjet za iznos pretfinanciranja iz članka 82."

(t) U članku 75. umeće se sljedeći stavak:

"1.a U odnosu na Hrvatsku odgovarajuća proračunska izdvajanja iz EFRR-a, Kohezijskog fonda i ESF-a za 2013. izvršavaju se na temelju odluke iz članka 28. stavka 3. prije nego što Komisija donese bilo koju odluku o izmjeni usvojenog operativnog programa. Odluka iz članka 28. stavka 3. predstavlja odluku o financiranju u smislu članka 75. Uredbe (EZ, Euratom) br. 1605/2002 za bilo koje proračunsko izdvajanje u korist Hrvatske."

- (u) U članku 78. stavku 2. točki (c) dodaje se sljedeća rečenica:

"U odnosu na Hrvatsku oni su pokriveni izdacima koje plaćaju korisnici pri provedbi projekta i potkrijepljeni su računima s potvrdom plaćanja ili računovodstvenim dokumentima jednake dokazne snage najkasnije tri godine nakon godine uplate predujma ili 31. prosinca 2016., ovisno o tome što je ranije; ako nisu, sljedeća izjava o izdacima ispravlja se na odgovarajući način."

- (v) U članku 82. umeće se sljedeći stavak:

"1.a U odnosu na Hrvatsku nakon prihvaćanja izvješća iz članka 71. stavka 2.a i nakon odgovarajućih proračunskih izdvajanja iz članka 75. stavka 1.a, jedinstveni iznos pretfinanciranja za ostatak razdoblja od 2007. do 2013. isplaćuje se u jednom obroku te predstavlja 30 % doprinosa iz strukturnih fondova i 40 % doprinosa iz Kohezijskog fonda za operativni program."

- (w) U članku 89. stavku 1. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku zahtjev za plaćanje koji sadržava dokumente navedene u točki (a) podtočkama (i) do (iii) šalje se do 31. ožujka 2018."

(x) U članku 93. umeće se sljedeći stavak:

"3.a Odstupajući od stavaka 1. do 3., u odnosu na Hrvatsku Komisija primjenjuje mehanizam obustave izdvajanja utvrđen u stavku 1. na sljedeći način:

- (i) rok za bilo koji raspoloživi dio izdvajanja za 2010. jest 31. prosinca 2013.
- (ii) rok za bilo koji raspoloživi dio izdvajanja za 2011. jest 31. prosinca 2014.
- (iii) rok za bilo koji raspoloživi dio izdvajanja za 2012. jest 31. prosinca 2015.
- (iv) bilo koji dio izdvajanja za 2013. koji je još raspoloživ 31. prosinca 2016. automatski se obustavlja ako Komisija za njega ne primi prihvatljiv zahtjev za plaćanje do 31. ožujka 2018."

(y) U članku 95. iza drugog stavka umeće se sljedeći stavak:

"Odstupajući od prvog i drugog stavka, u odnosu na Hrvatsku rokovi iz članka 93. stavka 3.a prekidaju se pod uvjetima utvrđenima u prvom stavku ovog članka u pogledu iznosa koji se odnosi na predmetne operacije."

(z) U članku 98. stavku 2. dodaje se sljedeći podstavak:

"U odnosu na Hrvatsku sredstva iz fondova koja su oslobođena na ovaj način Hrvatska može ponovno koristiti do 31. prosinca 2016."

(za) Umeće se sljedeći članak:

"Članak 105.a

Posebne odredbe slijedom pristupanja Hrvatske

1. Za programe i velike projekte koji su, na dan pristupanja Hrvatske, odobreni na temelju Uredbe (EZ) br. 1085/2006 i čija provedba nije dovršena do tog dana, smatra se da ih je Komisija odobrila na temelju ove Uredbe, uz iznimku programa odobrenih u okviru komponenata iz članka 3. stavka 1. točaka (a) i (e) Uredbe (EZ) br. 1085/2006.

Dodatno, sljedeći programi u okviru komponente iz članka 3. stavka 1. točke (b) Uredbe (EZ) br. 1085/2006 također su izuzeti:

- a) "IPA program jadranske prekogranične suradnje"
- b) prekogranični program "Hrvatska – Bosna i Hercegovina"
- c) prekogranični program "Hrvatska – Crna Gora"
- d) prekogranični program "Hrvatska – Srbija".

Ne dovodeći u pitanje stavke 2. do 7., odredbe kojima se uređuje provedba operacija i velikih projekata odobrenih na temelju ove Uredbe primjenjuju se na te operacije i velike projekte.

2. Svaki postupak nabave koji se odnosi na operacije unutar programâ ili se odnosi na velike projekte iz stavka 1., a na dan pristupanja već je bio predmet poziva za podnošenje ponuda objavljenog u *Službenom listu Europske unije*, provodi se u skladu s pravilima utvrđenima u tom pozivu za podnošenje ponuda. Ne primjenjuje se članak 165. Uredbe (EZ, Euratom) br. 1605/2002.

Svaki postupak nabave koji se odnosi na operacije unutar programâ ili se odnosi na velike projekte iz stavka 1., a na dan pristupanja još nije bio predmet poziva za podnošenje ponuda objavljenog u *Službenom listu Europske unije*, provodi se u skladu s ugovorima ili aktima donesenima na temelju ugovorâ kao i s člankom 9. ove Uredbe.

Operacije koje nisu navedene u prvom i drugom podstavku i za koje su pozivi na podnošenje projektnih prijedloga objavljeni u skladu s člankom 158. Uredbe Komisije (EZ) br. 718/2007 ili za koje su prijave podnesene nadležnim tijelima prije dana pristupanja, a za koje se ugovaranje može završiti samo nakon tog dana, provode se u skladu s uvjetima i pravilima prihvatljivosti koji su objavljeni u odgovarajućem pozivu na podnošenje projektnih prijedloga ili onima o kojima su potencijalni korisnici unaprijed obaviješteni.

3. Plaćanja Komisije u okviru programâ iz stavka 1. smatraju se doprinosom iz fondova prema ovoj Uredbi i knjiže se na teret najranije raspoloživog izdvajanja, uključujući izdvajanja iz programa IPA.

Na bilo koji dio izdvajanja izvršenog od strane Komisije u okviru programâ iz stavka 1., koji je još raspoloživ na dan pristupanja, primjenjuje se ova Uredba od dana pristupanja.

4. Na operacije odobrene na temelju Uredbe (EZ) br. 1085/2006, za koje je odobrenje dano ili za koje su odgovarajući ugovori o dodjeli bespovratnih sredstava potpisani s krajnjim korisnicima prije dana pristupanja, i dalje se primjenjuju pravila o prihvatljivosti izdataka u skladu s Uredbom Komisije (EZ) br. 718/2007 ili na temelju te Uredbe, osim u opravdanim slučajevima o kojima odlučuje Komisija na zahtjev Hrvatske.

Pravilo o prihvatljivosti utvrđeno u prvom podstavku primjenjuje se također na velike projekte iz stavka 1. za koje su dvostrani sporazumi o projektu potpisani prije dana pristupanja.

5. U odnosu na Hrvatsku bilo koje upućivanje na fondove, kako su određeni u članku 1. drugom stavku, tumači se tako da uključuje i Instrument pretprijetne pomoći uspostavljen Uredbom (EZ) br. 1085/2006.

6. Posebni rokovi koji se primjenjuju na Hrvatsku također se primjenjuju na sljedeće prekogranične programe u okviru komponente iz članka 3. stavka 1. točke (b) Uredbe (EZ) br. 1085/2006 u kojima je Hrvatska zemlja sudionica:

(a) prekogranični program "Mađarska – Hrvatska" i

(b) prekogranični program "Slovenija – Hrvatska".

Posebni rokovi koji se primjenjuju na Hrvatsku na temelju ove Uredbe ne primjenjuju se na operativne programe unutar transnacionalnih i međuregionalnih komponenata u okviru cilja europske teritorijalne suradnje u kojima je Hrvatska zemlja sudionica.

7. Ako su potrebne bilo kakve mjere kako bi se olakšao prelazak Hrvatske iz pretprijetnog režima u režim koji proizlazi iz primjene ovog članka, Komisija usvaja potrebne mjere."

(zb) Prilog I. zamjenjuje se sljedećim:

"PRILOG I.

Godišnja raspodjela odobrenih sredstava za preuzete obveze u razdoblju od 2007. do 2013.

(iz članka 18.)

(EUR, cijene iz 2004.)

2007.	2008.	2009.	2010.	2011.	2012.	2013.
42 863 000 000	43 318 000 000	43 862 000 000	43 860 000 000	44 073 000 000	44 723 000 000	45 718 037 817

"

(zc) Prilog II. mijenja se kako slijedi:

(i) U stavku 5. dodaju se sljedeće točke:

"(c) za Hrvatsku sredstva za financiranje prekogranične suradnje iznosit će 7 028 744 EUR prema cijenama iz 2004.

(d) za Hrvatsku sredstva za financiranje transnacionalne suradnje iznosit će 1 874 332 EUR prema cijenama iz 2004."

(ii) Umeće se sljedeći stavak:

"7.a Za Hrvatsku maksimalna razina prijenosa iz fondova iznosit će 3,5240 % njezina BDP-a."

(iii) Umeće se sljedeći stavak:

"9.a Za Hrvatsku izračuni BDP-a od strane Komisije temeljit će se na statističkim podacima i projekcijama objavljenima u svibnju 2011."

(zd) Prilog III. zamjenjuje se sljedećim:

"PRILOG III.

Gornje granice koje se primjenjuju na stope sufinanciranja

(iz članka 53.)

Kriteriji	Države članice	EFRR i ESF Postotak prihvatljivih izdataka	Kohezijski fond Postotak prihvatljivih izdataka
1. Države članice čiji je prosječni BDP po glavi stanovnika za razdoblje od 2001. do 2003. bio niži od 85 % prosjeka EU-25 u istom razdoblju	Bugarska, Češka Republika, Estonija, Grčka, Hrvatska, Cipar, Latvija, Litva, Mađarska, Malta, Poljska, Portugal, Rumunjska, Slovenija, Slovačka	85 % za ciljeve konvergencije i regionalne konkurentnosti i zapošljavanja	85 %
2. Države članice osim onih iz (1) koje su prihvatljive za prijelazni režim Kohezijskog fonda na dan 1. siječnja 2007.	Španjolska	80 % za regije u okviru cilja konvergencije i regije u sustavu postupnog uvođenja u okviru cilja regionalne konkurentnosti i zapošljavanja 50 % za cilj regionalne konkurentnosti i zapošljavanja izvan regija u sustavu postupnog uvođenja	85 %
3. Države članice osim onih navedenih pod (1) i (2)	Belgija, Danska, Njemačka, Francuska, Irska, Italija, Luksemburg, Nizozemska, Austrija, Finska, Švedska i Ujedinjena Kraljevina	75 % za cilj konvergencije	–

Kriteriji	Države članice	EFRR i ESF Postotak prihvatljivih izdataka	Kohezijski fond Postotak prihvatljivih izdataka
4. Države članice osim onih navedenih pod (1) i (2)	Belgija, Danska, Njemačka, Francuska, Irska, Italija, Luksemburg, Nizozemska, Austrija, Finska, Švedska i Ujedinjena Kraljevina	50 % za cilj regionalne konkurentnosti i zapošljavanja	–
5. Najudaljenije regije iz članka 349. UFEU-a koje koriste dodatnu alokaciju za te regije kako je predviđeno u Prilogu II. stavku 20.	Španjolska, Francuska i Portugal	50 %	–
6. Najudaljenije regije iz članka 349. UFEU-a.	Španjolska, Francuska i Portugal	85 % u okviru ciljeva konvergencije te regionalne konkurentnosti i zapošljavanja	–

11

2. 32006 R 1084: Uredba Vijeća (EZ) br. 1084/2006 od 11. srpnja 2006. o uspostavljanju Kohezijskog fonda i stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 1164/94 (SL L 210, 31.7.2006., str. 79.).

Umeće se sljedeći članak:

"Članak 5.a

Posebne odredbe slijedom pristupanja Hrvatske

1. Za mjere koje su, na dan pristupanja Hrvatske, bile predmet odluka Komisije o pomoći na temelju Uredbe Vijeća (EZ) br. 1267/1999 od 21. lipnja 1999. o uspostavljanju Instrumenta strukturnih politika za pretpristupno razdoblje* i čija provedba nije dovršena do tog dana smatra se da ih je Komisija odobrila na temelju ove Uredbe.

Ne dovodeći u pitanje stavke 2. do 5., odredbe kojima se uređuje provedba postupaka odobrenih na temelju ove Uredbe i Uredbe (EZ) br. 1083/2006 primjenjuju se na mjere iz prvog podstavka ovog stavka.

2. Svaki postupak nabave koji se odnosi na mjere iz stavka 1., koji je na dan pristupanja već bio predmet poziva za podnošenje ponuda objavljenog u *Službenom listu Europske unije*, provodi se u skladu s pravilima utvrđenima u tom pozivu za podnošenje ponuda. Ne primjenjuje se članak 165. Uredbe Vijeća (EZ, Euratom) br. 1605/2002 od 25. lipnja 2002. o Financijskoj uredbi koja se primjenjuje na opći proračun Europskih zajednica**.

Svaki postupak nabave koji se odnosi na mjeru iz stavka 1., koji na dan pristupanja još nije bio predmet poziva za podnošenje ponuda objavljenog u *Službenom listu Europske unije*, provodi se u skladu s ugovorima ili aktima donesenima na temelju ugovorâ kao i s člankom 9. Uredbe (EZ) br. 1083/2006.

3. Plaćanja Komisije u okviru mjere iz stavka 1. smatraju se doprinosom iz Fonda prema ovoj Uredbi.

Plaćanja Komisije u okviru mjere iz stavka 1. knjiže se na teret najranije raspoloživog izdvajanja, u prvom redu na temelju Uredbe (EZ) br. 1267/1999, a zatim na temelju ove Uredbe i Uredbe (EZ) br. 1083/2006.

Uvjeti za plaćanja tijekom provedbe ili za konačnu isplatu su oni utvrđeni u stavku 2. točkama (b) do (d) i stavcima 3. do 5. članka D u Prilogu II. Uredbi (EZ) br. 1164/94.

4. U pogledu mjera iz stavka 1. i dalje se primjenjuju pravila o prihvatljivosti izdataka na temelju Uredbe (EZ) br. 1267/1999 ili koja su posebno utvrđena u odgovarajućim sporazumima o financiranju, osim u opravdanim slučajevima o kojima odlučuje Komisija na zahtjev Hrvatske.

5. Ako su potrebne bilo kakve mjere kako bi se olakšao prelazak Hrvatske iz pretpristupnog režima u režim koji proizlazi iz primjene ovog članka, Komisija usvaja potrebne mjere.

* SL L 161, 26.6.1999., str. 73.

** SL L 248, 16.9.2002., str. 1."

8. OKOLIŠ

1. 32003 L 0087: Direktiva 2003/87/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 13. listopada 2003. o uspostavljanju sustava trgovanja emisijskim jedinicama stakleničkih plinova unutar Zajednice i o izmjeni Direktive Vijeća 96/61/EZ (SL L 275, 25.10.2003., str. 32.).

(a) U članku 9. prvom stavku dodaje se sljedeća rečenica:

"Ukupna količina emisijskih jedinica na razini Zajednice povećava se kao rezultat pristupanja Hrvatske samo za količinu emisijskih jedinica koje Hrvatska ponudi na dražbi sukladno članku 10. stavku 1."

(b) U Prilogu II.a, iza unosa za Španjolsku, umeće se sljedeće:

"Hrvatska 26 %".

2. 32009 D 0406: Odluka br. 406/2009/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 23. travnja 2009. o mjerama država članica za smanjivanje njihovih emisija stakleničkih plinova s ciljem ispunjavanja obveza Zajednice u pogledu smanjenja emisija stakleničkih plinova do 2020. (SL L 140, 5.6.2009., str. 136.).

U Prilogu II., iza unosa za Francusku, umeće se sljedeće:

"Hrvatska 11 %".

Popis iz članka 16. Akta o pristupanju: ostale trajne odredbe

1. PRAVO INTELEKTUALNOG VLASNIŠTVA

Ugovor o funkcioniranju Europske unije, dio treći, glava II., Slobodno kretanje robe

POSEBNI MEHANIZAM

U odnosu na Hrvatsku, nositelj patenta ili svjedodžbe o dodatnoj zaštiti (SDZ) za lijek za koje je prijava podnesena u nekoj državi članici u vrijeme kad se takva zaštita za taj lijek nije mogla steći u Hrvatskoj, ili njegov ovlaštenik, može se pozvati na prava stečena na temelju tog patenta ili SDZ-a kako bi spriječio uvoz i stavljanje u promet tog lijeka u državi članici ili državama članicama u kojima je taj lijek zaštićen patentom ili SDZ-om, čak i ako je nositelj taj lijek prvi put stavio na tržište u Hrvatskoj ili je za to dao suglasnost.

Osoba koja namjerava uvesti ili staviti u promet lijek, na koji se odnosi prvi stavak, u državu članicu u kojoj je taj lijek zaštićen patentom ili SDZ-om mora nadležnim tijelima u zahtjevu vezanom uz taj uvoz predložiti dokaze da je nositelj ili njegov ovlaštenik obaviješten o takvoj zaštiti mjesec dana unaprijed.

2. POLITIKA TRŽIŠNOG NATJECANJA

Ugovor o funkcioniranju Europske unije, dio treći, glava VII., poglavlje 1., Pravila o tržišnom natjecanju

1. Sljedeći programi potpora i pojedinačne potpore koji su stupili na snagu u Hrvatskoj prije dana pristupanja te se primjenjuju i nakon tog dana, od pristupanja se smatraju postojećim potporama u smislu članka 108. stavka 1. UFEU-a:
 - (a) mjere potpore koje su stupile na snagu prije 1. ožujka 2002.
 - (b) mjere potpore navedene u Dodatku ovom Prilogu
 - (c) mjere potpore koje je prije dana pristupanja ocijenila Agencija za zaštitu tržišnog natjecanja i za koje je utvrdila da su usklađene s pravnom stečevinom Unije te u vezi s kojima Komisija nije iznijela prigovor na temelju ozbiljne sumnje u usklađenost mjere s unutarnjim tržištem, u skladu s postupkom utvrđenim u stavku 2.

Sve mjere koje se primjenjuju i nakon dana pristupanja, a predstavljaju državnu potporu te ne ispunjavaju gore navedene uvjete, od pristupanja se smatraju novim potporama za potrebe primjene članka 108. stavka 3. UFEU-a.

Gore navedene odredbe ne primjenjuju se na potpore djelatnostima vezanima uz proizvodnju, preradu ili stavljanje u promet proizvoda navedenih u Prilogu I. UEU-u i UFEU-u.

2. Ako Hrvatska želi da Komisija ispita neku mjeru potpore prema postupku opisanom u stavku 1. točki (c), ona Komisiji redovito dostavlja:
 - (a) popis postojećih mjera potpore koje je ocijenila Agencija za zaštitu tržišnog natjecanja i za koje je to tijelo utvrdilo da su usklađene s pravnom stečevinom Unije i
 - (b) sve ostale podatke koji su nužni za ocjenu usklađenosti mjere potpore koju je potrebno ispitati,

u skladu s posebnim obrascem za izvješćivanje koji osigurava Komisija.

Ako Komisija ne iznese prigovor na postojeću mjeru potpore na temelju ozbiljne sumnje u usklađenost mjere s unutarnjim tržištem, u roku od tri mjeseca od primitka potpunih informacija o toj mjeri ili od primitka izjave Hrvatske u kojoj ona obavješćuje Komisiju da dostavljene informacije smatra potpunima jer dodatne tražene informacije nisu raspoložive ili su već dostavljene, smatra se da Komisija nije iznijela prigovor.

Sve mjere potpore koje su prije dana pristupanja dostavljene Komisiji prema postupku opisanom u stavku 1. točki (c) podliježu tom postupku bez obzira na činjenicu da je tijekom razdoblja ispitivanja Hrvatska već postala članica Unije.

3. Odluka Komisije o iznošenju prigovora na mjeru u smislu stavka 1. točke (c) smatra se odlukom o pokretanju formalnog ispitnog postupka u smislu Uredbe Vijeća (EZ) br. 659/1999 od 22. ožujka 1999. o utvrđivanju detaljnih pravila za primjenu članka 93. Ugovora o EZ-u¹ (sada članak 108. UFEU-a).

Ako se takva odluka donese prije dana pristupanja, odluka stupa na snagu tek na dan pristupanja.

¹ SL L 83, 27.3.1999., str. 1.

3. POLJOPRIVREDA

(a) Ugovor o funkcioniranju Europske unije, dio treći, glava III., Poljoprivreda i ribarstvo

1. Javne zalihe kojima Hrvatska raspolaže na dan pristupanja, a koje proizlaze iz njezine politike potpore tržištu, preuzima Unija po vrijednosti koja proizlazi iz primjene članka 4. stavka 1. točke (d) i Priloga VIII. Uredbe Komisije (EZ) br. 884/2006 od 21. lipnja 2006. o utvrđivanju detaljnih pravila za primjenu Uredbe Vijeća (EZ) br. 1290/2005 u vezi s financiranjem od strane Europskog fonda za jamstva u poljoprivredi (EFJP) interventnih mjera u obliku aktivnosti javnog skladištenja te vođenjem računovodstva za aktivnosti javnog skladištenja koje obavljaju agencije za plaćanja država članica¹. Navedene zalihe preuzimaju se samo pod uvjetom da se javna intervencija za dotične proizvode obavlja u Uniji i da zalihe ispunjavaju zahtjeve Unije u pogledu intervencije.
2. Za sve zalihe, privatne ili javne, u slobodnom prometu u Hrvatskoj na dan pristupanja, koje premašuju razinu koja se može smatrati uobičajenom za prijenos zaliha, od Hrvatske se naplaćuje iznos u korist općeg proračuna Europske unije.

¹ SL L 171, 23.6.2006., str. 35. i SL L 326M, 10.12.2010., str. 70.

Iznos plaćanja utvrđuje se na razini koja odražava trošak povezan s učincima koje višak zaliha ima na tržište poljoprivrednih proizvoda.

Razina viška zaliha utvrđuje se za svaki proizvod uzimajući u obzir karakteristike svakog proizvoda i odgovarajuća tržišta, kao i zakonodavstvo Unije koje se primjenjuje.

3. Zalihe iz stavka 1. oduzimaju se od količine koja premašuje uobičajeni prijenos zaliha.
4. Komisija provodi i primjenjuje mjere opisane u stavcima 1. do 3. u skladu s postupkom utvrđenim u članku 41. stavku 2. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1290/2005 od 21. lipnja 2005. o financiranju zajedničke poljoprivredne politike¹ ili, prema potrebi, u skladu s postupkom iz članka 195. stavka 2. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1234/2007 ili u skladu s odgovarajućom odborskom procedurom utvrđenom u mjerodavnom zakonodavstvu.

¹ SL L 209, 11.8.2005., str. 1.

- (b) Ugovor o funkcioniranju Europske unije, dio treći, glava VII., poglavlje 1., Pravila o tržišnom natjecanju

Ne dovodeći u pitanje postupke koji se odnose na postojeće potpore, predviđene u članku 108. UFEU-a, programi potpora i pojedinačne potpore koji se dodjeljuju za aktivnosti povezane s proizvodnjom i trgovinom proizvodima navedenima u Prilogu I. UEU-u i UFEU-u, uz iznimku proizvoda ribarstva i od njih dobivenih proizvoda, koji su stupili na snagu u Hrvatskoj prije dana pristupanja te se primjenjuju i nakon tog dana, smatraju se postojećim potporama u smislu članka 108. stavka 1. UFEU-a pod sljedećim uvjetima:

- Komisiju se obavješćuje o mjerama potpore u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja. Ta obavijest uključuje podatke o pravnoj osnovi za svaku mjeru. Za postojeće mjere potpore i planove dodjele ili izmjene potpore o kojima je Komisija obaviještena prije dana pristupanja smatra se da je obavijest dana na dan pristupanja. Komisija objavljuje popis takvih potpora.

Te se mjere potpore smatraju "postojećim" potporama u smislu članka 108. stavka 1. UFEU-a tijekom razdoblja od tri godine od dana pristupanja.

U razdoblju od tri godine od dana pristupanja Hrvatska, kada je to potrebno, mijenja te mjere potpore radi usklađivanja sa smjernicama koje primjenjuje Komisija. Nakon tog razdoblja svaka potpora za koju se utvrdi da nije usklađena s navedenim smjernicama smatra se novom potporom.

4. RIBARSTVO

Ugovor o funkcioniranju Europske unije, dio treći, glava VII., poglavlje 1., Pravila o tržišnom natjecanju

Ne dovodeći u pitanje postupke koji se odnose na postojeće potpore, predviđene u članku 108. UFEU-a, programi potpora i pojedinačne potpore koje se dodjeljuju za aktivnosti povezane s proizvodnjom i trgovinom proizvodima ribarstva i od njih dobivenim proizvodima, navedenima u Prilogu I. UEU-u i UFEU-u, koji su stupili na snagu u Hrvatskoj prije dana pristupanja te se primjenjuju i nakon tog dana, smatraju se postojećim potporama u smislu članka 108. stavka 1. UFEU-a pod sljedećim uvjetima:

- Komisiju se obavješćuje o mjerama potpore u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja. Ta obavijest uključuje podatke o pravnoj osnovi za svaku mjeru. Za postojeće mjere potpore i planove dodjele ili izmjene potpore o kojima je Komisija obaviještena prije dana pristupanja smatra se da je obavijest dana na dan pristupanja. Komisija objavljuje popis takvih potpora.

Te se mjere potpore smatraju "postojećim" potporama u smislu članka 108. stavka 1. UFEU-a tijekom razdoblja od tri godine od dana pristupanja.

U razdoblju od tri godine od dana pristupanja Hrvatska, kada je to potrebno, mijenja te mjere potpore radi usklađivanja sa smjernicama koje primjenjuje Komisija. Nakon tog razdoblja svaka potpora za koju se utvrdi da nije usklađena s navedenim smjernicama smatra se novom potporom.

5. CARINSKA UNIJA

Ugovor o funkcioniranju Europske unije, dio treći, glava II., Slobodno kretanje robe, poglavlje 1.,
Carinska unija

31992 R 2913: Uredba Vijeća (EEZ) br. 2913/92 od 12. listopada 1992. o Carinskom zakoniku
Zajednice (SL L 302, 19.10.1992., str. 1.).

31993 R 2454: Uredba Komisije (EEZ) br. 2454/93 od 2. srpnja 1993. o utvrđivanju odredaba za
provedbu Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 o Carinskom zakoniku Zajednice (SL L 253,
11.10.1993., str. 1.).

Uredba Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i Uredba Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku
prema sljedećim posebnim odredbama:

DOKAZ O STATUSU UNIJE (TRGOVINA UNUTAR PROŠIRENE UNIJE)

1. Neovisno o članku 20. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92, roba koja je na dan pristupanja u privremenom smještaju ili je stavljena u neko od carinskih postupanja i postupaka iz članka 4. točke 15. podtočke (b) i točke 16. podtočaka (b) do (h) navedene Uredbe u proširenoj Uniji, ili koja se prevozi nakon što je bila podvrgnuta izvoznim formalnostima unutar proširene Unije, oslobađa se carina i drugih carinskih mjera nakon što je deklarirana za puštanje u slobodni promet unutar proširene Unije pod uvjetom da se predoči jedno od sljedećeg:
 - (a) dokaz o povlaštenom podrijetlu koji je propisno izdan ili sastavljen prije dana pristupanja na temelju SSP-a
 - (b) bilo koji dokaz o statusu Unije iz članka 314.c Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93
 - (c) karnet ATA izdan prije dana pristupanja u sadašnjoj državi članici ili u Hrvatskoj.

2. Za potrebe izdavanja dokaza iz stavka 1. točke (b) u pogledu situacije na dan pristupanja te, osim toga, uzimajući u obzir odredbe članka 4. točke 7. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92, pojam "roba Zajednice" označava robu:
- u cijelosti dobivenu na državnom području Hrvatske pod uvjetima jednakim onima iz članka 23. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i koja ne uključuje robu uvezenu iz ostalih zemalja ili područja
 - uvezenu iz zemalja ili područja osim Hrvatske i koja je puštena u slobodni promet u Hrvatskoj ili
 - dobivenu ili proizvedenu u Hrvatskoj, i to samo od robe navedene u drugoj alineji ili od robe navedene u prvoj i drugoj alineji.
3. Za potrebe provjere dokaza iz stavka 1. točke (a) primjenjuju se odredbe o definiciji "proizvodâ s podrijetlom" i metodama administrativne suradnje iz SSP-a. Zahtjeve za naknadnu provjeru takvog dokaza prihvaćaju nadležna carinska tijela sadašnjih država članica i Hrvatske u razdoblju od tri godine od izdavanja ili sastavljanja dotičnog dokaza o podrijetlu te ih navedena tijela mogu podnijeti u razdoblju od tri godine od prihvaćanja dokaza o podrijetlu kao prilog deklaraciji za puštanje robe u slobodni promet.

DOKAZ O POVLAŠTENOM PODRIJETLU (TRGOVINA S TREĆIM ZEMLJAMA,
UKLJUČUJUĆI TURSKU, U OKVIRU PREFERENCIJALNIH SPORAZUMA O
POLJOPRIVREDI, UGLJENU I PROIZVODIMA OD ČELIKA)

4. Ne dovodeći u pitanje primjenu bilo koje mjere koja proizlazi iz zajedničke trgovinske politike, dokaz o podrijetlu koji pravilno izdaju treće zemlje ili koji je sastavljen u okviru preferencijalnih sporazuma koje je Hrvatska sklopila s navedenim trećim zemljama prihvaća se u Hrvatskoj, pod uvjetom:
- (a) da stjecanje takvog podrijetla daje pravo na povlašteno tarifno postupanje na temelju povlaštenih tarifnih mjera sadržanih u sporazumima ili aranžmanima koje je Unija sklopila s navedenim trećim zemljama ili skupinama trećih zemalja ili usvojila u odnosu na navedene treće zemlje ili skupine trećih zemalja, kako je navedeno u članku 20. stavku 3. točkama (d) i (e) Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92
 - (b) da su dokaz o podrijetlu i prijevozne isprave izdani ili sastavljeni najkasnije na dan prije dana pristupanja i
 - (c) da je dokaz o podrijetlu podnesen carinskim tijelima u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja.

Ako je roba u Hrvatskoj deklarirana za puštanje u slobodni promet prije dana pristupanja, dokaz o podrijetlu naknadno izdan ili sastavljen na temelju preferencijalnih sporazuma koji su na snazi u Hrvatskoj na dan puštanja u slobodni promet također može biti prihvaćen u Hrvatskoj pod uvjetom da se takav dokaz o podrijetlu podnese carinskim tijelima u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja.

5. Hrvatskoj se dopušta zadržavanje odobrenja kojima se u okviru sporazuma sklopljenih s trećim zemljama odobravao status "ovlaštenih izvoznika" pod uvjetom:
 - (a) da je takva odredba također predviđena u sporazumima ili aranžmanima koje je prije dana pristupanja Unija sklopila s navedenim trećim zemljama ili skupinama trećih zemalja ili usvojila u odnosu na navedene treće zemlje ili skupine trećih zemalja i
 - (b) da ovlašteni izvoznici primjenjuju pravila o podrijetlu predviđena u navedenim sporazumima ili aranžmanima.

Navedena odobrenja, najkasnije godinu dana od dana pristupanja, Hrvatska zamjenjuje novim odobrenjima izdanima u skladu s uvjetima iz zakonodavstva Unije.

6. Za potrebe provjere dokaza iz stavka 4. primjenjuju se odredbe o definiciji "proizvodâ s podrijetlom" i metodama administrativne suradnje odgovarajućih sporazuma ili aranžmana. Zahtjeve za naknadnu provjeru takvog dokaza prihvaćaju nadležna carinska tijela sadašnjih država članica i Hrvatske u razdoblju od tri godine od izdavanja ili sastavljanja dotičnog dokaza o podrijetlu te ih navedena tijela mogu podnijeti u razdoblju od tri godine od prihvaćanja dokaza o podrijetlu kao prilog deklaraciji za puštanje robe u slobodni promet.

7. Ne dovodeći u pitanje primjenu bilo koje mjere koja proizlazi iz zajedničke trgovinske politike, dokaz o podrijetlu koji naknadno izdaju ili sastave treće zemlje u okviru preferencijalnih sporazuma ili aranžmana koje je Unija sklopila s navedenim trećim zemljama ili usvojila u odnosu na navedene treće zemlje prihvaća se u Hrvatskoj za puštanje u slobodni promet robe koja je na dan pristupanja u prijevozu ili u privremenom smještaju, u carinskom skladištu ili u slobodnoj zoni u jednoj od navedenih trećih zemalja ili u Hrvatskoj, pod uvjetom da u Hrvatskoj, u trenutku izdavanja prijevoznih isprava, za dotične proizvode nije bilo na snazi sporazuma o slobodnoj trgovini s trećom zemljom i pod uvjetom:
 - (a) da stjecanje takvog podrijetla daje pravo na povlašteno tarifno postupanje na temelju povlaštenih tarifnih mjera sadržanih u sporazumima ili aranžmanima koje je Unija sklopila s trećim zemljama ili skupinama trećih zemalja ili usvojila u odnosu na treće zemlje ili skupine trećih zemalja, kako je navedeno u članku 20. stavku 3. točkama (d) i (e) Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92

- (b) da su prijevozne isprave izdane najkasnije na dan prije dana pristupanja i
 - (c) da je naknadno izdan ili sastavljen dokaz o podrijetlu podnesen carinskim tijelima u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja.
8. Za potrebe provjere dokazâ iz stavka 7. primjenjuju se odredbe o definiciji "proizvodâ s podrijetlom" i metodama administrativne suradnje odgovarajućih sporazuma ili aranžmana.

DOKAZ O STATUSU NA TEMELJU ODREDABA O SLOBODNOM PROMETU ZA INDUSTRIJSKE PROIZVODE UNUTAR CARINSKE UNIJE EU-TURSKA

9. Dokaz o podrijetlu koji je pravilno izdala ili sastavila Turska ili Hrvatska u okviru preferencijalnih trgovinskih sporazuma koji se primjenjuju između njih i kojima se predviđa zabrana povrata ili izuzeće od plaćanja carina za dotičnu robu prihvaća se u dotičnim zemljama kao dokaz o statusu na temelju odredaba o slobodnom prometu za industrijske proizvode, utvrđenih u Odluci br. 1/95 Vijeća za pridruživanje EZ-Turska od 22. prosinca 1995. o provedbi završne faze Carinske unije¹ (dalje u tekstu: "Odluka br. 1/95") pod uvjetom:
- (a) da su dokaz o podrijetlu i prijevozne isprave izdani ili sastavljeni najkasnije na dan prije dana pristupanja i

¹ SL L 35, 13.2.1996., str. 1.

- (b) da je dokaz o podrijetlu podnesen carinskim tijelima u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja.

Ako je roba u Turskoj ili u Hrvatskoj deklarirana za puštanje u slobodni promet prije dana pristupanja, u okviru preferencijalnih trgovinskih sporazuma iz prvog podstavka, dokaz o podrijetlu naknadno izdan ili sastavljen na temelju navedenih sporazuma također može biti prihvaćen pod uvjetom da se podnese carinskim tijelima u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja.

10. Za potrebe provjere dokaza iz stavka 9. primjenjuju se odredbe o definiciji "proizvodâ s podrijetlom" i metodama administrativne suradnje odgovarajućih preferencijalnih sporazuma. Zahtjeve za naknadnu provjeru takvog dokaza prihvaćaju nadležna carinska tijela sadašnjih država članica i Hrvatske u razdoblju od tri godine od izdavanja ili sastavljanja dotičnog dokaza o podrijetlu te ih navedena tijela mogu podnijeti u razdoblju od tri godine od prihvaćanja dokaza o podrijetlu kao prilog deklaraciji za puštanje robe u slobodni promet.

11. Ne dovodeći u pitanje primjenu bilo koje mjere koja proizlazi iz zajedničke trgovinske politike, potvrda o kretanju robe A.TR izdana na temelju odredaba o slobodnom prometu za industrijske proizvode, utvrđenih u Odluci br. 1/95, prihvaća se u Hrvatskoj za puštanje u slobodni promet robe koja je na dan pristupanja u prijevozu unutar Unije ili Turske nakon obavljenih izvoznih formalnosti ili u privremenom smještaju ili u carinskom postupku iz članka 4. točke 16. podtočaka (b) do (h) Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92, u Turskoj ili u Hrvatskoj, pod uvjetom:
- (a) da za dotičnu robu nije podnesen dokaz o podrijetlu iz stavka 9.
 - (b) da je roba u skladu s uvjetima za provedbu odredaba o slobodnom prometu za industrijske proizvode
 - (c) da su prijevozne isprave izdane najkasnije na dan prije dana pristupanja i
 - (d) da je potvrda o kretanju robe A.TR podnesena carinskim tijelima u razdoblju od četiri mjeseca od dana pristupanja.

12. Za potrebe provjere potvrda o kretanju robe A.TR iz stavka 11. primjenjuju se odredbe o izdavanju potvrda o kretanju robe A.TR i metodama administrativne suradnje iz Odluke br. 1/2006 Odbora za carinsku suradnju EZ-Turska od 26. srpnja 2006. o utvrđivanju detaljnih pravila za primjenu Odluke br. 1/95 Vijeća za pridruživanje EZ-Turska¹.

CARINSKI POSTUPCI

13. Privremeni smještaj i carinski postupci iz članka 4. točke 16. podtočaka (b) do (h) Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 koji su počeli prije pristupanja završavaju se ili se zaključuju pod uvjetima iz zakonodavstva Unije.

Ako završetak ili zaključenje postupka prouzroči nastanak carinskog duga, iznos uvozne carine koju je potrebno platiti je onaj iznos koji je na snazi u vrijeme nastanka carinskog duga u skladu sa Zajedničkom carinskom tarifom te se plaćeni iznos smatra vlastitim sredstvima Unije.

¹ SL L 265, 26.9.2006., str. 18.

14. Postupci koji uređuju carinsko skladištenje utvrđeni u člancima 84. do 90. i 98. do 113. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i u člancima 496. do 535. Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku prema sljedećim posebnim odredbama:
- ako je iznos carinskog duga određen na temelju vrste uvezene robe i ako je deklaracija o stavljanju robe u postupak bila prihvaćena prije dana pristupanja, razvrstavanje u carinsku tarifu, količina, vrijednost u carinske svrhe i podrijetlo uvezene robe u trenutku stavljanja u postupak proizlazi iz zakonodavstva koje se primjenjuje u Hrvatskoj na dan prihvaćanja deklaracije od strane carinskih tijela.
15. Postupci koji uređuju unutarnju proizvodnju utvrđeni u člancima 84. do 90. i 114. do 129. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i u člancima 496. do 523. i 536. do 550. Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku prema sljedećim posebnim odredbama:
- ako je iznos carinskog duga određen na temelju vrste uvezene robe i ako je deklaracija o stavljanju robe u postupak bila prihvaćena prije dana pristupanja, razvrstavanje u carinsku tarifu, količina, vrijednost u carinske svrhe i podrijetlo uvezene robe u trenutku stavljanja u postupak proizlazi iz zakonodavstva koje se primjenjuje u Hrvatskoj na dan prihvaćanja deklaracije od strane carinskih tijela

- ako zaključenje postupka prouzroči nastanak carinskog duga, kako bi se zadržala jednakost između korisnika odobrenja s poslovnim nastanom u sadašnjim državama članicama i onih u Hrvatskoj, plaća se kompenzacijska kamata na uvozne carine koje se od dana pristupanja duguju u skladu s uvjetima iz zakonodavstva Unije
 - ako je deklaracija za unutarnju proizvodnju bila prihvaćena u okviru sustava povrata i ako je carinski dug za koji se traži povrat nastao prije dana pristupanja, povrat izvršava Hrvatska na vlastiti trošak u skladu s uvjetima iz zakonodavstva Unije.
16. Postupci koji uređuju privremeni uvoz utvrđeni u člancima 84. do 90. i 137. do 144. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i u člancima 496. do 523. i 553. do 584. Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku prema sljedećim posebnim odredbama:
- ako je iznos carinskog duga određen na temelju vrste uvezene robe i ako je deklaracija o stavljanju robe u postupak bila prihvaćena prije dana pristupanja, razvrstavanje u carinsku tarifu, količina, vrijednost u carinske svrhe i podrijetlo uvezene robe u trenutku stavljanja u postupak proizlazi iz zakonodavstva koje se primjenjuje u Hrvatskoj na dan prihvaćanja deklaracije od strane carinskih tijela

- ako zaključenje postupka prouzroči nastanak carinskog duga, kako bi se zadržala jednakost između korisnika odobrenja s poslovnim nastanom u sadašnjim državama članicama i onih u Hrvatskoj, plaća se kompenzacijska kamata na uvozne carine koje se od dana pristupanja duguju u skladu s uvjetima iz zakonodavstva Unije.

17. Postupci koji uređuju vanjsku proizvodnju utvrđeni u člancima 84. do 90. i 145. do 160. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i u člancima 496. do 523. i 585. do 592. Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku prema sljedećim posebnim odredbama:

- članak 591. drugi stavak Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuje se *mutatis mutandis* na privremeno izvezenu robu koja je bila privremeno izvezena iz Hrvatske prije dana pristupanja.

OSTALE ODREDBE

18. Odobrenja koja je Hrvatska izdala prije dana pristupanja za provedbu carinskih postupaka iz članka 4. točke 16. podtočaka (d), (e) i (g) ili za status ovlaštenih gospodarskih subjekata iz članka 5.a stavka 2. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 vrijede do isteka njihove valjanosti ili godinu dana od dana pristupanja, ovisno o tome što je ranije.

19. Postupci koji uređuju nastanak carinskog duga, knjiženje i naknadnu naplatu utvrđeni u člancima 201. do 232. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i u člancima 859. do 876.a Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku prema sljedećim posebnim odredbama:
- naplata se izvršava u skladu s uvjetima iz zakonodavstva Unije. Međutim, ako je carinski dug nastao prije dana pristupanja, naplatu izvršava Hrvatska u svoju korist, u skladu s uvjetima na snazi u Hrvatskoj prije pristupanja.
20. Postupci koji uređuju povrat i otpust carine utvrđeni u člancima 235. do 242. Uredbe Vijeća (EEZ) br. 2913/92 i u člancima 877. do 912. Uredbe Komisije (EEZ) br. 2454/93 primjenjuju se na Hrvatsku prema sljedećim posebnim odredbama:
- povrat i otpust carine izvršava se u skladu s uvjetima iz zakonodavstva Unije. Međutim, ako se carina za koju se zahtijeva povrat ili otpust odnosi na carinski dug koji je nastao prije dana pristupanja, povrat i otpust carine izvršava Hrvatska na vlastiti trošak u skladu s uvjetima na snazi u Hrvatskoj prije pristupanja.

Popis postojećih mjera potpore iz stavka 1. točke (b) mehanizma postojećih potpora
predviđenog u odjeljku 2. ("Politika tržišnog natjecanja")

Napomena: Mjere potpore navedene u ovom Dodatku smatraju se postojećim potporama samo u
svrhu primjene mehanizma postojećih potpora predviđenog u odjeljku 2. u mjeri u kojoj
potpadaju pod područje primjene njegova stavka 1.

Broj registracije			Naslov (izvornik)	Datum odobrenja od strane Agencije za zaštitu tržišnog natjecanja	Trajanje
DČ	Br.	God.			
HR	1	2011.	Zakon o slobodnim zonama (NN 44/96, 92/05, 85/08)	17.6.2008.	31.12.2016.
HR	3	2011.	Zakon o Hrvatskoj radioteleviziji (NN 137/10)	21.10.2010.	neograničeno
HR	4	2011.	Odluka o otvorenosti Zračne luke Osijek d.o.o. u razdoblju od 2009. do 2013. godine, od 20. veljače 2009. i 24. travnja 2009.	25.5.2009.	31.12.2013.
HR	5	2011.	Program financiranja nakladništva od 2011. do 2013.	10.2.2011.	31.12.2013.
HR	6	2011.	Naknadno odobrenje državnih potpora poduzetniku Rockwool Adriatic d.o.o.	30.12.2010.	31.12.2015.
HR	9	2011.	Zakon o znanstvenoj djelatnosti i visokom obrazovanju (NN 123/03, 198/03, 105/04, 174/04, 46/07)	1.2.2007.	31.12.2014.
HR	10	2011.	Odluka o obvezi otvorenosti Zračne luke Rijeka d.o.o. za javni zračni promet u razdoblju od 2010. do 2014., od 25. siječnja 2010. i 3. studenoga 2010.	10.3.2011.	31.12.2014.

Popis iz članka 18. Akta o pristupanju: prijelazne mjere

1. SLOBODNO KRETANJE ROBE

32001 L 0083: Direktiva 2001/83/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 6. studenoga 2001. o zakoniku Zajednice koji se odnosi na lijekove za ljudsku uporabu (SL L 311, 28.11.2001., str. 67.).

Odstupajući od zahtjeva kakvoće, sigurnosti primjene i djelotvornosti utvrđenih u Direktivi 2001/83/EZ, odobrenja za stavljanje u promet lijekova koji ne podliježu članku 3. stavku 1. Uredbe (EZ) br. 726/2004 Europskoga parlamenta i Vijeća od 31. ožujka 2004. o utvrđivanju postupaka Zajednice za odobravanje i nadzor nad lijekovima za ljudsku i veterinarsku uporabu i o osnivanju Europske agencije za lijekove¹ i koji su na popisu (u Dodatku ovom Prilogu, koji je dostavila Hrvatska), koja su dana u skladu s hrvatskim zakonodavstvom prije dana pristupanja, ostaju važeća sve do njihove obnove u skladu s pravnom stečevinom Unije ili do isteka četiri godine od dana pristupanja, ovisno o tome što je ranije.

Odobrenja za stavljanje u promet obuhvaćena ovim odstupanjem ne mogu koristiti pogodnosti međusobnog priznavanja u državama članicama sve dok ti lijekovi ne budu odobreni u skladu s Direktivom 2001/83/EZ.

¹ SL L 136, 30.4.2004., str. 1.

Nacionalna odobrenja za stavljanje u promet dana u skladu s nacionalnim zakonodavstvom prije pristupanja, koja nisu obuhvaćena ovim odstupanjem, te sva nova odobrenja za stavljanje u promet moraju od dana pristupanja biti u skladu s Direktivom 2001/83/EZ.

2. SLOBODNO KRETANJE OSOBA

Ugovor o funkcioniranju Europske unije

31996 L 0071: Direktiva 96/71/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 16. prosinca 1996. o upućivanju radnika u okviru pružanja usluga (SL L 18, 21.1.1997., str. 1.).

32004 L 0038: Direktiva 2004/38/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 29. travnja 2004. o pravu građana Unije i članova njihovih obitelji na slobodu kretanja i boravka na državnom području država članica, o izmjeni Uredbe (EEZ) br. 1612/68 i stavljanju izvan snage Direktiva 64/221/EEZ, 68/360/EEZ, 72/194/EEZ, 73/148/EEZ, 75/34/EEZ, 75/35/EEZ, 90/364/EEZ, 90/365/EEZ i 93/96/EEZ (SL L 158, 30.4.2004., str. 77.).

32011 R 0492: Uredba (EU) br. 492/2011 Europskoga parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2011. o slobodi kretanja radnika unutar Unije (SL L 141, 27.5.2011., str. 1.).

1. Članak 45. i članak 56. prvi stavak UFEU-a, kad je riječ o slobodi kretanja radnika i slobodi pružanja usluga koja uključuje privremeno kretanje radnika kako je određeno u članku 1. Direktive 96/71/EZ, između Hrvatske s jedne strane i svake od sadašnjih država članica s druge strane u cijelosti se primjenjuju samo podložno prijelaznim odredbama utvrđenima u stavcima 2. do 13.
2. Odstupajući od članaka 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011, do kraja razdoblja od dvije godine od dana pristupanja sadašnje države članice primjenjuju nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma, koje uređuju pristup hrvatskih državljana njihovim tržištima rada. Sadašnje države članice mogu nastaviti primjenjivati te mjere do kraja razdoblja od pet godina od dana pristupanja.

Hrvatski državljani koji na dan pristupanja zakonito rade u sadašnjoj državi članici i kojima je odobren pristup tržištu rada te države članice u neprekinutom razdoblju od 12 mjeseci ili dulje uživaju pristup tržištu rada te države članice, ali ne i tržištima rada ostalih država članica koje primjenjuju nacionalne mjere.

Hrvatski državljani kojima je nakon pristupanja odobren pristup tržištu rada sadašnje države članice u neprekinutom razdoblju od 12 mjeseci ili dulje također uživaju ista prava.

Hrvatski državljani iz drugog i trećeg podstavka prestaju uživati prava iz tih podstavaka ako dobrovoljno napuste tržište rada dotične sadašnje države članice.

Hrvatski državljani koji na dan pristupanja ili tijekom razdoblja primjene nacionalnih mjera zakonito rade u sadašnjoj državi članici i kojima je odobren pristup tržištu rada te države članice u razdoblju kraćem od 12 mjeseci ne uživaju prava iz drugog i trećeg podstavka.

3. Prije kraja razdoblja od dvije godine od dana pristupanja Vijeće na temelju izvješća Komisije preispituje djelovanje prijelaznih odredaba utvrđenih u stavku 2.

Po završetku tog preispitivanja, a najkasnije na kraju razdoblja od dvije godine od dana pristupanja, sadašnje države članice obavješćuju Komisiju o tome nastavljaju li primjenjivati nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma ili od tog trenutka primjenjuju članke 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011. U nedostatku takve obavijesti primjenjuju se članci 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011.

4. Na zahtjev Hrvatske može se provesti još jedno preispitivanje. Primjenjuje se postupak iz stavka 3. koji se mora dovršiti u roku od šest mjeseci od zaprimanja zahtjeva Hrvatske.

5. Država članica koja zadrži nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma na kraju razdoblja od pet godina iz stavka 2. može, u slučaju ozbiljnih poremećaja na vlastitom tržištu rada ili prijetnje od takvih poremećaja, nakon što obavijesti Komisiju, nastaviti primjenjivati te mjere do kraja razdoblja od sedam godina od dana pristupanja. U nedostatku takve obavijesti primjenjuju se članci 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011.
6. Tijekom razdoblja od sedam godina od dana pristupanja, one države članice u kojima se, na temelju stavaka 3., 4. ili 5., na hrvatske državljane primjenjuju članci 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011, a koje državljanima Hrvatske izdaju radne dozvole za potrebe praćenja stanja tijekom tog razdoblja, čine to automatski.
7. One države članice u kojima se, na temelju stavaka 3., 4. ili 5., na hrvatske državljane primjenjuju članci 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011 mogu primijeniti postupke određene u drugom i trećem podstavku ovog stavka sve do isteka razdoblja od sedam godina od dana pristupanja.

Ako država članica iz prvog podstavka pretrpi ili predvidi poremećaje na svojem tržištu rada koji bi mogli ozbiljno ugroziti životni standard ili razinu zaposlenosti u određenoj regiji ili zanimanju, ta država članica o tome obavješćuje Komisiju i ostale države članice te im dostavlja sve relevantne pojedinosti. Na temelju tih podataka država članica može od Komisije zatražiti da izjavi da se primjena članaka 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011 u cijelosti ili djelomice suspendira s ciljem normalizacije stanja u toj regiji ili zanimanju. Komisija donosi odluku o suspenziji te o njezinu trajanju i opsegu najkasnije dva tjedna od zaprimanja takvog zahtjeva i o svojoj odluci obavješćuje Vijeće. Svaka država članica može, u roku od dva tjedna od odluke Komisije, od Vijeća zatražiti poništenje ili izmjenu te odluke. Vijeće kvalificiranom većinom odlučuje o takvom zahtjevu u roku od dva tjedna.

U hitnim i izvanrednim slučajevima država članica iz prvog podstavka može suspendirati primjenu članaka 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011, nakon čega Komisiji upućuje obrazloženu naknadnu obavijest.

8. Sve dok je primjena članaka 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011 suspendirana na temelju gornjih stavaka 2. do 5. i stavka 7., članak 23. Direktive 2004/38/EZ se, kad je riječ o pravu članova obitelji radnika da zasnuju radni odnos, u Hrvatskoj primjenjuje u pogledu državljana sadašnjih država članica, a u sadašnjim državama članicama u pogledu hrvatskih državljana pod sljedećim uvjetima:

- bračni drug radnika i njihovi potomci koji su mlađi od 21 godine ili su uzdržavani, koji zakonito borave s radnikom na državnom području države članice na dan pristupanja, nakon pristupanja imaju izravan pristup tržištu rada te države članice. To se ne odnosi na članove obitelji radnika kojem je zakonito odobren pristup tržištu rada te države članice u razdoblju kraćem od 12 mjeseci.
- bračni drug radnika i njihovi potomci koji su mlađi od 21 godine ili su uzdržavani, koji zakonito borave s radnikom na području države članice od dana kasnijeg od dana pristupanja, a tijekom razdoblja primjene gore utvrđenih prijelaznih odredaba, imaju pristup tržištu rada dotične države članice nakon što u dotičnoj državi članici borave najmanje 18 mjeseci ili od treće godine od dana pristupanja, ovisno o tome što je ranije.

Ove odredbe ne dovode u pitanje povoljnije mjere, bilo da su nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma.

9. U mjeri u kojoj se odredbe Direktive 2004/38/EZ, kojima se preuzimaju odredbe Direktive Vijeća 68/360/EEZ od 15. listopada 1968. o ukidanju ograničenja kretanja i boravišta unutar Zajednice za radnike država članica i njihove obitelji¹, ne mogu primjenjivati odvojeno od odredaba Uredbe (EU) br. 492/2011 čija se primjena odgađa na temelju stavaka 2. do 5. te stavaka 7. i 8., Hrvatska i sadašnje države članice mogu odstupiti od tih odredaba u mjeri u kojoj je to potrebno za primjenu stavaka 2. do 5. te stavaka 7. i 8.
10. Sve dok sadašnje države članice primjenjuju nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma u skladu s gore utvrđenim prijelaznim odredbama, Hrvatska može zadržati na snazi istovrsne mjere u odnosu na državljane dotične države članice ili dotičnih država članica.
11. Svaka sadašnja država članica koja primjenjuje nacionalne mjere u skladu sa stavcima 2. do 5. i stavcima 7. do 9., može, sukladno svojem nacionalnom pravu, uvesti veću slobodu kretanja od one koja je postojala na dan pristupanja, uključujući i potpuni pristup tržištu rada. Od treće godine od dana pristupanja svaka sadašnja država članica koja primjenjuje nacionalne mjere može u bilo kojem trenutku odlučiti da umjesto njih primjenjuje članke 1. do 6. Uredbe (EU) br. 492/2011. Komisiju se obavješćuje o svakoj takvoj odluci.

¹ SL L 257, 19.10.1968., str. 13. Direktiva, kako je zadnje izmijenjena Aktom o pristupanju iz 2003. (SL L 236, 23.9.2003., str. 33.) i stavljena izvan snage Direktivom Europskoga parlamenta i Vijeća 2004/38/EZ (SL L 158, 30.4.2004., str. 77.) s učinkom od 30. travnja 2006.

12. U svrhu rješavanja ozbiljnih poremećaja ili prijetnje od ozbiljnih poremećaja u određenim osjetljivim uslužnim sektorima na tržištima rada Njemačke i Austrije, koji bi se u određenim regijama mogli pojaviti kao posljedica transnacionalnog pružanja usluga, kako je određeno u članku 1. Direktive 96/71/EZ, a sve dok one, u skladu s gore utvrđenim prijelaznim odredbama, primjenjuju nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma o slobodnom kretanju hrvatskih radnika, Njemačka i Austrija mogu, nakon što obavijeste Komisiju, odstupiti od članka 56. prvog stavka UFEU-a kako bi, u kontekstu pružanja usluga od strane trgovačkih društava osnovanih u Hrvatskoj, ograničile privremeno kretanje radnika čije pravo na zasnivanje radnog odnosa u Njemačkoj i Austriji podliježe nacionalnim mjerama.

Popis uslužnih sektora koji se mogu obuhvatiti ovim odstupanjem je kako slijedi:

– u Njemačkoj:

Sektor	NACE (*) šifra, osim ako je drukčije određeno
Građevinarstvo, uključujući s njime povezane grane	45.1 do 4, Djelatnosti navedene u Prilogu Direktivi 96/71/EZ
Industrijsko čišćenje	74.70 Industrijsko čišćenje
Ostale usluge	74.87 Samo djelatnosti stručnjaka za unutarnje uređenje

(*) NACE: vidi 31990 R 3037: Uredba Vijeća (EEZ) br. 3037/90 od 9. listopada 1990. o statističkoj klasifikaciji ekonomskih djelatnosti u Europskoj zajednici (SL L 293, 24.10.1990., str. 1.).

– u Austriji:

Sektor	NACE ^(*) šifra, osim ako je drukčije određeno
Djelatnosti hortikulturnih usluga	01.41
Rezanje, oblikovanje i završna obrada kamena	26.7
Proizvodnja metalnih konstrukcija i dijelova konstrukcija	28.11
Građevinarstvo, uključujući s njime povezane grane	45.1 do 4; Djelatnosti navedene u Prilogu Direktivi 96/71/EZ
Zaštitarske djelatnosti	74.60
Industrijsko čišćenje	74.70
Njega u kući	85.14
Socijalni rad i djelatnosti bez smještaja	85.32

(*) NACE: vidi 31990 R 3037: Uredba Vijeća (EEZ) br. 3037/90 od 9. listopada 1990. o statističkoj klasifikaciji ekonomskih djelatnosti u Europskoj zajednici (SL L 293, 24.10.1990., str. 1.).

U mjeri u kojoj Njemačka ili Austrija odstupe od članka 56. prvog stavka UFEU-a, u skladu s prvim i drugim podstavkom ovog stavka, Hrvatska može, nakon što obavijesti Komisiju, poduzeti istovrsne mjere.

Učinak primjene ovog stavka ne smije imati za posljedicu restriktivnije uvjete za privremeno kretanje radnika u kontekstu transnacionalnog pružanja usluga između Njemačke ili Austrije i Hrvatske od uvjeta koji su na snazi na dan potpisivanja Ugovora o pristupanju.

13. Učinak primjene stavaka 2. do 5. i stavaka 7. do 11. ne smije imati za posljedicu restriktivnije uvjete za pristup hrvatskih državljana tržištima rada sadašnjih država članica od uvjeta koji su na snazi na dan potpisivanja Ugovora o pristupanju.

Neovisno o primjeni odredaba utvrđenih u stavcima 1. do 12., sadašnje države članice, kad je riječ o pristupu svojim tržištima rada tijekom bilo kojeg razdoblja u kojem se primjenjuju nacionalne mjere ili mjere koje proizlaze iz dvostranih sporazuma, daju prednost radnicima koji su državljani država članica pred radnicima koji su državljani trećih zemalja.

Prema hrvatskim radnicima migrantima i njihovim obiteljima koji zakonito borave i rade u nekoj drugoj državi članici, odnosno prema radnicima migrantima iz drugih država članica i njihovim obiteljima koji zakonito borave i rade u Hrvatskoj, ne smije se postupati restriktivnije nego prema radnicima migrantima iz trećih zemalja i njihovim obiteljima koji borave i rade u toj državi članici, odnosno u Hrvatskoj. Nadalje, u primjeni načela povlaštenosti Unije radnici migranti iz trećih zemalja koji borave i rade u Hrvatskoj ne smiju imati povoljniji tretman od državljana Hrvatske.

3. SLOBODNO KRETANJE KAPITALA

Ugovor o Europskoj uniji i Ugovor o funkcioniranju Europske unije

Neovisno o obvezama iz ugovorâ na kojima se temelji Europska unija, Hrvatska može tijekom sedam godina od dana pristupanja zadržati na snazi ograničenja utvrđena u njezinu Zakonu o poljoprivrednom zemljištu (NN 152/08), koja su na snazi na dan potpisivanja Ugovora o pristupanju, a odnose se na stjecanje vlasništva poljoprivrednog zemljišta od strane državljana druge države članice, od strane državljana država stranaka Sporazuma o Europskom gospodarskom prostoru (SEGP) i od strane pravnih osoba osnovanih u skladu s pravom druge države članice ili države stranke SEGP-a. Međutim, državljanin države članice ili pravna osoba osnovana u skladu s pravom druge države članice ni u kojem slučaju ne smije imati nepovoljniji tretman prilikom stjecanja vlasništva poljoprivrednog zemljišta od tretmana koji ima na dan potpisivanja Ugovora o pristupanju niti smije imati restriktivniji tretman od državljanina ili pravne osobe neke treće države.

Na samozaposlene poljoprivrednike, koji su državljanin druge države članice i koji se žele poslovno nastaniti i boraviti u Hrvatskoj, ne primjenjuju se odredbe prvog stavka niti bilo koja druga pravila i postupci osim onih koji se primjenjuju na državljanine Hrvatske.

Opće preispitivanje ove prijelazne mjere provodi se do kraja treće godine od dana pristupanja. U tu svrhu Komisija Vijeću podnosi izvješće. Vijeće može, odlučujući jednoglasno na prijedlog Komisije, skratiti ili prekinuti prijelazno razdoblje navedeno u prvom stavku.

Ako postoji dovoljno dokaza da bi nakon isteka prijelaznog razdoblja postojali ozbiljni poremećaji ili opasnost od ozbiljnih poremećaja na tržištu poljoprivrednim zemljištem u Hrvatskoj, Komisija na zahtjev Hrvatske odlučuje o produljenju prijelaznog razdoblja za tri godine. Produljenje može biti ograničeno na odabrana, posebno pogođena zemljopisna područja.

4. POLJOPRIVREDA

I. PRIJELAZNE MJERE ZA HRVATSKU

1. 32001 L 0113: Direktiva Vijeća 2001/113/EZ od 20. prosinca 2001. o voćnim džemovima, želeima, marmeladama i zaslađenom kesten pireu namijenjenima za prehranu ljudi (SL L 10, 12.1.2002., str. 67.).

Odstupajući od obveze utvrđene u članku 8., odobrava se stavljanje na hrvatsko tržište proizvoda označenih nazivima "domaća marmelada" i "ekstra domaća marmelada" do isteka zaliha koje postoje na dan pristupanja.

2. 32006 R 0510: Uredba Vijeća (EZ) br. 510/2006 od 20. ožujka 2006. o zaštiti oznaka zemljopisnog podrijetla i oznaka izvornosti poljoprivrednih i prehrambenih proizvoda (SL L 93, 31.3.2006., str. 12. i SL L 335M, 13.12.2008., str. 213.).

(a) U članku 5. stavku 8. drugi podstavak zamjenjuje se sljedećim:

"Bugarska, Rumunjska i Hrvatska donose navedene zakone i druge propise najkasnije godinu dana od dana pristupanja svake od njih."

(b) U članku 5. stavku 11. prvi podstavak zamjenjuje se sljedećim:

"11. U slučaju Bugarske, Rumunjske i Hrvatske nacionalna zaštita oznaka zemljopisnog podrijetla i oznaka izvornosti koje postoje na dan njihova pristupanja može se nastaviti dvanaest mjeseci od dana pristupanja svake od njih."

3. 32007 R 1234: Uredba Vijeća (EZ) br. 1234/2007 od 22. listopada 2007. o uspostavljanju zajedničkog uređenja tržišta poljoprivrednih proizvoda i o posebnim odredbama za određene poljoprivredne proizvode (Jedinstvena uredba o ZUT-u) (SL L 299, 16.11.2007., str. 1.).

(a) U članku 118.m dodaje se sljedeći stavak:

"5. Odstupajući od stavaka 1. do 4., Hrvatskoj se odobrava stavljanje na tržište u Hrvatskoj ili izvoz u treće zemlje vinâ s oznakom "Mlado vino portugizac" do isteka zaliha koje postoje na dan pristupanja. Hrvatska uspostavlja računalnu bazu podataka s podacima o zalihama koje postoje na dan pristupanja te osigurava da su te zalihe verificirane i prijavljene Komisiji."

(b) U članku 118.s dodaje se sljedeći stavak:

"5. Za Hrvatsku oznake vinâ objavljene u SL C 116 od 14. travnja 2011. zaštićene su prema ovoj Uredbi, pod uvjetom pozitivnog ishoda postupka prigovora. Komisija ih navodi u registru predviđenom u članku 118.n."

Stavci 2. do 4. ovog članka primjenjuju se pod sljedećim uvjetom: Rok iz stavka 3. jest godinu dana od dana pristupanja Hrvatske. Rok iz stavka 4. jest četiri godine od dana pristupanja Hrvatske."

4. 32009 R 0073: Uredba Vijeća (EZ) br. 73/2009 od 19. siječnja 2009. o utvrđivanju zajedničkih pravila za programe izravne potpore za poljoprivrednike u okviru zajedničke poljoprivredne politike i utvrđivanju određenih programa potpore za poljoprivrednike, o izmjeni Uredaba (EZ) br. 1290/2005, (EZ) br. 247/2006, (EZ) br. 378/2007 i stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 1782/2003 (SL L 30, 31.1.2009., str. 16.).
 - (a) Odstupajući od obveze, utvrđene u članku 4. stavku 1. Uredbe (EZ) br. 73/2009, o pridržavanju obaveznih zahtjeva za upravljanje navedenih u Prilogu II. navedene Uredbe, poljoprivrednici u Hrvatskoj koji primaju izravna plaćanja uključuju u opseg višestruke sukladnosti obavezne zahtjeve za upravljanje utvrđene u točkama A, B i C Priloga II. u skladu sa sljedećim rasporedom: od 1. siječnja 2014. za točku A, od 1. siječnja 2016. za točku B i od 1. siječnja 2018. za točku C.

- (b) Iza poglavlja 1. u glavi V. Uredbe (EZ) br. 73/2009 umeću se sljedeći naslov poglavlja i članak:

"POGLAVLJE 1.a

Program jedinstvenih plaćanja

Članak 121.a

Program jedinstvenih plaćanja u Hrvatskoj

Za Hrvatsku primjena članaka 4., 5., 23., 24. i 25. nije obvezna do 31. prosinca 2013. u onoj mjeri u kojoj se te odredbe odnose na obavezne zahtjeve za upravljanje. Od 1. siječnja 2014. poljoprivrednik koji prima plaćanja prema programu jedinstvenih plaćanja u Hrvatskoj ispunjava obavezne zahtjeve za upravljanje iz Priloga II. u skladu sa sljedećim rasporedom:

- (a) zahtjevi iz točke A Priloga II. primjenjuju se od 1. siječnja 2014.
- (b) zahtjevi iz točke B Priloga II. primjenjuju se od 1. siječnja 2016.
- (c) zahtjevi iz točke C Priloga II. primjenjuju se od 1. siječnja 2018."

II. PRIJELAZNA CARINSKA KVOTA ZA SIROVI ŠEĆER OD ŠEĆERNE TRSKE ZA RAFINIRANJE

U razdoblju do tri tržišne godine od pristupanja Hrvatskoj se odobrava godišnja autonomna *erga omnes* uvozna kvota od 40 000 tona sirovog šećera od šećerne trske za rafiniranje po uvoznoj carini od 98,00 EUR po toni. Ako pregovori s ostalim članicama Svjetske trgovinske organizacije prema članku XXIV.6 Općeg sporazuma o carinama i trgovini o kompenzacijskom usklađenju nakon pristupanja Hrvatske rezultiraju otvaranjem kompenzacijskih kvota za šećer prije isteka prijelaznog razdoblja, kvota od 40 000 tona dodijeljena Hrvatskoj se ukida, u cijelosti ili djelomično, u trenutku otvaranja kompenzacijskih kvota za šećer. Komisija usvaja potrebne provedbene mjere u skladu s postupkom iz članka 195. stavka 2. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1234/2007 u vezi s člankom 13. stavkom 1. točkom (b) Uredbe Europskoga parlamenta i Vijeća (EU) br. 182/2011.

III. PRIVREMENE MJERE ZA IZRAVNA PLAĆANJA ZA HRVATSKU

Povrat izravnih plaćanja dodijeljenih poljoprivrednicima za 2013. godinu uvjetovan je primjenom od strane Hrvatske, prije pristupanja, pravila jednakih pravilima utvrđenima za takva izravna plaćanja u Uredbi Vijeća (EZ) br. 73/2009 te u Uredbi Komisije (EZ) br. 1120/2009 od 29. listopada 2009. o utvrđivanju detaljnih pravila za provedbu programa jedinstvenih plaćanja predviđenog u glavi III. Uredbe Vijeća (EZ) br. 73/2009 o utvrđivanju zajedničkih pravila za programe izravne potpore za poljoprivrednike u okviru zajedničke poljoprivredne politike i utvrđivanju određenih programa potpore za poljoprivrednike¹, Uredbi Komisije (EZ) br. 1121/2009 od 29. listopada 2009. o utvrđivanju detaljnih pravila za primjenu Uredbe Vijeća (EZ) br. 73/2009 u pogledu programa potpore za poljoprivrednike predviđenih u glavama IV. i V. navedene Uredbe² i Uredbi Komisije (EZ) br. 1122/2009 od 30. studenoga 2009. o utvrđivanju detaljnih pravila za provedbu Uredbe Vijeća (EZ) br. 73/2009 u pogledu višestruke sukladnosti, modulacije i integriranog administrativnog i kontrolnog sustava, u okviru programa izravne potpore za poljoprivrednike predviđenih u navedenoj Uredbi, kao i za provedbu Uredbe Vijeća (EZ) br. 1234/2007 u pogledu višestruke sukladnosti u okviru programa potpore predviđenog za sektor vina³.

¹ SL L 316, 2.12.2009., str. 1.

² SL L 316, 2.12.2009., str. 27.

³ SL L 316, 2.12.2009., str. 65.

5. SIGURNOST HRANE, VETERINARSTVO I FITOSANITARNA POLITIKA

I. KOKOŠI NESILICE

31999 L 0074: Direktiva Vijeća 1999/74/EZ od 19. srpnja 1999. o utvrđivanju minimalnih standarda za zaštitu kokoši nesilica (SL L 203, 3.8.1999., str. 53.).

Odstupajući od članka 6. Direktive Vijeća 1999/74/EZ, u odnosu na Hrvatsku, kokoši nesilice koje su u fazi proizvodnje na dan pristupanja mogu se zadržati u kavezima koji nisu u skladu sa strukturnim zahtjevima utvrđenima u tom članku. Hrvatska osigurava da upotreba takvih kaveza prestane najkasnije 12 mjeseci nakon pristupanja.

Jaja iz takvih neobogaćenih kaveza stavljaju se samo na nacionalno tržište Hrvatske. Takva jaja i njihova pakiranja moraju biti jasno obilježeni posebnom oznakom kojom se omogućuje potrebna kontrola. Jasan opis te posebne oznake dostavlja se Komisiji najkasnije godinu dana prije dana pristupanja.

II. OBJEKTI (MESO, MLIJEKO, RIBA I NUSPROIZVODI ŽIVOTINJSKOG PODRIJETLA)

32004 R 0852: Uredba (EZ) br. 852/2004 Europskoga parlamenta i Vijeća od 29. travnja 2004. o higijeni hrane (SL L 139, 30.4.2004., str. 1.).

32004 R 0853: Uredba (EZ) br. 853/2004 Europskoga parlamenta i Vijeća od 29. travnja 2004. o utvrđivanju posebnih pravila higijene hrane životinjskog podrijetla (SL L 139, 30.4.2004., str. 55.).

32009 R 1069: Uredba (EZ) br. 1069/2009 Europskoga parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o utvrđivanju zdravstvenih pravila u vezi s nusproizvodima životinjskog podrijetla i od njih dobivenim proizvodima koji nisu namijenjeni za prehranu ljudi i o stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 1774/2002 (Uredba o nusproizvodima životinjskog podrijetla) (SL L 300, 14.11.2009., str. 1.).

1. Strukturni zahtjevi utvrđeni u:

(a) Uredbi Europskoga parlamenta i Vijeća (EZ) br. 852/2004:

– Prilogu II. poglavlju II.

(b) Uredbi Europskoga parlamenta i Vijeća (EZ) br. 853/2004:

– Prilogu III. odjeljku I. poglavljima II. i III.

– Prilogu III. odjeljku II. poglavljima II. i III.

– Prilogu III. odjeljku V. poglavlju I.

(c) Uredbi Komisije (EU) br. 142/2011 od 25. veljače 2011. o provedbi Uredbe (EZ) br. 1069/2009 Europskoga parlamenta i Vijeća o utvrđivanju zdravstvenih pravila u vezi s nusproizvodima životinjskog podrijetla i od njih dobivenim proizvodima koji nisu namijenjeni za prehranu ljudi i o provedbi Direktive Vijeća 97/78/EZ u pogledu određenih uzoraka i pojedinačnih proizvoda izuzetih od veterinarskih pregleda na granici sukladno toj Direktivi¹:

– Prilogu IV. poglavlju I.

¹ SL L 54, 26.2.2011., str. 1.

- Prilogu IX. poglavljima I., II. i III.
- Prilogu X. poglavljima I. i II. i
- Prilogu XIII.

ne primjenjuju se na određene objekte u sektorima mesa, mlijeka, ribe i nusproizvoda životinjskog podrijetla u Hrvatskoj do 31. prosinca 2015. pod niže utvrđenim uvjetima.

2. Sve dok objekti iz stavka 1. koriste mogućnost iz tog stavka, proizvodi podrijetlom iz tih objekata smiju se stavljati samo na nacionalno tržište Hrvatske ili na tržišta trećih zemalja u skladu s mjerodavnim zakonodavstvom Unije ili se upotrebljavati za daljnju preradu u objektima u Hrvatskoj također obuhvaćenim stavkom 1., bez obzira na dan stavljanja na tržište.
3. Hrana iz objekata iz stavka 1. mora imati na sebi posebnu zdravstvenu ili identifikacijsku oznaku različitu od one propisane u članku 5. Uredbe (EZ) br. 853/2004. Jasan opis posebne zdravstvene ili identifikacijske oznake dostavlja se Komisiji najkasnije godinu dana prije dana pristupanja.
4. Stavci 2. i 3. također se primjenjuju na sve proizvode podrijetlom iz objekata odobrenih za obavljanje više djelatnosti poslovanja s mesom, mlijekom ili proizvodima ribarstva, kada dio objekta podliježe stavku 1.

5. Hrvatska stalno prati provedbu nacionalnog programa za unapređenje objekata i dostavlja Komisiji godišnji plan napretka s tim u vezi. Hrvatska osigurava da je individualni plan unapređenja za svaki od tih objekata, zajedno s rokovima za otklanjanje strukturnih nesukladnosti, razrađen i dostupan Komisiji na zahtjev.
6. Pravodobno prije pristupanja Komisija izrađuje popis objekata iz stavka 1. Taj se popis javno objavljuje i sadržava naziv i adresu svakog objekta.
7. Hrvatska osigurava da svaki objekt koji u trenutku pristupanja nije u potpunosti usklađen s pravnom stečevinom Unije o sigurnosti hrane prestane s poslovanjem, osim ako je obuhvaćen odredbama ove prijelazne mjere.
8. Provedbena pravila kojima se osigurava neometano funkcioniranje prijelaznog režima u odnosu na Uredbe (EZ) br. 852/2004 i br. 853/2004 mogu se donijeti u skladu s člankom 12. drugim stavkom, odnosno člankom 9. drugim stavkom ovih uredbi.
9. Provedbena pravila kojima se osigurava neometano funkcioniranje prijelaznog režima u odnosu na Uredbu (EZ) br. 1069/2009 mogu se donijeti u skladu s njezinim člankom 52. stavkom 4.

III. STAVLJANJE SJEMENA NA TRŽIŠTE

32002 L 0053: Direktiva Vijeća 2002/53/EZ od 13. lipnja 2002. o zajedničkoj sortnoj listi poljoprivrednih biljnih vrsta (SL L 193, 20.7.2002., str. 1.).

32002 L 0055: Direktiva Vijeća 2002/55/EZ od 13. lipnja 2002. o stavljanju na tržište sjemena povrća (SL L 193, 20.7.2002., str. 33.).

Hrvatska može do 31. prosinca 2014. odgoditi primjenu članka 4. stavka 1. Direktive 2002/53/EZ i članka 4. stavka 1. Direktive 2002/55/EZ u vezi sa stavljanjem na tržište na svojem državnom području sjemena sorata, navedenih u njezinim nacionalnim sortnim listama poljoprivrednih biljnih vrsta i povrća, koje nisu službeno priznate u skladu s tim direktivama. Tijekom tog razdoblja takvo se sjeme ne smije stavljati na tržište na državnom području ostalih država članica.

IV. NEUM

31997 L 0078: Direktiva Vijeća 97/78/EZ od 18. prosinca 1997. o utvrđivanju načela kojima se uređuje organizacija veterinarskih pregleda proizvoda koji ulaze u Zajednicu iz trećih zemalja (SL L 24, 30.1.1998., str. 9.).

Članak 1. zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 1.

1. Veterinarske preglede proizvoda iz trećih zemalja koji se unose na jedno od državnih područja navedenih u Prilogu I. države članice provode u skladu s ovom Direktivom i Uredbom (EZ) br. 882/2004 Europskoga parlamenta i Vijeća od 29. travnja 2004. o službenim kontrolama koje se obavljaju radi osiguravanja provjere usklađenosti sa zakonodavstvom o hrani i hrani za životinje, te pravilima o zdravlju životinja i dobrobiti životinja*.

2. Odstupajući od stavka 1., pošiljke proizvoda koje dolaze s državnog područja Hrvatske te se provoze kroz državno područje Bosne i Hercegovine kod Neuma ("neumski koridor") prije ponovnog ulaska na državno područje Hrvatske preko ulaznih točaka Klek ili Zaton Doli mogu se izuzeti od veterinarskih pregleda pod uvjetom da su ispunjeni sljedeći zahtjevi:

(a) Hrvatska na dan ili prije dana pristupanja ima uspostavljene ulazne točke sjeverno i južno od neumskog koridora koje su opremljene, popunjene osobljem i spremne osigurati ispunjavanje zahtjeva ovog stavka.

- (b) Hrvatska osigurava:
- (i) da se za prijevoz pošiljaka koriste samo zatvorena vozila
 - (ii) da su vozila kojima se prevoze pošiljke plombirana jedinstveno numeriranim plombama prije provoza kroz neumski koridor
 - (iii) postojanje registra u kojem se navodi koje su numerirane plombe pričvršćene na koja vozila, čime se omogućuju potrebni pregledi
 - (iv) bilježenje datuma i vremena izlaska i ponovnog ulaska na državno područje Hrvatske vozila kojima se prevoze pošiljke, tako da se može izračunati ukupno vrijeme provoza.
- (c) Hrvatska osigurava da se pošiljkama ne dopusti ponovni ulazak na državno područje Hrvatske ako je:
- (i) tijekom provoza kroz neumski koridor slomljena ili zamijenjena plomba i/ili
 - (ii) ukupno vrijeme provoza znatno prelazi prihvatljivo ukupno vrijeme provoza s obzirom na ukupnu udaljenost provoza, osim ako nadležno tijelo obavi procjenu rizikâ za zdravlje životinja i javno zdravlje te usvoji djelotvorne, razmjerne i ciljane mjere na temelju te procjene.

- (d) Hrvatska redovito i prema potrebi obavješćuje Komisiju o svakom neispunjavanju zahtjeva iz točke (b) i o mjerama poduzetima sukladno točki (c).
- (e) Po potrebi odluka o suspenziji ili povlačenju odstupanja od stavka 1. donosi se u skladu s postupkom utvrđenim u članku 29.
- (f) Po potrebi detaljna pravila za primjenu ovog stavka mogu se donijeti u skladu s postupkom utvrđenim u članku 29.

* SL L 165, 30.4.2004., str. 1."

6. RIBARSTVO

32006 R 1967: Uredba Vijeća (EZ) br. 1967/2006 od 21. prosinca 2006. o mjerama upravljanja za održivo iskorištavanje ribolovnih resursa u Sredozemnom moru, o izmjeni Uredbe (EEZ) br. 2847/93 i stavljanju izvan snage Uredbe (EZ) br. 1626/94 (SL L 409, 30.12.2006., str. 11. Ispravljena verzija u SL L 36. 8.2.2007., str. 6.).

- (a) Odstupajući od članka 13. stavaka 1. i 2., na dubinama manjim od 50 metara plovilima koja su registrirana i djeluju samo na području zapadne Istre privremeno se odobrava, do 30. lipnja 2014., korištenje pridnenih povlačnih mreža koća na udaljenosti od najmanje 1,5 nautičkih milja od obale.

Ovo se odstupanje primjenjuje na području označenom kao zapadna Istra, a koje je određeno od točke sa zemljopisnim koordinatama $\varphi=44.52135$ i $\lambda=14.29244$ s crtom povučenom prema sjeveru i crtom povučenom prema zapadu.

Za plovila manja od 15 metara preko svega, na dubinama većim od 50 metara Hrvatskoj se privremeno odobrava, do 30. lipnja 2014., korištenje pridnenih povlačnih mreža koća na udaljenosti od najmanje 1 nautičke milje od obale uz zadržavanje svih drugih prostornih i vremenskih ograničenja koja se primjenjuju na dan pristupanja.

- (b) Odstupajući od članka 17. stavka 1., ograničenom broju plovila koja su obuhvaćena specifičnom kategorijom negospodarskog ribolova "mali ribolov za osobne potrebe", koji ne prelazi 2 000 plovila, odobrava se, do 31. prosinca 2014., korištenje jednostrukih mreža stajaćica ukupne duljine do najviše 200 metara, pod uvjetom nastavka primjene svih drugih ograničenja koja su na snazi na dan pristupanja. Hrvatska podnosi Komisiji, najkasnije na dan pristupanja, popis plovila obuhvaćenih ovim prijelaznim razdobljem, uključujući njihove karakteristike i kapacitet izražene u GT i kW.

7. PROMETNA POLITIKA

1. 31992 R 3577: Uredba Vijeća (EEZ) br. 3577/92 od 7. prosinca 1992. o primjeni načela slobode pružanja usluga u pomorskom prijevozu unutar država članica (pomorska kabotaža) (SL L 364, 12.12.1992., str. 7.).

U članku 6. dodaju se sljedeći stavci:

"4. Odstupajući od članka 4. stavka 1. drugog podstavka, ugovori o koncesiji za obavljanje javnog prijevoza u linijskom obalnom pomorskom prometu sklopljeni prije dana pristupanja Hrvatske mogu ostati na snazi do 31. prosinca 2016.

5. Odstupajući od članka 1. stavka 1., do 31. prosinca 2014. usluge prijevoza u kružnim putovanjima između hrvatskih luka, koje se obavljaju brodovima do 650 bruto tona, rezervirane su za brodove koji su upisani u hrvatski upisnik brodova i koji viju hrvatsku zastavu, kojima upravljaju broderska poduzeća osnovana u skladu s hrvatskim pravom te čije se glavno sjedište nalazi i stvarna kontrola provodi u Hrvatskoj.

6. Odstupajući od članka 1. stavka 1. te u prijelaznom razdoblju do 31. prosinca 2014., Komisija na obrazloženi zahtjev države članice može odlučiti, u roku od 30 radnih dana od primitka takvog zahtjeva, da brodovi koji imaju korist od odstupanja utvrđenog u stavku 5. ovog članka ne smiju obavljati kružna putovanja između luka određenih područja države članice, osim Hrvatske, kad se dokaže da obavljanje tih usluga ozbiljno remeti ili prijeti da će ozbiljno poremetiti unutarnje tržište prijevoza u tim područjima. Ako do isteka razdoblja od 30 radnih dana Komisija ne donese odluku, dotična država članica ovlaštena je primijeniti zaštitne mjere sve dok Komisija ne donese odluku. U hitnom slučaju, država članica može jednostrano usvojiti odgovarajuće privremene mjere koje mogu ostati na snazi najdulje tri mjeseca. Ta država članica o tome obavješćuje Komisiju bez odgađanja. Te mjere Komisija može staviti izvan snage ili potvrditi dok ne donese svoju konačnu odluku. O tome se obavješćuju države članice."

2. 32009 R 1072: Uredba (EZ) br. 1072/2009 Europskoga parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o zajedničkim pravilima za pristup tržištu međunarodnog cestovnog prijevoza tereta (preinačena) (SL L 300, 14.11.2009., str. 72.).

Odstupajući od članka 8. Uredbe (EZ) br. 1072/2009, primjenjuje se sljedeće:

- u razdoblju od dvije godine od dana pristupanja Hrvatske poduzeća s poslovnim nastanom u Hrvatskoj isključena su od kabotaže u drugim državama članicama
- u razdoblju od dvije godine od dana pristupanja Hrvatske druge države članice mogu obavijestiti Komisiju namjeravaju li produljiti prijelazno razdoblje navedeno u prvoj alineji za najviše dvije godine ili namjeravaju primijeniti članak 8. u odnosu na poduzeća s poslovnim nastanom u Hrvatskoj. Ako takva obavijest nije dostavljena, primjenjuje se članak 8.
- u bilo kojem trenutku tijekom razdoblja od dvije godine od dana pristupanja Hrvatske svaka od sadašnjih država članica može obavijestiti Komisiju da namjerava primijeniti članak 8. u odnosu na poduzeća s poslovnim nastanom u Hrvatskoj

- kabotažu u Hrvatskoj smiju obavljati samo prijevoznici s poslovnim nastanom u državama članicama u kojima se u odnosu na poduzeća s poslovnim nastanom u Hrvatskoj primjenjuje članak 8.
- u razdoblju od četiri godine od dana pristupanja Hrvatske bilo koja država članica u kojoj se primjenjuje članak 8. može, u slučaju ozbiljnog poremećaja na svojem nacionalnom tržištu ili dijelovima tog tržišta koji je uzrokovan ili je otežan kabotažom, kao što je ponuda koja ozbiljno premašuje potražnju ili ugrožena financijska stabilnost ili opstanak znatnog broja poduzeća za cestovni prijevoz tereta, zatražiti od Komisije da u odnosu na poduzeća s poslovnim nastanom u Hrvatskoj u cijelosti ili djelomično suspendira primjenu članka 8. U tom slučaju primjenjuje se članak 10.

Države članice koje primjenjuju prijelaznu mjeru iz prve i druge alineje prvog stavka mogu postupno razmjenjivati dozvole za kabotažu na temelju dvostranih sporazuma s Hrvatskom.

Prijelazni aranžmani iz prvog i drugog stavka ne smiju ni u jednoj državi članici dovesti do restriktivnijeg pristupa kabotaži za hrvatske prijevoznike od pristupa kabotaži koji postoji u vrijeme potpisivanja Ugovora o pristupanju.

8. POREZI

1. 31992 L 0079: Direktiva Vijeća 92/79/EEZ od 19. listopada 1992. o usklađivanju poreza na cigarete (SL L 316, 31.10.1992., str. 8.).

U članku 2. stavku 2. dodaje se sljedeći podstavak:

"Hrvatskoj se odobrava prijelazno razdoblje do 31. prosinca 2017. za ispunjenje zahtjeva utvrđenih u prvom i drugom podstavku. Međutim, od 1. siječnja 2014. trošarina ne smije biti niža od 77 EUR za 1 000 cigareta neovisno o ponderiranoj prosječnoj maloprodajnoj cijeni."

2. 32006 L 0112: Direktiva Vijeća 2006/112/EZ od 28. studenoga 2006. o zajedničkom sustavu poreza na dodanu vrijednost (SL L 347, 11.12.2006., str. 1.).

(a) Članak 13. stavak 2. zamjenjuje se sljedećim:

"2. Države članice mogu smatrati djelatnosti oslobođene na temelju članaka 132., 135., 136. i 371., članaka 374. do 377., članka 378. stavka 2., članka 379. stavka 2. ili članaka 380. do 390.c, kojima se bave javnopravna tijela, djelatnostima kojima se ta tijela bave kao tijela javne vlasti."

(b) Članak 80. stavak 1. točka (b) zamjenjuje se sljedećim:

"(b) kada je naknada niža od vrijednosti na otvorenom tržištu i isporučitelj nema puno pravo na odbitak na temelju članka 167. do 171. i članka 173. do 177., a isporuka podliježe oslobodenju na temelju članka 132., 135., 136., 371., 375., 376., 377., 378. stavka 2., 379. stavka 2. ili članka 380. do 390.c;"

(c) Članak 136. točka (a) zamjenjuje se sljedećim:

"(a) isporuke dobara koja se koriste isključivo za neku od djelatnosti oslobođenih na temelju članka 132., 135., 371., 375., 376. i 377., članka 378. stavka 2., članka 379. stavka 2. i članka 380. do 390.c, ako za ta dobra nije omogućeno pravo na odbitak;"

(d) Članak 221. stavak 3. zamjenjuje se sljedećim:

"3. Države članice mogu osloboditi porezne obveznike od obveze, utvrđene u članku 220. stavku 1. ili u članku 220.a, izdavanja računa za isporuke dobara ili usluga koje su oni obavili na njihovu državnom području, a koje su oslobođene, s pravom ili bez prava na odbitak PDV-a plaćenog u prethodnoj fazi, na temelju članka 110. i 111., članka 125. stavka 1., članka 127., članka 128. stavka 1., članka 132., članka 135. stavka 1. točaka (h) do (l), članka 136., 371., 375., 376. i 377., članka 378. stavka 2., članka 379. stavka 2. i članka 380. do 390.c."

(e) Umeće se sljedeći članak:

"Članak 390.c

Hrvatska može, u skladu s uvjetima koji se primjenjuju u toj državi članici na dan njezina pristupanja, nastaviti oslobađati sljedeće transakcije:

- (a) isporuku građevinskog zemljišta, sa ili bez na njemu izgrađenih građevina, kako je navedeno u članku 135. stavku 1. točki (j) i u Prilogu X. dijelu B točki 9., do 31. prosinca 2014., bez mogućnosti produljenja
- (b) međunarodni prijevoz putnika, kako je navedeno u Prilogu X. dijelu B točki 10., sve dok se isto oslobođenje primjenjuje u bilo kojoj od država članica koje su bile članice Unije prije pristupanja Hrvatske."

(f) Članak 391. zamjenjuje se sljedećim:

"Članak 391.

Države članice koje oslobađaju transakcije iz članaka 371., 375., 376. ili 377., članka 378. stavka 2., članka 379. stavka 2. ili članaka 380. do 390.c. mogu dati poreznim obveznicima pravo izbora za oporezivanje tih transakcija."

(g) Naslov Priloga X. (također na odgovarajući način i u Sadržaju) zamjenjuje se sljedećim:

"POPIS TRANSAKCIJA OBUHVACENIH ODSTUPANJIMA IZ ČLANAKA 370. I 371. I ČLANAKA 375. DO 390.C".

9. SLOBODA, SIGURNOST I PRAVDA

32006 R 0562: Uredba (EZ) br. 562/2006 Europskoga parlamenta i Vijeća od 15. ožujka 2006. o Zakoniku Zajednice o pravilima kojima se uređuje kretanje osoba preko granica (Zakonik o schengenskim granicama) (SL L 105, 13.4.2006., str. 1.).

Umeće se sljedeći članak:

"Članak 19.a

Odstupajući od odredaba ove Uredbe u pogledu uspostave graničnih prijelaza te do stupanja na snagu odluke Vijeća o punoj primjeni odredaba schengenske pravne stečevine u Hrvatskoj u skladu s člankom 4. stavkom 2. Akta o pristupanju ili do izmjena ove Uredbe koje će uključivati odredbe o graničnoj kontroli na zajedničkim graničnim prijelazima, ovisno što je ranije, Hrvatska može zadržati zajedničke granične prijelaze na svojoj granici s Bosnom i Hercegovinom. Na tim zajedničkim graničnim prijelazima granična policija jedne strane obavlja kontrole ulaska i izlaska na državnom području druge strane. Sve kontrole ulazaka i izlazaka od strane hrvatske granične policije obavljaju se u skladu s pravnom stečevinom Unije, uključujući obveze država članica u pogledu međunarodne zaštite i načela zabrane vraćanja (*non-refoulement*). Odgovarajući dvostrani sporazumi kojima se utvrđuju predmetni zajednički granični prijelazi se, ako je to potrebno, mijenjaju u tu svrhu."

10. OKOLIŠ

I. HORIZONTALNO ZAKONODAVSTVO

1. 32003 L 0087: Direktiva 2003/87/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 13. listopada 2003. o uspostavljanju sustava trgovanja emisijskim jedinicama stakleničkih plinova unutar Zajednice i o izmjeni Direktive Vijeća 96/61/EZ (SL L 275, 25.10.2003., str. 32.).
 - (a) U pogledu uključivanja svih letova između dvaju aerodroma koji se nalaze na hrvatskom državnom području te svih letova između aerodroma koji se nalazi na hrvatskom državnom području i aerodroma koji se nalazi u zemlji izvan područja EGP-a (dalje u tekstu: "dodatne zrakoplovne djelatnosti"), primjenjuje se sljedeće:
 - (i) Odstupajući od članka 3.c stavka 2., razdoblje iz članka 13. stavka 1. koje počinje 1. siječnja 2013., za dodatne zrakoplovne djelatnosti počinje 1. siječnja 2014.
 - (ii) Odstupajući od članka 3.c stavka 4., Komisija odlučuje, na temelju postupka iz iste odredbe, o povijesnim emisijama iz zrakoplovstva za dodatne zrakoplovne djelatnosti u roku od šest mjeseci od dana pristupanja.

- (iii) Odstupajući od članka 3.d stavka 2., od 1. siječnja 2014. postotak emisijskih jedinica koje se ponude na dražbi za dodatne zrakoplovne djelatnosti razmjerni je dio emisijskih jedinica preostao nakon izračuna broja emisijskih jedinica koje se dodjeljuju besplatno prema članku 3.e stavku 3. točki (d) i broja emisijskih jedinica stavljenih u posebnu rezervu prema članku 3.f.
- (iv) Odstupajući od članka 3.d stavka 3., o pripisanim emisijama iz zrakoplovstva od dodatnih zrakoplovnih djelatnosti odlučuje Komisija za referentnu godinu 2010. na temelju najboljih raspoloživih podataka. Broj emisijskih jedinica koje ponude na dražbi države članice čije ukupne pripisane emisije iz zrakoplovstva obuhvaćaju emisije iz letova koji dolaze s hrvatskog aerodroma prilagođavaju se od 1. srpnja 2013. kako bi se dražbena prava u vezi s tim emisijama preraspodijelila Hrvatskoj.
- (v) Odstupajući od članka 3.e stavka 1., promatrana godina za dodatne zrakoplovne djelatnosti je 2012., a svaki zahtjev za dodjelu emisijskih jedinica podnosi se hrvatskim nadležnim tijelima do 31. ožujka 2013.
- (vi) Odstupajući od članka 3.e stavka 2., Hrvatska podnosi Komisiji zahtjeve u vezi s dodatnim zrakoplovnim djelatnostima do 1. srpnja 2013.

- (vii) Odstupajući od članka 3.e stavka 3., Komisija donosi odluku u vezi s dodatnim zrakoplovnim djelatnostima o pitanjima iz točaka (a) do (e) tog članka i stavka do 30. rujna 2013.
- (viii) Odstupajući od članka 3.e stavka 3. točke (d), za dodatne zrakoplovne djelatnosti broj emisijskih jedinica koje se dodjeljuju besplatno izračunava se na način da se referentna vrijednost iz točke (e) pomnoži sa zbrojem podataka o tonskim kilometrima koji su navedeni u zahtjevima podnesenima Komisiji u skladu s člankom 3.e stavkom 2., s korekcijom koja odražava prosječnu promjenu podataka o tonskim kilometrima za zrakoplovnu djelatnost obuhvaćenu sustavom trgovanja emisijama EU-a (EU ETS) koja se odnosi na razine za 2010. Po potrebi referentna vrijednost može podlijevati jedinstvenom korektivnom faktoru koji primjenjuje Komisija.
- (ix) Odstupajući od članka 3.e stavka 3., za dodatne zrakoplovne djelatnosti referentna vrijednost iz točke (e) tog članka i stavka ista je kao ona izračunana za zrakoplovne djelatnosti obuhvaćene EU ETS-om od 1. siječnja 2012.
- (x) Odstupajući od članka 3.e stavka 5., datum izdavanja emisijskih jedinica za dodatne zrakoplovne djelatnosti je 28. veljače 2014.
- (xi) Odstupajući od članka 3.f, u pogledu dodatnih zrakoplovnih djelatnosti, svako upućivanje na drugu kalendarsku godinu razdoblja koje počinje 2013. smatra se upućivanjem na 2014., a svako upućivanje na treću kalendarsku godinu tog razdoblja smatra se upućivanjem na 2015.

- (xii) Odstupajući od članka 14. stavka 3., za dodatne zrakoplovne djelatnosti datum utvrđen u tom članku i stavku je 1. srpnja 2013.

 - (xiii) Odstupajući od članka 18.a stavka 1., administrativne odgovornosti za operatore zrakoplova dodjeljuju se Hrvatskoj tijekom 2014. godine, nakon što operator ispuni svoje obveze iz 2013., osim ako prijašnje tijelo upravljanja i Hrvatska dogovore neki drugi datum na temelju zahtjeva operatora zrakoplova u roku od šest mjeseci od kada Komisija objavi ažurirani popis operatora u kojem je uzeto u obzir pristupanje Hrvatske. U tom slučaju preraspodjela se provodi najkasnije 2020. godine u pogledu razdoblja trgovanja koje počinje 2021. godine.

 - (xiv) Odstupajući od Priloga I. točke 6., dodatne zrakoplovne djelatnosti obuhvaćene su od 1. siječnja 2014.
- (b) Ne dovodeći u pitanje gore navedena odstupanja, Hrvatska donosi zakone i druge propise potrebne kako bi se osiguralo da ona može postupati u skladu s Direktivom od pristupanja za cijelu 2013. godinu.

2. 32010 R 0920: Uredba Komisije (EU) br. 920/2010 od 7. listopada 2010. o standardiziranom i zaštićenom sustavu registara u skladu s Direktivom 2003/87/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća i Odlukom br. 280/2004/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća (SL L 270, 14.10.2010., str. 1.).

Članci 16., 29., 41., 46. i 54. i Prilog VIII., u vezi sa zrakoplovnim djelatnostima, u Hrvatskoj se primjenjuju od 1. siječnja 2014.

II. KAKVOĆA ZRAKA

32008 L 0050: Direktiva 2008/50/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 21. svibnja 2008. o kakvoći okolnog zraka i čistom zraku za Europu (SL L 152, 11.6.2008., str. 1.).

- (a) Odstupajući od Priloga XIV., referentna godina iz točke A prvog stavka je druga godina nakon završetka godine pristupanja Hrvatske. Pokazatelj prosječne izloženosti za tu referentnu godinu je srednja koncentracija u godini pristupanja te prvoj i drugoj godini nakon godine pristupanja.
- (b) Odstupajući od Priloga XIV. točke B, cilj smanjenja izloženosti izračunava se u odnosu prema pokazatelju prosječne izloženosti u referentnoj godini koja je druga godina nakon završetka godine pristupanja Hrvatske.

III. GOSPODARENJE OTPADOM

31999 L 0031: Direktiva Vijeća 1999/31/EZ od 26. travnja 1999. o odlagalištima otpada (SL L 182, 16.7.1999., str. 1.).

- (a) Odstupajući od članka 5. stavka 2. prvog podstavka točaka (a), (b) i (c), zahtjev za smanjenjem količine biorazgradivog komunalnog otpada koji se odlaže na odlagališta na 75 %, 50 %, odnosno 35 % ukupne količine (po težini) biorazgradivog komunalnog otpada proizvedenog u 1997. u Hrvatskoj se primjenjuje u skladu s niže navedenim rokovima.

Hrvatska osigurava postupno smanjivanje količine biorazgradivog komunalnog otpada koji se odlaže na odlagališta u skladu sa sljedećim rasporedom:

- (i) do 31. prosinca 2013. udio biorazgradivog komunalnog otpada koji se odlaže na odlagališta smanjuje se na 75 % ukupne količine (po težini) biorazgradivog komunalnog otpada proizvedenog u 1997.
- (ii) do 31. prosinca 2016. udio biorazgradivog komunalnog otpada koji se odlaže na odlagališta smanjuje se na 50 % ukupne količine (po težini) biorazgradivog komunalnog otpada proizvedenog u 1997.
- (iii) do 31. prosinca 2020. udio biorazgradivog komunalnog otpada koji se odlaže na odlagališta smanjuje se na 35 % ukupne količine (po težini) biorazgradivog komunalnog otpada proizvedenog u 1997.

- (b) Odstupajući od članka 14. točke (c), sva postojeća odlagališta u Hrvatskoj moraju ispunjavati zahtjeve Direktive do 31. prosinca 2018., uz iznimku zahtjeva utvrđenih u Prilogu I. točki 1.

Hrvatska osigurava postupno smanjivanje otpada odloženog na postojeća neusklađena odlagališta u skladu sa sljedećim godišnjim maksimalnim količinama:

- do 31. prosinca 2013.: 1 710 000 tona
- do 31. prosinca 2014.: 1 410 000 tona
- do 31. prosinca 2015.: 1 210 000 tona
- do 31. prosinca 2016.: 1 010 000 tona
- do 31. prosinca 2017.: 800 000 tona.

Do 31. prosinca svake godine, počevši od godine pristupanja, Hrvatska dostavlja Komisiji izvješće o postupnoj provedbi Direktive i ispunjavanju prijelaznih ciljeva.

IV. KAKVOĆA VODA

1. 31991 L 0271: Direktiva Vijeća 91/271/EEZ od 21. svibnja 1991. o pročišćavanju komunalnih otpadnih voda (SL L 135, 30.5.1991., str. 40.).

Odstupajući od članaka 3., 4., 5., 6. i 7., zahtjevi u pogledu sabirnih sustava i pročišćavanja komunalnih otpadnih voda primjenjuju se u Hrvatskoj od 1. siječnja 2024. u skladu sa sljedećim prijelaznim ciljevima:

- (a) Do 31. prosinca 2018. usklađenost s Direktivom bit će postignuta u aglomeracijama većima od 15 000 ekvivalent stanovnika, osim u sljedećim obalnim aglomeracijama:

Bibinje - Sukošan

Biograd

Jelsa - Vrboska

Makarska

Mali Lošinj

Malinska - Njivice

Nin

Pirovac - Tisno - Jezera

Pula - sjever

Vela Luka

Vir.

(b) Do 31. prosinca 2020. usklađenost s Direktivom bit će postignuta u aglomeracijama većima od 10 000 ekvivalent stanovnika čije se otpadne vode ispuštaju u osjetljiva područja, kao i za uređaje za pročišćavanje otpadnih voda koji su smješteni u odgovarajućim slivnim područjima Dunava i drugih osjetljivih područja, a koji pridonose onečišćenju tih područja, te u 11 obalnih aglomeracija navedenih u točki (a).

(c) Do 31. prosinca 2023. usklađenost s Direktivom bit će postignuta u aglomeracijama većima od 2 000 ekvivalent stanovnika.

2. 31998 L 0083: Direktiva Vijeća 98/83/EZ od 3. studenoga 1998. o kakvoći vode namijenjene za ljudsku potrošnju (SL L 330, 5.12.1998., str. 32.).

Odstupajući od Direktive, mikrobiološki parametri i indikatorski parametri utvrđeni u Prilogu I. – Dijelu A, odnosno Dijelu C primjenjuju se na sljedeće vodoopskrbne zone u Hrvatskoj od 1. siječnja 2019.:

Vodopskrbna zona	Područje br.	Broj stanovnika	NUTS oznaka
DP BJELOVAR	107	51 921	HR02
DP DARUVAR	125	25 608	HR02
DP ĐURĐEVAC	204	30 079	HR01
DP GORSKI KOTAR	306	26 430	HR03
DP HRVATSKO ZAGORJE	101	143 093	HR01
DP ISTOČNA SLAVONIJA - SLAVONSKI BROT	129	124 349	HR02
DP ISTRA	301	97 046	HR03

DP JASTREBARSKO - KLINČA SELA	114	23 213	HR01
DP KARLOVAC - DUGA RESA	116	91 511	HR02
DP KNIN	404	17 187	HR03
DP KOPRIVNICA	203	58 050	HR01
DP KRIŽEVCI	103	36 338	HR01
DP LAPAC	311	1 880	HR03
DP LIČKA JESENICA	118	13 893	HR02
DP NAŠICE	210	37 109	HR02
DP NERETVA - PELJEŠAC - KORČULA - LASTOVO - MLJET	407	58 246	HR03
DP OGULIN	117	25 192	HR02
DP OPATIJA - RIJEKA - KRK	304	238 088	HR03
DP OTOČAC	309	15 434	HR03
DP OZALJ	113	11 458	HR02
DP PETRINJA - SISAK	121	84 528	HR02
DP PISAROVINA	115	3 910	HR01
DP PITOMAČA	205	10 465	HR02
DP POŽEŠTINE	128	70 302	HR02
DP SVETI IVAN ZELINA	102	17 790	HR01
DP UDBINA - KORENICA	310	6 747	HR03
DP VARAŽDIN	201	184 769	HR01
DP VELIKA GORICA	503	75 506	HR01
DP ZAGREB	501	831 047	HR01
DP ZAPREŠIĆ	502	50 379	HR01
DP ZRMANJA - ZADAR	401	158 122	HR03
DP ŽRNOVNICA	307	20 160	HR03

V. CJELOVITO SPREČAVANJE I NADZOR ONEČIŠĆENJA (IPPC)

1. 31999 L 0013: Direktiva Vijeća 1999/13/EZ od 11. ožujka 1999. o ograničavanju emisija hlapivih organskih spojeva koji nastaju upotrebom organskih otapala u određenim aktivnostima i postrojenjima (SL L 85, 29.3.1999., str. 1.).

(a) Odstupajući od članka 5. i Priloga II.A i II.B, granične vrijednosti emisija hlapivih organskih spojeva koji nastaju upotrebom organskih otapala u određenim aktivnostima i postrojenjima primjenjuju se na sljedeća postrojenja u Hrvatskoj od niže navedenih datuma:

(i) Od 1. siječnja 2014.:

1. ČATEKS, dioničko društvo za proizvodnju tkanine, umjetne kože, kućanskog rublja i proizvoda za šport i rekreaciju (ČATEKS d.d.), Čakovec, Ulica Zrinsko-Frankopanska 25
2. Drvna industrija KLANA d.d. (DI KLANA d.d.), Klana, Klana 264.

(ii) Od 1. siječnja 2015.:

1. HEMPEL društvo s ograničenom odgovornošću Prerađivačka kemijska industrija (HEMPEL d.o.o.), Umag, Novigradska ulica 32
2. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEXPACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Zadar (lokacija: Zadar, Murvica bb)

3. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEXPACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Umag (lokacija: Umag, Ungarija bb).

(iii) Od 1. siječnja 2016.:

1. PALMA društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju pogrebnih potrepština (PALMA d.o.o.), Jastrebarsko, Donja Reka 24
2. FERRO-PREIS društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju lijevanih, kovanih i prešanih metalnih proizvoda (FERRO-PREIS d.o.o.), Čakovec, Dr. Tome Bratkovića 2
3. AD PLASTIK dioničko društvo za proizvodnju dijelova i pribora za motorna vozila i proizvoda iz plastičnih masa (AD PLASTIK d.d.), Solin, Matoševa ulica 8 – lokacija: Zagreb, Jankomir 5
4. REMONT ŽELJEZNIČKIH VOZILA BJELOVAR društvo s ograničenom odgovornošću (RŽV d.o.o.), Bjelovar, Trg kralja Tomislava 2
5. FEROKOTAO d.o.o. za proizvodnju transformatorskih kotlova i ostalih metalnih konstrukcija (FEROKOTAO d.o.o.), Kolodvorska bb, Donji Kraljevec
6. SAME DEUTZ-FAHR Žetelice, društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i usluge (SAME DEUTZ-FAHR Žetelice d.o.o.), Županja, Industrijska 5

7. CMC Sisak d.o.o. za proizvodnju i usluge (CMC Sisak d.o.o.), Sisak, Braće Kavurića 12
8. METALSKA INDUSTRIJA VARAŽDIN dioničko društvo (MIV d.d.), Varaždin, Fabijanska ulica 33
9. CHROMOS BOJE I LAKOVI, dioničko društvo za proizvodnju boja i lakova (CHROMOS BOJE I LAKOVI, d.d.), Zagreb, Radnička cesta 173/d
10. CHROMOS-SVJETLOST, Tvornica boja i lakova, društvo s ograničenom odgovornošću (CHROMOS-SVJETLOST d.o.o.), Lužani, Mijata Stojanovića 13
11. MURAPLAST društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i preradu plastičnih masa (MURAPLAST d.o.o.), Kotoriba, Industrijska zona bb
12. ISTRAPLASTIKA dioničko društvo za proizvodnju ambalaže (ISTRAPLASTIKA d.d.), Pazin, Dubravica 2/a
13. GRUDINA društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i usluge (GRUDINA d.o.o.), Županja, Aleja Matice hrvatske 21
14. SLAVICA - KEMIJSKA ČISTIONICA, vlasnik Slavica Hinek, Beli Manastir, J. J. Strossmayera 17
15. MIDA d.o.o. za usluge i ugostiteljstvo (MIDA d.o.o.), Osijek, Ivana Gundulića 206
16. EXPRESS KEMIJSKA ČISTIONA, vlasnik Ivanka Drčec, Križevci, Ulica Petra Preradovića 14
17. Kemijska čistionica "BISER", vlasnik Gojko Miletić, Dubrovnik, Nikole Tesle 20
18. Kemijska čistionica "ELEGANT", vlasnik Frane Miletić, Dubrovnik, Andrije Hebranga 106
19. KOLAR obrt za kemijsko čišćenje odjeće, vlasnik Svjetlana Kolar, Žakanje, Kamanje 70/a

20. MM d.o.o. za trgovinu i usluge (MM d.o.o.), Draganić, Lug 112
21. KEMIJSKA ČISTIONA "AGATA", vlasnik Branko Szabo, Virovitica, S. Radića 66
22. Obrt za kemijsko čišćenje odjeća "KEKY", vlasnik Jovita Malek-Milovanović, Pula, Dubrovačke bratovštine 29
23. LORNA d.o.o. za pranje i kemijsko čišćenje tekstila i krznenih proizvoda (LORNA d.o.o.), Pula, Valdebečki put 3
24. KEMIJSKA ČISTIONICA I KOPIRANJE KLJUČEVA "ŠUPER", vlasnik Ivan Šuper, Virovitica, J.J. Strossmayera 5
25. KEMIJSKO ČIŠĆENJE ŠTEFANEC kemijsko čišćenje tekstila i krznenih proizvoda, vlasnik Nadica Štefanec, Koprivnica, Ledinska 1a
26. ARIES društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju glazbala i usluge (ARIES d.o.o.), Varaždin, Creska 3
27. OBRT ZA PRANJE I ČIŠĆENJE TEKSTILA I ODJEĆE ĐORĐEVIĆ, vlasnik Javorka Đorđević, Makarska, Ante Starčevića 2
28. OBRT ZA USLUGE PRANJA I KEMIJSKOG ČIŠĆENJA "KORDIĆ", vlasnik Pero Kordić, Makarska, Kipara Rendića 2
29. Kemijsko čišćenje tekstila i krznenih proizvoda ČISTIONICA GALEB, vlasnik Stipan Radović, Zadar, Varoška 6
30. KEMIJSKA ČISTIONICA, vlasnik Krešimir Borovec, Varaždin, Juraja Habelića 2
31. KEMIJSKA ČISTIONICA "VBM", vlasnik Biserka Posavec, Maruševac, Biljevec 47
32. OBRT ZA KEMIJSKO ČIŠĆENJE I PRANJE RUBLJA "PLITVICE", vlasnik Momirka Ninić, Pula, Rizzijeva 34
33. "ANA" KEMIJSKA ČISTIONA, vlasnik Saša Dadić, Pula, Zagrebačka 18

34. Kemijska čistionica, vlasnik Gordana Bralić, Trogir, Put Demunta 16
35. "ECONOMATIC" - PRAONICA RUBLJA, vlasnik Marino Bassanese, Umag, Savudrijska cesta 9
36. SERVIS ZA ČIŠĆENJE "SJAJ", vlasnik Danijela Brković, Virovitica, Golo Brdo 2A.

(b) Odstupajući od članka 5. stavka 3. točke (b), obveza operatera da nadležnom tijelu dokaže da se za postupke premazivanja u brodogradnji koriste najbolje raspoložive tehnike primjenjuje se u Hrvatskoj u pogledu sljedećih postrojenja od 1. siječnja 2016.:

1. BRODOTROGIR d.d., Trogir, Put brodograditelja 16
2. NCP-NAUTIČKI CENTAR PRGIN-REMONTNO BRODOGRADILIŠTE ŠIBENIK d.o.o. za remont i proizvodnju brodova (NCP - REMONTNO BRODOGRADILIŠTE ŠIBENIK d.o.o.), Šibenik, Obala Jerka Šižgorića 1
3. BRODOGRADILIŠTE VIKTOR LENAC dioničko društvo (BRODOGRADILIŠTE VIKTOR LENAC d.d.), Rijeka, Martinšćica bb
4. 3. MAJ BRODOGRADILIŠTE d.d., Rijeka, Liburnijska 3
5. BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE društvo s ograničenom odgovornošću (BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE d.o.o.), Split, Put Supavla 21
6. ULJANIK Brodogradilište, d.d., Pula, Flaciusova 1.

2. 32001 L 0080: Direktiva 2001/80/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 23. listopada 2001. o ograničavanju emisija određenih onečišćujućih tvari u zrak iz velikih uređaja za loženje (SL L 309, 27.11.2001., str. 1.).

Odstupajući od članka 4. stavaka 1. i 3., granične vrijednosti emisija za sumporov dioksid, dušikove okside i krute čestice primjenjuju se na sljedeće uređaje u Hrvatskoj od 1. siječnja 2018.:

1. BELIŠĆE d.d., Belišće: parni kotlovi K3+K4 (240 MW)
2. DIOKI d.d., Zagreb: parni kotao SG 6401C (86 MW)
3. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Plomin 1: parni kotao (338 MW)
4. TE PLOMIN d.o.o., Plomin, TE Plomin 2: parni kotao (544 MW)
5. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Rijeka: parni kotao (800 MW)
6. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Sisak - blok 1: parni kotlovi 1A+1B (548 MW)
7. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Sisak - blok 2: parni kotlovi 2A+2B (548 MW)
8. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE-TO Zagreb: obuhvaća parni kotao K3 bloka C, vrelovodne kotlove VK 3, VK 4, VK 5, VK 6 i parni kotao PK 3 (ukupno: 828 MW)
9. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, EL-TO Zagreb: obuhvaća blok od 30 MW s parnim kotlovima K4 (K8) i K5 (K9), blok od 12 MW s parnim kotlom K3 (K6), vrelovodne kotlove WK 1 i WK 3 te parni kotao K2 (K7) (ukupno: 510 MW)
10. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE-TO Osijek: parni kotlovi K1+K2 (ukupno: 196 MW).

3. 32008 L 0001: Direktiva 2008/1/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 15. siječnja 2008. o cjelovitom sprečavanju i nadzoru onečišćenja (kodificirana verzija) (SL L 24, 29.1.2008., str. 8.).

Odstupajući od članka 5. stavka 1., u pogledu obveze funkcioniranja postrojenja u skladu s graničnim vrijednostima emisija, ekvivalentnim parametrima ili tehničkim mjerama na temelju najboljih raspoloživih tehnika u skladu s člankom 2. točkom 12., zahtjevi koje treba zadovoljiti za izdavanje dozvola za postojeća postrojenja primjenjuju se na sljedeća postrojenja u Hrvatskoj od datuma navedenog za svako postrojenje:

(a) Od 1. siječnja 2014.:

1. NAŠICECEMENT Tvornica cementa, dioničko društvo (NAŠICECEMENT d.d. Našice), Našice, Tajnovac 1, IPPC djelatnost 3.1.
2. LIPIK GLAS za proizvodnju stakla društvo s ograničenom odgovornošću (LIPIK GLAS d.o.o.), Lipik, Staklanska b.b., IPPC djelatnost 3.3.
3. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 18 (lokacija: Čakovec, Totovec), IPPC djelatnost 6.6.a.
4. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Forkuševci, IPPC djelatnost 6.6.c.
5. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma V. Branjevina, IPPC djelatnost 6.6.c.
6. Drvna industrija KLANA d.d. (DI KLANA d.d.), Klana, Klana 264, IPPC djelatnost 6.7.

7. ČATEKS, dioničko društvo za proizvodnju tkanine, umjetne kože, kućanskog rublja i proizvoda za šport i rekreaciju (ČATEKS d.d.), Čakovec, Ulica Zrinsko-Frankopanska 25, IPPC djelatnost 6.7.

(b) Od 1. siječnja 2015.:

1. CIMOS LJEVAONICA ROČ d.o.o. proizvodnja aluminijskih odljevaka (CIMOS LJEVAONICA ROČ d.o.o.), Roč, Stanica Roč 21, IPPC djelatnost 2.5.b.
2. P. P. C. BUZET društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju, trgovinu i usluge (P. P. C. BUZET d.o.o.), Buzet, Most 24, IPPC djelatnost 2.5.b.
3. Vetropack Straža tvornica stakla d.d. Hum na Sutli (Vetropack Straža d.d. Hum na Sutli), Hum na Sutli, Hum na Sutli 203, IPPC djelatnost 3.3.
4. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – pogon mesa, IPPC djelatnost 6.4.a.
5. SLADORANA TVORNICA ŠEĆERA dioničko društvo (SLADORANA d.d.), Županja, Šećerana 63, IPPC djelatnost 6.4.b.
6. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 19 (lokacija: Donji Martijanec, Vrbanovec), IPPC djelatnost 6.6.a.
7. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Slaščak, IPPC djelatnost 6.6.b.
8. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Magadenovac, IPPC djelatnost 6.6.c.
9. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEXPACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Umag (lokacija: Umag, Ungarija bb), IPPC djelatnost 6.7.

10. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEXPACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Zadar (lokacija: Zadar, Murvica bb), IPPC djelatnost 6.7.
11. HEMPEL društvo s ograničenom odgovornošću Prerađivačka kemijska industrija (HEMPEL d.o.o.), Umag, Novigradska ulica 32, IPPC djelatnost 6.7.
12. BELIŠĆE dioničko društvo za proizvodnju papira, kartonske ambalaže, strojeva, primarnu i finalnu preradu drva i suhu destilaciju drva (BELIŠĆE d.d.), Belišće, Trg Ante Starčevića 1 – osim parnih kotlova K3 i K4 (prijelazno razdoblje do 31. prosinca 2017., vidi dolje), IPPC djelatnost 6.1.b.
13. MAZIVA-ZAGREB d.o.o. za proizvodnju i trgovinu mazivima i srodnim proizvodima (MAZIVA-ZAGREB d.o.o.), Zagreb, Radnička cesta 175, IPPC djelatnost 1.2.

(c) Od 1. srpnja 2015.:

GAVRILOVIĆ Prva hrvatska tvornica salame, sušena mesa i masti M. Gavrilovića potomci, d.o.o. (GAVRILOVIĆ d.o.o.), Petrinja, Gavrilovićev trg 1 – pogon klaonice: papkari, rezanje i prerada mesa i proizvodnja prerađevina od peradi i papkara, te skladištenje mesa, IPPC djelatnost 6.4.a.

(d) Od 1. siječnja 2016.:

1. FERRO-PREIS društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju lijevanih, kovanih i prešanih metalnih proizvoda (FERRO-PREIS d.o.o.), Čakovec, Dr. Tome Bratkovića 2, IPPC djelatnost 2.4.
2. CEMEX Hrvatska dioničko društvo za proizvodnju i prodaju cementa i drugih građevinskih materijala (CEMEX Hrvatska d.d.), Kaštel Sućurac, Cesta dr. Franje Tuđmana bb – pogon Sv. Kajo, IPPC djelatnost 3.1.
3. CEMEX Hrvatska dioničko društvo za proizvodnju i prodaju cementa i drugih građevinskih materijala (CEMEX Hrvatska d.d.), Kaštel Sućurac, Cesta dr. Franje Tuđmana bb – pogon Sv. Juraj, IPPC djelatnost 3.1.
4. CEMEX Hrvatska dioničko društvo za proizvodnju i prodaju cementa i drugih građevinskih materijala (CEMEX Hrvatska d.d.), Kaštel Sućurac, Cesta dr. Franje Tuđmana bb – pogon 10. kolovoza, IPPC djelatnost 3.1.
5. KIO KERAMIKA d.o.o. za proizvodnju keramičkih pločica - "u stečaju" (KIO KERAMIKA d.o.o. - "u stečaju"), Orahovica, V. Nazora bb – pogon Orahovica (lokacija: Orahovica, V. Nazora bb), IPPC djelatnost 3.5.
6. KIO KERAMIKA d.o.o. za proizvodnju keramičkih pločica - "u stečaju" (KIO KERAMIKA d.o.o. - "u stečaju"), Orahovica, V. Nazora bb – pogon Rujevac (lokacija: Dvor, Rujevac bb), IPPC djelatnost 3.5.
7. PLIVA HRVATSKA d.o.o. za razvoj, proizvodnju i prodaju lijekova i farmaceutskih proizvoda (PLIVA HRVATSKA d.o.o.), Zagreb, Prilaz baruna Filipovića 25 – pogon Savski Marof (lokacija: Prigorje Brdovečko, Prudnička 98), IPPC djelatnost 4.5.
8. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – mesna industrija (lokacija: Sv. Petar u Šumi), IPPC djelatnost 6.4 a i b.

9. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 20 (lokacija: Petrijanec-Nova Ves), IPPC djelatnost 6.6.a.
10. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Sv. Petar u Šumi 8 (lokacija: Sveti Petar u Šumi), IPPC djelatnost 6.6.a.
11. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Sv. Petar u Šumi 9 (lokacija: Sveti Petar u Šumi), IPPC djelatnost 6.6.a.
12. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Barban (lokacija: Barban), IPPC djelatnost 6.6.a.
13. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Muntrilj (lokacija: Muntrilj), IPPC djelatnost 6.6.a.
14. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Šikuti (lokacija: Svetvinčenat), IPPC djelatnost 6.6.a.
15. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Žminj 2 (lokacija: Žminj), IPPC djelatnost 6.6.a.
16. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Surani 2 (lokacija: Tinjani, Surani), IPPC djelatnost 6.6.a.

17. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Pilati (lokacija: Lovrin, Pilati), IPPC djelatnost 6.6.a.
18. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Škropeti 2 (lokacija: Škropeti), IPPC djelatnost 6.6.a.
19. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Katun 2 (lokacija: Trviz, Katun Trviski), IPPC djelatnost 6.6.a.
20. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Srbinjak (lokacija: Jakovici, Srbinjak), IPPC djelatnost 6.6.a.
21. AD PLASTIK dioničko društvo za proizvodnju dijelova i pribora za motorna vozila i proizvoda iz plastičnih masa (AD PLASTIK d.d.), Solin, Matoševa ulica 8 – lokacija: Zagreb, Jankomir 5, IPPC djelatnost 6.7.
22. BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE društvo s ograničenom odgovornošću (BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE d.o.o.), Split, Put Supavla 21, IPPC djelatnost 6.7.
23. CHROMOS BOJE I LAKOVI, dioničko društvo za proizvodnju boja i lakova (CHROMOS BOJE I LAKOVI, d.d.), Zagreb, Radnička cesta 173/d, IPPC djelatnost 6.7.
24. MURAPLAST društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i preradu plastičnih masa (MURAPLAST d.o.o.), Kotoriba, Industrijska zona bb, IPPC djelatnost 6.7.
25. 3. MAJ BRODOGRADILIŠTE d.d., Rijeka, Liburnijska 3, IPPC djelatnost 6.7.

26. CHROMOS-SVJETLOST, Tvornica boja i lakova, društvo s ograničenom odgovornošću (CHROMOS-SVJETLOST d.o.o.), Lužani, Mijata Stojanovića 13, IPPC djelatnost 6.7.
27. BRODOTROGIR d.d., Trogir, Put brodograditelja 16, IPPC djelatnost 6.7.
28. ULJANIK Brodogradilište, d.d., Pula, Flaciusova 1, IPPC djelatnost 6.7.

(e) Od 1. siječnja 2017.:

1. METALSKA INDUSTRIJA VARAŽDIN dioničko društvo (MIV d.d.), Varaždin, Fabijanska ulica 33, IPPC djelatnost 2.4.
2. KANDIT PREMIJER d.o.o. za proizvodnju, promet i usluge (KANDIT PREMIJER d.o.o.), Osijek, Frankopanska 99, IPPC djelatnost 6.4.b.
3. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 21 (lokacija: Čakovec, Totovec), IPPC djelatnost 6.6.a.
4. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Lužani, IPPC djelatnost 6.6.b.

(f) Od 1. siječnja 2018.:

1. BELIŠĆE dioničko društvo za proizvodnju papira, kartonske ambalaže, strojeva, primarnu i finalnu preradu drva i suhu destilaciju drva (BELIŠĆE d.d.), Belišće, Trg Ante Starčevića 1 – parni kotao K3, parni kotao K4, IPPC djelatnost 1.1 (ovo se odnosi samo na parne kotlove K3 i K4).
2. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – KTE Jertovec (lokacija: Konjščina, Jertovec, Jertovec 151), IPPC djelatnost 1.1.
3. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE Plomin 1 (lokacija: Plomin, Plomin bb), IPPC djelatnost 1.1.
4. TE PLOMIN društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju električne energije (TE PLOMIN d.o.o.), Plomin, Plomin bb – TE Plomin 2 (lokacija: Plomin, Plomin bb), IPPC djelatnost 1.1.
5. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – EL-TO Zagreb (lokacija: Zagreb, Zagorska 1), IPPC djelatnost 1.1.
6. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE-TO Zagreb (lokacija: Zagreb, Kuševačka 10 a), IPPC djelatnost 1.1.

7. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE Sisak (lokacija: Sisak, Čret bb), IPPC djelatnost 1.1.
8. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE-TO Osijek (lokacija: Osijek, Martina Divalta 203), IPPC djelatnost 1.1.
9. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE Rijeka (lokacija: Kostrena, Urinj bb), IPPC djelatnost 1.1.
10. DIOKI Organska petrokemija dioničko društvo (DIOKI d.d.), Zagreb, Čulinečka cesta 252, IPPC djelatnost 1.1.
11. INA-INDUSTRIJA NAFTE, d.d. (INA, d.d.), Zagreb, Avenija V. Holjevca 10 – Rafinerija nafte Rijeka - Urinj (lokacija: Kostrena, Urinj), IPPC djelatnost 1.2.
12. INA-INDUSTRIJA NAFTE, d.d. (INA, d.d.), Zagreb, Avenija V. Holjevca 10 – Rafinerija nafte Sisak (lokacija: Sisak, Ante Kovačića 1), IPPC djelatnost 1.2.
13. ŽELJEZARA SPLIT poduzeće za proizvodnju i preradu čelika d.d. "u stečaju" (ŽELJEZARA SPLIT d.d. "u stečaju"), Kaštel Sućurac, Cesta dr. F. Tuđmana bb, IPPC djelatnost 2.2.
14. PETROKEMIJA, d.d. tvornica gnojiva (PETROKEMIJA, d.d.), Kutina, Aleja Vukovar 4, IPPC djelatnost 4.2.b.

VI. KEMIKALIJE

32006 R 1907: Uredba (EZ) br. 1907/2006 Europskoga parlamenta i Vijeća od 18. prosinca 2006. o registriranju, ocjenjivanju, odobravanju i ograničavanju kemikalija (REACH), osnivanju Europske agencije za kemikalije te o izmjeni Direktive 1999/45/EZ i stavljanju izvan snage Uredbe Vijeća (EEZ) br. 793/93 i Uredbe Komisije (EZ) br. 1488/94, kao i Direktive Vijeća 76/769/EEZ i Direktiva Komisije 91/155/EEZ, 93/67/EEZ, 93/105/EZ i 2000/21/EZ (SL L 396, 30.12.2006., str. 1.).

- (a) Odstupajući od članka 23. stavaka 1. i 2. i članka 28. kojima se određuje rok za registraciju i predregistraciju tvari koje su u njima navedene, proizvođačima tvari, uvoznicima i proizvođačima proizvoda s poslovnim nastanom u Hrvatskoj odobrava se razdoblje prilagodbe od šest mjeseci od dana pristupanja za predregistraciju tvari u postupnom uvođenju. Datum prvog i drugog roka za registraciju koji su utvrđeni u članku 23. stavcima 1. i 2. jest 12 mjeseci od dana pristupanja.
- (b) Članci 6., 7., 9., 17., 18. i 33. ne primjenjuju se u Hrvatskoj u razdoblju od šest mjeseci od dana pristupanja.
- (c) Odstupajući od prijelaznih aranžmana navedenih za bilo koju od tvari iz Priloga XIV., ako najkasniji datum za prijavu pada prije dana pristupanja ili manje od šest mjeseci od tog dana, podnositeljima prijave s poslovnim nastanom u Hrvatskoj odobrava se razdoblje prilagodbe od šest mjeseci od dana pristupanja do čijeg isteka moraju biti zaprimljene prijave za odobrenje.

Dodatak PRILOGU V.

Popis(*) lijekova, dostavljen od strane Hrvatske, za koje odobrenje za stavljanje u promet,
dano u skladu s hrvatskim zakonodavstvom prije dana pristupanja,
ostaje važeće sve do njegove obnove u skladu s pravnom stečevinom Unije
ili do 30. lipnja 2017., ovisno o tome što je ranije.

Uvrštavanje na ovaj popis samo po sebi ne upućuje na to ima li dotični lijek odobrenje za stavljanje
u promet u skladu s pravnom stečevinom Unije ili nema.

(*) Vidi SL C...

Ruralni razvoj (iz članka 35. stavka 2. Akta o pristupanju)

PRIVREMENE DODATNE MJERE RURALNOG RAZVOJA ZA HRVATSKU

A. Potpora za djelomično samoopisrbna poljoprivredna gospodarstva u postupku restrukturiranja

U zakonodavnom okviru za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020. u odnosu na Hrvatsku posebna potpora za djelomično samoopisrbna poljoprivredna gospodarstva dodjeljuje se poljoprivrednicima sukladno načelima utvrđenima u članku 34. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1698/2005, u pogledu zahtjeva odobrenih do 31. prosinca 2017., pod uvjetom da nikakve slične opće mjere i/ili potpora nisu predviđeni u novoj uredbi za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020.

B. Proizvođačke grupe

U zakonodavnom okviru za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020. u odnosu na Hrvatsku posebna potpora za olakšavanje uspostavljanja i administrativnog djelovanja proizvođačkih grupa dodjeljuje se, sukladno načelima utvrđenima u članku 35. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1698/2005, proizvođačkim grupama koje je službeno priznalo hrvatsko nadležno tijelo do 31. prosinca 2017., pod uvjetom da nikakve slične opće mjere i/ili potpora nisu predviđeni u novoj uredbi za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020.

C. Leader

U zakonodavnom okviru za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020. u odnosu na Hrvatsku minimalni doprinos EPFRR-a programu ruralnog razvoja za Leader određuje se prosječno na razini koja iznosi najmanje polovicu od postotka proračuna koji se primjenjuje na druge države članice ako je takav zahtjev utvrđen.

D. Dopune izravnim plaćanjima

1. Potpora se može dodijeliti poljoprivrednicima koji ispunjavaju uvjete za dodatna nacionalna izravna plaćanja ili potporu na temelju članka 132. Uredbe Vijeća (EZ) br. 73/2009.
2. Potpora dodijeljena poljoprivredniku za godine 2014., 2015. i 2016. ne smije prijeći razliku između:
 - (a) razine izravnih plaćanja koja se primjenjuju u Hrvatskoj za dotičnu godinu u skladu s člankom 121. Uredbe Vijeća (EZ) br. 73/2009 i
 - (b) 45 % razine izravnih plaćanja koja se primjenjuju u Uniji u sastavu na dan 30. travnja 2004. u dotičnoj godini.

3. Doprinos Unije potpori koja se dodjeljuje na temelju ovog pododjeljka D u Hrvatskoj za godine 2014., 2015. i 2016. ne smije prijeći 20 % njezine odgovarajuće ukupne godišnje alokacije u okviru EPFRR-a.

4. Stopa doprinosa Unije za dopune izravnim plaćanjima ne smije prijeći 80 %.

E. Instrument pretpristupne pomoći – Ruralni razvoj

1. Hrvatska može nastaviti ugovarati ili preuzimati obveze u okviru programa IPARD na temelju Uredbe Komisije (EZ) br. 718/2007 od 12. lipnja 2007. o provedbi Uredbe Vijeća (EZ) br. 1085/2006 o uspostavljanju Instrumenta pretpristupne pomoći (IPA)¹ sve dok ne počne ugovarati ili preuzimati obveze na temelju odgovarajuće uredbe koja se odnosi na ruralni razvoj. Hrvatska obavješćuje Komisiju o datumu na koji počinje ugovarati ili preuzimati obveze na temelju odgovarajuće uredbe koja se odnosi na ruralni razvoj.

2. Komisija s tim ciljem usvaja potrebne mjere, u skladu s postupkom iz članka 5. Uredbe Europskoga parlamenta i Vijeća (EU) br. 182/2011. U tu svrhu Komisiji pomaže Odbor za program IPA iz članka 14. stavka 1. Uredbe Vijeća (EZ) br. 1085/2006.

¹ SL L 170, 29.6.2007., str. 1.

F. *Ex post* evaluacija programa IPARD

U zakonodavnom okviru za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020. u pogledu provedbe programa IPARD u Hrvatskoj izdaci vezani za *ex post* evaluaciju programa IPARD predviđenu u članku 191. Uredbe Komisije (EZ) br. 718/2007 mogu biti prihvatljivi u okviru tehničke pomoći.

G. Modernizacija poljoprivrednih gospodarstava

U zakonodavnom okviru za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020. u odnosu na Hrvatsku maksimalna razina potpore za modernizaciju poljoprivrednih gospodarstava iznosi 75 % iznosa prihvatljivog ulaganja za provedbu Direktive Vijeća 91/676/EEZ od 12. prosinca 1991. o zaštiti voda od onečišćenja uzrokovanog nitratima poljoprivrednog podrijetla¹ u razdoblju od najviše četiri godine od dana pristupanja na temelju članka 3. stavka 2. i članka 5. stavka 1. te Direktive.

H. Poštovanje standarda

U zakonodavnom okviru za ruralni razvoj za programsko razdoblje 2014. – 2020. u odnosu na Hrvatsku obavezni zahtjevi za upravljanje iz Priloga II. Uredbe Vijeća (EZ) br. 73/2009 koji su primjenjivi u tom programskom razdoblju poštuju se u skladu sa sljedećim rasporedom: zahtjevi iz točke A Priloga II. primjenjuju se od 1. siječnja 2014.; zahtjevi iz točke B Priloga II. primjenjuju se od 1. siječnja 2016. te zahtjevi iz točke C Priloga II. primjenjuju se od 1. siječnja 2018.

¹ SL L 375, 31.12.1991., str. 1.

Posebne obveze koje je preuzela Republika Hrvatska u pregovorima o pristupanju
(iz članka 36. stavka 1. drugog podstavka Akta o pristupanju)

1. Nastaviti osiguravati djelotvornu provedbu svoje Strategije reforme pravosuđa i Akcijskog plana.
2. Nastaviti jačati neovisnost, odgovornost, nepristranost i profesionalizam pravosuđa.
3. Nastaviti poboljšavati učinkovitost pravosuđa.
4. Nastaviti poboljšavati postupanje u domaćim predmetima ratnih zločina.
5. Nastaviti osiguravati stalno ostvarivanje značajnih rezultata utemeljenih na učinkovitoj, djelotvornoj i nepristranoj istrazi, kaznenom progonu i sudskim odlukama u predmetima organiziranog kriminala i korupcije na svim razinama, uključujući korupciju na visokim razinama te u osjetljivim sektorima kao što je javna nabava.
6. Nastaviti poboljšavati ostvarivanje rezultata u provedbi pojačanih mjera prevencije u borbi protiv korupcije i sukoba interesa.

7. Nastaviti jačati zaštitu manjina, uključujući i kroz djelotvornu provedbu Ustavnog zakona o pravima nacionalnih manjina (UZPNM).
 8. Nastaviti rješavati otvorena pitanja na području povratka izbjeglica.
 9. Nastaviti poboljšavati zaštitu ljudskih prava.
 10. Nastaviti u potpunosti surađivati s Međunarodnim kaznenim sudom za bivšu Jugoslaviju.
-

Obveze koje je preuzela Republika Hrvatska
u vezi s restrukturiranjem hrvatske brodograđevne industrije
(iz članka 36. stavka 1. trećeg podstavka Akta o pristupanju)

Poduzetnici u sektoru brodogradnje koje je potrebno restrukturirati (dalje u tekstu: "poduzetnici")
jesu sljedeći:

- Brodograđevna industrija 3. MAJ dioničko društvo, Rijeka (dalje u tekstu: "3. MAJ")
- BRODOTROGIR d.d., Trogir (dalje u tekstu: "Brodotrogir")
- BRODOGRAĐEVNA INDUSTRIJA SPLIT, dioničko društvo, Split (dalje u tekstu: "Brodosplit")
- BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE SPECIJALNIH OBJEKATA društvo s ograničenom odgovornošću, Split (dalje u tekstu: "BSO")
- BRODOGRADILIŠTE KRALJEVICA dioničko društvo za izgradnju i popravak brodova, Kraljevica (dalje u tekstu: "Kraljevica").

Hrvatska je pristala provesti restrukturiranje ovih poduzetnika putem njihove privatizacije na temelju javnog natječaja. Ponuditelji su dostavili planove restrukturiranja ovih poduzetnika, a prihvatile su ih Agencija za zaštitu tržišnog natjecanja i Komisija. Planovi restrukturiranja uvrštavaju se u odgovarajuće ugovore o privatizaciji koji će biti sklopljeni između Hrvatske i kupaca poduzetnikâ.

Planovima restrukturiranja podnesenima za svakog od tih poduzetnika određuju se sljedeći ključni uvjeti koji se moraju poštovati u procesu restrukturiranja:

- Sve državne potpore koje su ti poduzetnici primili od 1. ožujka 2006. smatraju se potporama za restrukturiranje. Poduzetnici daju doprinos planu restrukturiranja iz vlastitih sredstava, koji mora biti stvaran, bez državnih potpora i mora predstavljati najmanje 40 % ukupnih troškova restrukturiranja.
- Ukupni proizvodni kapacitet poduzetnikâ smanjuje se, u usporedbi s razinama od 1. lipnja 2011., s 471 324 CGT na 372 346 CGT. Poduzetnici smanjuju svoj proizvodni kapacitet najkasnije dvanaest mjeseci nakon potpisivanja ugovora o privatizaciji. Smanjenje kapaciteta provodi se trajnim zatvaranjem navoza, određivanjem navoza za isključivu vojnu proizvodnju u smislu članka 346. UFEU-a i/ili smanjivanjem površina. CGT je mjerna jedinica proizvodnje koja se izračunava u skladu s primjenjivim pravilima OECD-a.

- Ukupna godišnja proizvodnja poduzetnikâ ograničava se na 323 600 CGT za razdoblje od deset godina, počevši od 1. siječnja 2011. Proizvodnja poduzetnikâ ograničava se na sljedeće razine¹:

- 3. MAJ: 109 570 CGT
- Brodotrogir: 54 955 CGT
- Brodosplit i BSO: 132 078 CGT
- Kraljevica: 26 997 CGT.

Poduzetnici se mogu sporazumjeti o revidiranju svojih pojedinačnih ograničenja proizvodnje. Oni mogu na temelju obvezujućih sporazuma izrijekom odrediti koliki dio svoje pojedinačne proizvodne kvote (izraženo u CGT) ustupaju jedni drugima. Pritom se poštuje ukupno godišnje ograničenje proizvodnje od 323 600 CGT.

- Planovima restrukturiranja također se određuje niz drugih mjera koje će svaki poduzetnik provesti kako bi se osigurala ponovna uspostava dugoročne održivosti.

¹ Godišnja proizvodnja određenog poduzetnika izračunava se na sljedeći način: početak proizvodnje broda je planirani dan rezanja čelika, a kraj proizvodnje je dan očekivane isporuke broda, kako je utvrđeno u ugovoru s kupcem (ili predviđeni dan isporuke nedovršenog broda kada dva poduzetnika dijele izgradnju broda). Broj CGT koji se odnosi na pojedini brod linearno se raspodjeljuje na kalendarske godine koje pokrivaju razdoblje proizvodnje. Ukupna proizvodnja pojedinog poduzetnika u određenoj godini izračunava se zbrajanjem iznosa CGT proizvedenih tijekom te godine.

Sve naknadne izmjene ovih planova moraju biti u skladu s gore navedenim ključnim uvjetima u procesu restrukturiranja te se podnose Komisiji na prihvaćanje.

Poduzetnici neće primati nikakve nove potpore za sanaciju ili restrukturiranje prije isteka razdoblja od najmanje deset godina od dana potpisivanja ugovora o privatizaciji. Nakon pristupanja Hrvatske Komisija će Hrvatskoj naložiti da osigura povrat svih potpora za sanaciju ili restrukturiranje koje su dodijeljene u suprotnosti s ovom odredbom, sa složenim kamatama.

Planovi restrukturiranja, koje su prihvatile Agencija za zaštitu tržišnog natjecanja i Komisija, uvrštavaju se u odgovarajuće ugovore o privatizaciji sklopljene između Hrvatske i kupaca poduzetnikâ. Ugovori o privatizaciji podnose se Komisiji na prihvaćanje te se potpisuju prije pristupanja Hrvatske.

Komisija pažljivo prati provedbu planova restrukturiranja i ispunjavanje uvjeta utvrđenih u ovom Prilogu u pogledu razine državnih potpora, vlastitog doprinosa, smanjivanja kapaciteta, ograničenja proizvodnje i mjera poduzetih kako bi se osigurala ponovna uspostava održivosti.

To se praćenje provodi svake godine razdoblja restrukturiranja. Hrvatska u potpunosti poštuje sve oblike praćenja, a osobito:

- Najkasnije 15. siječnja i 15. srpnja svake godine do kraja razdoblja restrukturiranja Hrvatska Komisiji dostavlja šestomjesečna izvješća o restrukturiranju poduzetnikâ.
- Ta izvješća sadržavaju sve informacije potrebne za praćenje procesa restrukturiranja, vlastitog doprinosa, smanjivanja kapaciteta, ograničenja proizvodnje i mjera poduzetih kako bi se osigurala ponovna uspostava održivosti.
- Najkasnije 15. srpnja svake godine do kraja 2020. Hrvatska podnosi izvješća o godišnjoj proizvodnji poduzetnikâ u restrukturiranju.
- Hrvatska obvezuje poduzetnike na otkrivanje svih relevantnih podataka koji bi se, u drugim okolnostima, mogli smatrati povjerljivima. Komisija osigurava da ne budu otkriveni povjerljivi podaci specifični za pojedinog poduzetnika.

Komisija može u svakom trenutku odlučiti ovlastiti neovisnog stručnjaka da procijeni rezultate praćenja, provede sva potrebna istraživanja i podnese izvješće Komisiji. Hrvatska će u potpunosti surađivati s neovisnim stručnjakom kojeg imenuje Komisija te osigurati da taj stručnjak ima pun pristup svim informacijama koje su potrebne za provedbu zadaća koje mu je povjerila Komisija.

Nakon pristupanja Hrvatske Komisija će Hrvatskoj naložiti da osigura povrat svih potpora za sanaciju ili restrukturiranje koje su određenom poduzetniku dane od 1. ožujka 2006., sa složenim kamatama, ako:

- ugovor o privatizaciji za tog poduzetnika još nije potpisan ili u njega nisu u cijelosti uvršteni uvjeti utvrđeni u planu restrukturiranja, koji su prihvatile Agencija za zaštitu tržišnog natjecanja i Komisija, ili
- poduzetnik nije dao doprinos iz vlastitih sredstava koji je stvaran, bez državnih potpora i koji predstavlja najmanje 40 % troškova restrukturiranja, ili
- smanjenje ukupnog proizvodnog kapaciteta nije provedeno u razdoblju od dvanaest mjeseci od potpisivanja ugovora o privatizaciji. U tom slučaju povrat potpora zahtijeva se samo od onih poduzetnika koji nisu ostvarili sljedeća pojedinačna smanjenja kapaciteta:
 - 3. MAJ: za 46 543 CGT
 - Brodotrogir: za 15 101 CGT
 - Brodosplit i BSO: za 29 611 CGT
 - Kraljevica: za 9 636 CGT, ili
- je ukupno ograničenje proizvodnje za poduzetnike (to jest 323 600 CGT) prekoračeno u bilo kojoj pojedinačnoj kalendarskoj godini između 2011. i 2020. U tom slučaju povrat potpora zahtijeva se od onih poduzetnika koji su prekoračili svoja pojedinačna ograničenja proizvodnje (kako su izmijenjena pravno obvezujućim sporazumom s drugim poduzetnikom u sektoru brodogradnje, ako je to primjenjivo).

Obveze koje je preuzela Republika Hrvatska
u vezi s restrukturiranjem sektora čelika
(iz članka 36. stavka 1. trećeg podstavka Akta o pristupanju)

U pismu od 23. svibnja 2011. Hrvatska je obavijestila Komisiju da je primila priznanje duga od proizvođača čelika CMC Sisak d.o.o., koji odgovara potpori za restrukturiranje koju je taj poduzetnik primio tijekom razdoblja od 1. ožujka 2002. do 28. veljače 2007., uvećanoj za složene kamate¹. Primitljena državna potpora, bez složenih kamata, iznosi 19 117 572,36 HRK.

Nakon pristupanja Hrvatske, u slučaju da CMC Sisak d.o.o. ne isplati ukupan iznos te potpore uvećan za složene kamate, Komisija će Hrvatskoj naložiti da osigura povrat svih potpora za sanaciju i restrukturiranje koje su tom poduzetniku dane od 1. ožujka 2006., sa složenim kamatama.

¹ Izračunava se u skladu s člancima 9. do 11. Uredbe Komisije (EZ) br. 794/2004 od 21. travnja 2004. o provedbi Uredbe Vijeća (EZ) br. 659/1999 o utvrđivanju detaljnih pravila za primjenu članka 93. Ugovora o EZ-u (SL L 140, 30.4.2004., str. 1.), kako je zadnje izmijenjena Uredbom Komisije (EZ) br. 1125/2009 (SL L 308, 24.11.2009., str. 5.)

PROTOKOL
O ODREĐENIM ARANŽMANIMA
U VEZI S MOGUĆIM JEDNOKRATNIM PRIJENOSOM JEDINICA
DODIJELJENE KVOTE IZDANIH NA TEMELJU KYOTSKOG PROTOKOLA
UZ OKVIRNU KONVENCIJU UJEDINJENIH NARODA
O PROMJENI KLIME REPUBLICI HRVATSKOJ
TE O PRIPADAJUĆOJ NADOKNADI

VISOKE UGOVORNE STRANKE,

UTVRĐUJUĆI da je, s obzirom na specifične povijesne okolnosti koje su utjecale na Hrvatsku, dogovoreno izražavanje spremnosti za pružanje pomoći Hrvatskoj putem jednokratnog prijenosa jedinica dodijeljene kvote izdanih na temelju Kyotskog protokola uz Okvirnu konvenciju Ujedinjenih naroda o promjeni klime ("Kyotski protokol"),

UTVRĐUJUĆI da bi bilo koji takav prijenos bio proveden samo jednom, da njime ne bi bio uspostavljen presedan te da bi on odražavao jedinstvenu i iznimnu prirodu situacije u kojoj je Hrvatska,

ISTIČUĆI da bi Hrvatska morala nadoknaditi bilo koji takav prijenos prilagodbom svojih obveza na temelju Odluke br. 406/2009/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 23. travnja 2009. o mjerama država članica za smanjivanje njihovih emisija stakleničkih plinova s ciljem ispunjavanja obveza Zajednice u pogledu smanjenja emisija stakleničkih plinova do 2020.¹ kako bi se osigurala okolišna cjelovitost izbjegavajući povećanje ukupne količine dopuštenih emisija Unije i Hrvatske do 2020. godine,

SPORAZUMJELE SU SE O SLJEDEĆIM ODREDBAMA:

¹ SL L 140, 5.6.2009., str. 136.

DIO I.

PRIJENOS

ČLANAK 1.

Ovaj se dio primjenjuje na mjere koje se odnose na mogući jednokratni prijenos određenog iznosa jedinica dodijeljene kvote (*Assigned Amount Units*, dalje u tekstu: "AAU") izdanih Hrvatskoj na temelju Kyotskog protokola.

ČLANAK 2.

Do prijenosa će doći samo ako Hrvatska povuče svoju žalbu protiv odluke Ogranka za izvršenje Odbora za kontrolu pridržavanja obveza stranaka Kyotskog protokola u skladu sa svim mjerodavnim pravilima i rokovima za povlačenje žalbi, prije početka Konferencije UNFCCC-a u Durbanu (28. studenoga – 9. prosinca 2011.).

Bilo koji prijenos ovisi o utvrđivanju Stručnog revizijskog tima UNFCCC-a, nakon razdoblja za ispunjenje obveze, da Hrvatska nije uspjela ispuniti svoje obveze na temelju članka 3. Kyotskog protokola.

Do prijenosa će doći samo ako Hrvatska poduzme sve razumne napore kako bi ispunila svoje obveze na temelju članka 3. Kyotskog protokola, uključujući potpuno korištenje jedinica uklanjanja iz korištenja zemljišta, promjene korištenja zemljišta i šumarstva.

ČLANAK 3.

Svaka odluka o prijenosu AAU-a donosi se u skladu s postupkom pregleda iz članka 5. Uredbe (EU) br. 182/2011 Europskoga parlamenta i Vijeća od 16. veljače 2011. o utvrđivanju pravila i općih načela u vezi s mehanizmima nadzora država članica nad izvršavanjem provedbenih ovlasti Komisije¹. Komisiji pomaže Odbor za klimatske promjene osnovan člankom 9. Odluke br. 280/2004/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 11. veljače 2004. o mehanizmu za praćenje emisija stakleničkih plinova u Zajednici i za provedbu Kyotskog protokola². Taj se Odbor smatra odborom u smislu Uredbe Europskoga parlamenta i Vijeća (EU) br. 182/2011. Takva se odluka ne donosi u slučaju kada nije dano nikakvo mišljenje.

Iznos AAU-a koji se prenosi izvodi se iz iznosa AAU-a iz članka 2. Odluke Komisije 2006/944/EZ od 14. prosinca 2006. o određivanju razina emisija dodijeljenih Zajednici i svakoj od njezinih država članica na temelju Kyotskog protokola sukladno Odluci Vijeća 2002/358/EZ³.

Nijedan prijenos ne prelazi ukupan iznos od 7 000 000 AAU-a.

¹ SL L 55, 28.2.2011., str. 13.

² SL L 49, 19.2.2004., str. 1.

³ SL L 358, 16.12.2006., str. 87. Odluka kako je izmijenjena Odlukom Komisije 2010/778/EU (SL L 332, 16.12.2010., str. 41.).

DIO II.

NADOKNADA

ČLANAK 4.

Ovaj se dio primjenjuje na nadoknadu koju osigurava Hrvatska u slučaju prijenosa AAU-a u skladu s odredbama dijela I.

ČLANAK 5.

1. Hrvatska nadoknađuje prijenos svih AAU-a prilagodbom svojih obveza na temelju Odluke Europskoga parlamenta i Vijeća br. 406/2009/EZ, sukladno ovom članku.

Osobito se iznos, koji je jednak broju tona ekvivalenta ugljičnog dioksida prenesenih AAU-a, sukladno ovom članku oduzima od godišnjih emisijskih kvota Hrvatskoj kada one budu određene sukladno članku 3. stavku 2. Odluke Europskoga parlamenta i Vijeća br. 406/2009/EZ.

2. Komisija objavljuje iznose godišnjih emisijskih kvota Hrvatske, koji proizlaze iz oduzimanja provedenog u skladu sa stavkom 1.

Dodatak

iz odjeljka 1. Slobodno kretanje robe Priloga V. (*)

Popis lijekova, dostavljen od strane Hrvatske, za koje odobrenje za stavljanje u promet, dano u skladu s hrvatskim zakonodavstvom prije dana pristupanja, ostaje važeće sve do njegove obnove u skladu s pravnom stečevinom Unije ili do 30. lipnja 2017., ovisno o tome što je ranije.

Uvrštavanje na ovaj popis samo po sebi ne upućuje na to ima li dotični lijek odobrenje za stavljanje u promet u skladu s pravnom stečevinom Unije ili nema.

(*) Za tekst Priloga V. vidi SL L... (SL: Umetnuti upućivanje na SL).

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
1M kalij-klorid (7,45 %) koncentrat 50 ml	koncentrat za intravensku primjenu nakon razrijeđenja	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	50 ml otopine u staklenoj, injekcijskoj boci s čepom od klorbutila zaštićenim aluminijskom kapicom (40 boca u kutiji)	DA			DA								
1M natrij hidrogenkarbonat (8,4 %) otopina za intravensku infuziju, 100 ml	otopina za intravensku infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml otopine u staklenoj, infuzijskoj boci s gumenim čepom zaštićenim Al kapicom (20 boca s plastičnim držačima u kutiji)	DA			DA								
A.T. 10 otopina	otopina za oralnu primjenu	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	15 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici, s plastičnim nastavkom za kapanje, u kutiji		DA	DA									
Abaktal 400 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Abaktal 400 mg/5 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ampula po 5 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Accupro 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, dio Pfizer grupe, Karlsruhe, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Accupro 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, dio Pfizer grupe, Karlsruhe, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Accupro 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, dio Pfizer grupe, Karlsruhe, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Aclasta 5 mg otopina za infuziju	otopina za infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	100 ml otopine u plastičnoj bočici s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom zaštitnom kapicom, 1 bočica u kutiji		DA	DA			DA						
Act HIB, cjepivo protiv Haemophilus influenzae tip b	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injiciranje	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Bočica s 1 dozom liofiliziranog cjepiva i 1 staklena štrcaljka s otapalom za pripremu za injiciranje (0,5 ml) u kutiji		DA								DA		
Actilyse liofilizat za injekciju 50 mg	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Birkendorfer Straße 65, Biberach an der Riss, Njemačka	50 mg liofilizata u bočici, 50 ml otapala (voda za injekcije) u bočici i transfer igla, u kutiji		DA	DA									
Activelle	filmom obložene tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	28 tableta u plastičnom kalendarskom pakiranju (dispenzor s označenim danima u tjednu), u kutiji		DA	DA									
Actonel 30 mg tablete	filmom obložene tablete	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Actonel 35 mg tablete	filmom obložene tablete	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Njemačka	4 (1x4) tablete u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Actonel 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Actrapid HM 100	otopina za injekciju (za sc./im./ i iv. primjenu)	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK- 2880 Bagsværd, Danska	10 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Actrapid Penfill	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Danska Novo Nordisk Production SAS, 45, Avenue d'Orléans, Chartres, Francuska	5 staklenih uložaka s 3 ml otopine u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Adartrel 0,25 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	12 (1x12) tableta u PVC/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Adartrel 0,5 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	28 (2x14) tableta u PVC/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Adartrel 2 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	28 (2x14) tableta u PVC/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Adriblastina PFS 10 mg injekcije (2 mg/ml)	otopina za injekciju	Pfizer Italia S.r.l., Milano, Italija	5 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Adriblastina PFS 50 mg injekcije (2 mg/ml)	otopina za injekciju	Pfizer Italia S.r.l., Milano, Italija	25 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Advantan krema	krema	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Advantan mast	mast	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Aerius sirup 0,5 mg/ml	sirup	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	60 ml sirupa u smeđoj staklenog bočici i mjerna žličica, u kutiji		DA	DA									
Aerius tablete s film ovojnicom 5 mg	filmom obložene tablete	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Afloderm krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Afloderm krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	40 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Afloderm mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Afluria suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv gripe (fragmentirano, inaktivirano)	suspenzija za injekcije	CSL Limited, 45 Poplar Road, Parkville, Melbourne, Victoria 3052, Australija	Kutija s 1 napunjenom štrcaljkom (staklo, tip I) s iglom, s 1 dozom cjepiva od 0,5 ml suspenzije		DA								DA		
Aggrastat koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	50 ml koncentrata otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA				DA					
Aggrenox 200/25 mg kapsule s prilagodenim oslobađanjem	kapsule s prilagodenim oslobađanjem, tvrde	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co.KG, Biberach an der Riss, Njemačka	60 kapsula u bijelom plastičnom (PP) spremniku s plastičnim (PE) sigurnosnim zatvaračem sa sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA									
Aglurab 1 000	filmom obložene tablete	Weifa AS, Oslo, Norveška	60 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici s plastičnim zatvaračem (u bočicu je uložena vrećica ili je u zatvaraču kapsula sa silikagelom radi uklanjanja jačeg mirisa tableta)		DA		DA								
Aglurab 850	filmom obložene tablete	Weifa AS, Oslo, Norveška	36 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sredstvom za sušenje		DA		DA								
Agrippal cjepivo protiv gripe (površinski antigen, inaktivirano)	suspenzija za im. ili sc. primjenu	Chiron S.r.l, Siena, Italija	Napunjena štrcaljka s iglom (s 1 dozom cjepiva od 0,5 ml suspenzije)		DA								DA		
Agrippal suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv influence (površinski antigeni), inaktivirano	suspenzija za injekcije u napunjenoj štrcaljki	Novartis Vaccines & Diagnostics S.r.l., Siena, Italija	Napunjena štrcaljka sa 0,5 ml suspenzije (staklo tipa I) s iglom (23G, 1"; ili 25G, 1"; ili 25G, 5/8") i gumenim čepom klipa, u kutiji		DA								DA		
Akineton injekcije	otopina za injekciju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. NfG. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ampula s 1 ml otopine za injekcije, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Akineton tablete	tablete	Laboratorio Farmaceutico S.I.T. Srl, Via Cavour 70, Mede (PV), Italija	50 tableta (5x10) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Aknet	otopina za kožu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom i plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Aktivin H kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA							DA	DA			
Aktivin H kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 kapsula u polipropilenskoj bočici, u kutiji	DA							DA	DA			
Alamcin 250 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju	prašak za oralnu suspenziju	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji s BILIM PHARMACEUTICALS A.S., Maslak Istanbul, Turska	Smeđa staklena bočica s praškom za pripremu 100 ml suspenzije, s polietilenskim zatvaračem i plastična žličica, u kutiji		DA		DA								
Albethyl otopina	otopina	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	25 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s crnim plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA								
Albethyl vagitoriji	vagitoriji	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	6 vagitorija u bijeloj, neprozirnoj plastičnoj foliji (PVC/PE), u kutiji		DA		DA								
Albumin (ljudski) 20 % otopina za iv. primjenu	otopina za iv. primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica s 50 ml otopine, u kutiji	DA										DA	
Albumin (ljudski) 20 % otopina za iv. primjenu	otopina za iv. primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica sa 100 ml otopine, u kutiji	DA										DA	
Albumin (ljudski) 20 %-tna otopina za iv. primjenu (Albumini humani solutio), 200 g/l	otopina za infuziju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica s 50 ml otopine, u kutiji		DA									DA	
Albumin (ljudski) 20 %-tna otopina za iv. primjenu (Albumini humani solutio), 200 g/l krvi	otopina za infuziju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica sa 100 ml otopine, u kutiji		DA								DA		
Albumin (ljudski) 5 %-tna otopina za iv. primjenu	otopina za iv. primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica s 250 ml otopine, u kutiji	DA										DA	
Aldactone 100 mg kapsule	kapsule	Roche Farma S.A., Madrid, Španjolska	20 (2x10) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Aldactone 25 mg obložene tablete	obložene tablete	Roche Farma S.A., Madrid, Španjolska	50 (5x10) obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Aldactone 50 mg obložene tablete	obložene tablete	Roche Farma S.A., Madrid, Španjolska	20 (2x10) obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Aldizem 60 mg	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Aldizem 90 mg	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Aldurazyme 100 U/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 5 ml koncentrata za otopinu, u kutiji		DA	DA		DA	DA						DA
Aledox 70 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	4 (1x4) tableta u PA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji	DA			DA								
Alendor 70	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	4 (1x4) tablete u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Alendor tablete 5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Alendor tablete 10 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Alfuzosin Pliva tablete 10 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Alfuzosin Pliva tablete 5 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Alimta 500 mg prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prah za koncentrat za infuzijsku otopinu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	Staklena bočica, u kutiji		DA	DA			DA						
Alkagin 2,5 g/5 ml otopina za injekciju	otopina za injekciju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	50 (5x10) ampula s po 5 ml otopine u zaštitnom spremniku, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Alkagin 500 mg tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Almacin 500 mg kapsule	kapsule	Alkaloid AD - Skopje, BJRM u suradnji s BILIM PHARMACEUTICALS A.S., Maslak Istanbul, Turska	16 kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Alomax 2 % otopina za kožu	otopina za kožu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s plastičnim zatvaračem te plastična odmerna crpka i nastavak za raspršivanje u zaštitnoj vrećici, u kutiji	DA			DA				DA				
Alomax 5 % otopina za kožu	otopina za kožu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s plastičnim zatvaračem te plastična odmerna crpka i nastavak za raspršivanje u zaštitnoj vrećici, u kutiji	DA			DA				DA				
Alomide 1 mg/ml kapi za oči	kapi za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Alopurinol 100 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 tableta u plastičnoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Aloxi, otopina za injekciju	otopina za injekciju	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damastown, Mulhuddart, Dublin 15, Irska	Jedna staklena bočica s 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
Alphagan kapi za oči	kapi za oči	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, Co Mayo, Irska	5 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za ukapavanje, u kutiji		DA	DA									
Alvesco 160 Inhaler	stlačeni inhalat, otopina	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	Al spremnik s odmjernim ventilom, te nastavkom za usta i zatvaračem, 60 inhalacija		DA	DA				DA					
Alvesco 40 Inhaler	stlačeni inhalat, otopina	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	Al spremnik s odmjernim ventilom, te nastavkom za usta i zatvaračem, 60 inhalacija		DA	DA				DA					
Alvesco 80 Inhaler	stlačeni inhalat, otopina	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	Al spremnik s odmjernim ventilom, te nastavkom za usta i zatvaračem, 60 inhalacija		DA	DA				DA					
Amaryl 1,0	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Amaryl 2,0	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Amaryl 3,0	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Amicor 10	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amicor 20	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amicor 5	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amicor H 10	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amicor H 10	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amicor H 20	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Aminfluorid gel za zube	gel za zube	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Tuba s 25 g gela, u kutiji	DA			DA				DA				
Aminfluorid otopina za zube	otopina za zube	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 ml otopine u polietilenskoj bočici s nastavkom za kapanje i navojnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA				DA				
Aminomix 2 Novum	otopina za infuziju (za parenteralnu prehranu)	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Njemačka	Jedna plastična vrećica s dva odjeljka (s otopinama A i B), praznim odjeljkom ("peel seam") te s dva nastavka spojena na odjeljke s otopinama (za davanje lijeka i primjenu infuzije) u vanjskoj zaštitnoj plastičnoj vrećici u koju je uložena vrećica sa sredstvom		DA		DA								
Aminomix 2 Novum	otopina za infuziju (za parenteralnu prehranu)	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Njemačka	Jedna plastična vrećica s dva odjeljka (s otopinama A i B), praznim odjeljkom ("peel seam") te s dva nastavka spojena na odjeljke s otopinama (za davanje lijeka i primjenu infuzije) u vanjskoj zaštitnoj plastičnoj vrećici u koju je uložena vrećica sa sredstvom		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Aminophyllinum Lek 100 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Aminophyllinum Lek 250 mg/10 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 (5x10) ampula s 10 ml otopine za injekcije u kutiji		DA		DA								
Aminophyllinum Lek 350 mg tablete s produljenim oslobađanjem	tablete s produljenim oslobađanjem	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Aminoplasma – 10 % E	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun- Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
Aminoplasma – 5 % E	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun- Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
Aminoplasma Hepa – 10 %	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun- Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
Aminoven 10 %	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Jedna staklena boca za infuziju s 500 ml otopine		DA		DA			DA					
Aminoven 5 %	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Jedna staklena boca za infuziju s 500 ml otopine		DA		DA			DA					
Aminoven Infant 10 %	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	10 staklenih boca za infuziju s 100 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Aminoven Infant 10 %	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	10 staklenih boca za infuziju s 250 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Amiodaron 200 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Kutija s 30 (2x15) tableta u blister pakiranju	DA			DA								
Amlodipin Cipla 10 mg	tablete	Cipla Ltd., Verna Industrial Estate, Verna Goa, Indija	30 (3x10) tableta u smeđem PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Amlodipin Cipla 5 mg	tablete	Cipla Ltd., Verna Industrial Estate, Verna Goa, Indija	30 (3x10) tableta u smeđem PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Amlopin 10 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Amlopin 5 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Amlopin 5 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Amoksicilin 375 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	12 kapsula u bočici, u kutiji	DA			DA								
Amoksicilin 500 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	16 kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amoksicilin prašak za oralnu suspenciju 250 mg/5 ml	prašak za oralnu suspenciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Bočica s praškom za pripremu 100 ml suspencije, u kutiji	DA			DA								
Amonex 10 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amonex 5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amoxil kapsule 500 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	16 (2x8) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Amoxil sirup	prašak za oralnu suspenciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Smeđa staklena bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Amphocil 100 mg	suha tvar za pripremu otopine za infuziju	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Beč, Austrija	Mutna staklena bočica (s 100 mg suhe tvari) s čepom i Al prstenom, u kutiji		DA		DA								
Amphocil 50 mg	suha tvar za pripremu otopine za infuziju	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Beč, Austrija	Mutna staklena bočica (s 50 mg suhe tvari) s čepom i Al prstenom, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Amphotericin B, prašak za pripravu injekcija	prašak za pripravu injekcija	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica s praškom za pripravu injekcija, u kutiji	DA			DA								
Ampril HD tablete 5 mg/25 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Ampril HL tablete 2,5 mg/12,5 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Ampril tablete 1,25 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Ampril tablete 10 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Ampril tablete 2,5 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Ampril tablete 5 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blisteru, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Amyzol 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	100 (4x25) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Amyzol 25 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
ANAFRANIL obložene tablete	obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Novartis Pharma Services Inc., Basel, Švicarska	30 (3x10) obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Analgin injekcije	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 ml otopine za injekciju u smedoj staklenoj ampuli, 50 ampula u kutiji	DA			DA								
Analgin tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u narančastom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Andol	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u Al/PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Andol 100	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u Al/PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Andol C	šumeće tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 tableta u fioli (zatvarač sa silikagelom i zaštitnim prstenom)	DA			DA								
Androcur-10 tablete	tablete	Schering GmbH und Co. Produktions KG, Döbereinerstraße 20, Weimar, Njemačka	45 (3x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Androcur-50 tablete	tablete	Delpharm Lille S.A.S., Z.I. De Roubaix Est, rue de Toufflers, Lys-lez-Lannoy, Francuska	50 (5x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Androgel 50 mg, gel u vrećici	gel	Besins International Belgique, Drogenbos, Belgija	5 g gela u vrećici (PET/Al/PE), 30 vrećica u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Anexate	otopina za injekciju ili infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	5 ml otopine u staklenoj ampuli, 5 ampula u kutiji		DA	DA									
Angal pastile	pastile	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) pastila u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Angal S sprej za grlo	sprej za usnu sluznicu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici sa zatvaračem na navoj s mehaničkim raspršivačem/nastavkom za raspršivanje, u kutiji		DA		DA				DA				
Angeliq film tablete	filmom obložene tablete	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	28 (1x28) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Ansilan 10 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	25 kapsula u staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Ansilan mite 5 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Antithrombin III Immuno 1 000 i.j.	liofilizirani prašak i otapalo za pripremu otopine za injekciju ili infuziju	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Bočica s 1 000 i.j. antitrombina III, bočica s otapalom, prijenosna igla, filter igla, igla za odzračivanje, igla za jednokratnu uporabu, set za infuziju, štrcaljka za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Antithrombin III Immuno 500 i.j.	liofilizirani prašak i otapalo za pripremu otopine za injekciju ili infuziju	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Bočica s 500 i.j. antitrombina III, bočica s otapalom, prijenosna igla, filter igla, igla za odzračivanje, igla za jednokratnu uporabu, set za infuziju, štrcaljka za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Antitoksin protiv otrova europskih zmija (konjski)	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 bočicom s 10 ml preparata (1 doza), sa sterilnom iglom i špricom za jednokratnu upotrebu	DA									DA		
Apidra 100 i.j./ml (staklena bočica 10 ml)	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	Jedna staklena bočica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
Apidra 100 i.j./ml (stakleni uložak 3 ml za primjenu s injektorom OptiClik)	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Sanofi - Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	5 staklenih uložaka (za OptiClik) s 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
Apidra 100 i.j./ml (stakleni uložak 3,0 ml)	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	5 staklenih uložaka s 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
Apidra 100 i.j./ml OptiSet (injektor sa staklenim uloškom 3,0 ml)	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	5 brizgalica (injektora) sa staklenim uloškom s 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
Aprovel 150 mg	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PC/PVDC/Al), u kutiji		DA	DA			DA						
Aprovel 300 mg	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PC/PVDC/Al), u kutiji		DA	DA			DA						
Aprovel 75 mg	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PC/PVDC/Al), u kutiji		DA	DA			DA						
Aqua pro injectione	otapalo za pripremu parenteralnih otopina	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml vode za injekcije u staklenoj, infuzijskoj boci	DA			DA								
Aqua pro injectione	otapalo za pripremu parenteralnih otopina	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	1 000 ml vode za injekcije u staklenoj, infuzijskoj boci	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Aqua pro injectione	otapalo za pripremu parenteralnih otopina	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml vode za injekcije u staklenoj, infuzijskoj boci	DA			DA								
Aranesp 10 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom za jednokratnu upotrebu s 0,4 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 100 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,5 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 100 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom za jednokratnu upotrebu s 0,5 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 15 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom za jednokratnu upotrebu s 0,375 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 150 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 150 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 20 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,5 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 20 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,5 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 30 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 300 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,6 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Aranesp 300 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,6 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 40 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,4 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 40 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,4 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 50 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,5 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 500 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 1,0 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 500 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 1,0 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 60 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 60 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 80 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Plastična brizgalica s ugrađenom staklenom štrcaljkom s 0,4 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Aranesp 80 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemska	Jedna staklena štrcaljka s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,4 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Arava 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Aventis Intercontinental, route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Cedex, Francuska	Kutija s 30 tableta u plastičnoj bočici		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Arava 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Aventis Intercontinental, route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Cedex, Francuska	3 tablete u aluminijskom blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Arava 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Aventis Intercontinental, route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Cedex, Francuska	Kutija s 30 tableta u plastičnoj bočici		DA	DA									
Arcoxia 120 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	7 (1x7) filmom obloženih tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Arcoxia 60 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	14 (2x7) filmom obloženih tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Arcoxia 90 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	14 (2x7) filmom obloženih tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Aredia 15 mg	prašak i otapalo za otopinu za infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	4 bezbojne staklene bočice s praškom i 4 ampule s 5 ml otapala (voda za injekciju), u kutiji		DA	DA									
Aredia 30 mg	prašak i otapalo za otopinu za infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	2 bezbojne staklene bočice s praškom i 2 ampule s 10 ml otapala (voda za injekciju), u kutiji		DA	DA									
Arficin 150 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Arficin 150 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Plastična bočica sa 100 kapsula, u kutiji	DA			DA								
Arficin 300 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	16 kapsula u bijeloj plastičnoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Arilin rapid	vagitoriji	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	2 vagitorija u Al/Al strip pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Arimidex	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Arixtra 2,5 mg/0,5 ml otopina za injekciju (napunjena štrcaljka)	otopina za injekciju (za sc. i iv. primjenu)	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	10 staklenih štrcaljki s 0,5 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Arixtra 7,5 mg/0,6 ml otopina za injekciju (napunjena štrcaljka)	otopina za injekciju (za sc. i iv. primjenu)	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	10 staklenih napunjenih štrcaljki s 0,6 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Artein 20 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Arvind 100 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Arvind 200 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Arvind 25 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Arvind 50 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Asacol 400 mg želučanootporne tablete	želučanootporne tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija u suradnji s Tillotts Pharma AG, Ziefen, Švicarska	100 (10x10) želučanootpornih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Asacol 800 mg želučanootporne tablete	želučanootporne tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija u suradnji s Tillotts Pharma AG, Ziefen, Švicarska	50 (5x10) želučanootpornih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Asentra filmom obložene tablete 100 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Asentra filmom obložene tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Aspirin 100 mg tablete	tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Aspirin 500 mg tablete	tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Aspirin direkt	tablete za žvakanje	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	10 (5x2) tableta u strip pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Aspirin plus C	šumeće tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	10 (5x2) šumećih tableta u strip pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Aspirin protect 100 mg želučanootporne tablete	želučanootporne tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Aspirin protect 300 mg želučanootporne tablete	želučanootporne tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Astax tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u (PVC/TE/PVDC/Al) blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Astax tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u (PVC/TE/PVDC/Al) blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Astax tablete 40 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/TE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atacand 16 mg tablete	tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, AstraZeneca AB, Umeå, Švedska i AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Atacand 32 mg tablete	tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, AstraZeneca AB, Umeå, Švedska i AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Atacand 4 mg tablete	tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, AstraZeneca AB, Umeå, Švedska i AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Atacand 8 mg tablete	tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, AstraZeneca AB, Umeå, Švedska i AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Atacand Plus	tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska, AstraZeneca AB, Umeå, Švedska i AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Atenativ 1 000 i.j.	liofilizat i otapalo za otopinu za intravensku primjenu	Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Staklena bočica s 50 ml liofilizata i bočica s 20 ml otapala		DA									DA	
Atenativ 1 500 i.j.	liofilizat i otapalo za otopinu za intravensku primjenu	Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Staklena bočica sa 100 ml liofilizata i bočica s 30 ml otapala		DA									DA	
Atenativ 500 i.j.	liofilizat i otapalo za otopinu za intravensku primjenu	Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Staklena bočica s 50 ml liofilizata i bočica s 10 ml otapala		DA									DA	
Atenolol Pliva 100 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atenolol Pliva 50 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
ATG-Fresenius	koncentrat otopine za infuziju	Fresenius Biotech GmbH, Am Haag 6- 7, Gräfelfing, Njemačka	Jedna staklena bočica s 5 ml koncentrata, u kutiji		DA								DA		
Athyrazol	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atoris tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija ili Krka-Farma d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atoris tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija; Krka Farma d.o.o., DPC Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atoris tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija; Krka Farma d.o.o., DPC Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atoris tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija ili Krka-Farma d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Atoris tablete 40 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija ili KRKA - FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju (OPA/Al/PVC-Al), u kutiji	DA			DA								
Atorvox tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atorvox tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atorvox tablete 40 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Atropini sulfas 0,5 mg/ml injekcije	otopina za injekciju, za sc., im. i iv. primjenu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 ampula od bezbojnog stakla s po 1 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Atropini sulfas 1 mg/ml injekcije	otopina za injekciju, za sc., im. i iv. primjenu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 ampula od bezbojnog stakla s po 1 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Atrovent 0,025 % otopina za inhalaciju	otopina za inhalaciju	Instituto de Angeli S.r.l., Regello (Firenca), Italija	20 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnom (PE) kapalicom i plastičnim (PP) zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Atrovent N aerosol za inhalaciju	aerosol	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger StraÙe 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	200 inhalacijskih doza u metalnom spremniku s dozirnim ventilom i plastičnim nastavkom za usta, u kutiji		DA	DA									
Augmentin injekcije 1,2 g	prašak za otopinu za injekciju ili infuziju	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	5 staklenih bočica s po jednom dozom lijeka, u kutiji		DA	DA									
Augmentin injekcije 2,2 g	prašak za otopinu za injekciju ili infuziju	SmithKline Beecham S.A., Heppignies, Belgija	Jedna staklena bočica s jednom dozom lijeka, u kutiji		DA	DA									
Augmentin sirup 457 mg/5 ml	prašak za oralnu suspenziju	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	Prašak za pripremu 70 ml suspenzije (dodavanjem 64 ml vode) u staklenoj bočici (s aluminijskim zatvaračem), u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Augmentin tablete 1 g	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	14 (2x7) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, uloženi u zaštitne aluminijske vrećice (sa sredstvom za sušenje), u kutiji		DA	DA									
Aulin 100 mg granule	granule za oralnu suspenziju	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damastown, Mulhuddart, Dublin 15, Irska	6 vrećica po 2 g granula za pripremu oralne suspenzije, u kutiji		DA	DA									
Aulin 100 mg tablete	tablete	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damastown, Mulhuddart, Dublin 15, Irska	6 (1x6) tableta u blister pakiranju (bijeli neprozirni PVC/Al), u kutiji		DA	DA									
Auropan filmom obložene tablete 3 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 filmom obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Aurorix	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Avandamet 2 mg/1 000 mg tablete	filmom obložene tablete	GlaxoWellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 9400 Aranda de Duero, Burgos, Španjolska	56 (4x14) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
Avandamet 4 mg/1 000 mg tablete	filmom obložene tablete	GlaxoWellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 9400 Aranda de Duero, Burgos, Španjolska	56 (4x14) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
Avandia 2 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	56 (4x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Avandia 4 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Avandia 8 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Avastin 25 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	16 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Avastin 25 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	4 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA		DA	DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Avelox 400 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	5 (1x5) filmom obloženih tableta u blister (PP/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Avelox 400 mg/250 ml otopina za infuziju	otopina za infuziju	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	Jedna staklena boca s 250 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA	DA									
AVODART 0,5 mg meke kapsule	meke kapsule	RP Scherer S.A., Beinhem, Francuska (za GlaxoSmithKline)	30 (3x10) kapsula u blister pakiranju (PVC/PVDC/Al), u kutiji		DA	DA				DA					
AVONEX 30 µg prašak i otapalo za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	BIOGEN Idec BV, 2132 WX Hoofddorp, Nizozemska	Kutija s 4 bočice s BIO SET priborom za rekonstituciju, 4 štrcaljke s otapalom i 4 igle (BIO SET komplet)		DA	DA			DA						
Azilect 1 mg tablete	tablete	Teva Pharmaceuticals Europe B.V., Nizozemska	7 (1x7) tableta u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Azilect 1 mg tablete	tablete	Teva Pharmaceuticals Europe B.V., Nizozemska	30 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici (sredstvo za sušenje u plastičnom PP zatvaraču), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
AZIMED kapsule 250 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	6 (1x6) kapsula u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
AZIMED tablete 500 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	3 (1x3) tablete u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Azitromicin Lek 250 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz S.R.L., TG. Mures, Mures District, Rumunjska	6 (1x6) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Azitromicin Lek 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz S.R.L., TG. Mures, Mures District, Rumunjska	3 (1x3) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Azopt kapi za oči	kapi za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	Kutija s 5 ml suspenzije u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje		DA	DA									
Baclofen 10 mg	tablete	Polpharma S.A., Poljska	50 tableta u polipropilenskoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Baclofen 25 mg	tablete	Polpharma S.A., Poljska	50 tableta u polipropilenskoj bočici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Balance 1,5 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 1,5 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 500 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 1,5 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 500 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 1,5 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 2,3 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 500 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 2,3 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 2,3 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 500 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 2,3 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 4,25 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 500 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Balance 4,25 % glukoze, 1,25 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 4,25 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 500 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Balance 4,25 % glukoze, 1,75 mmol/l kalcija	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 pojedinačna pakiranja ("Stay Safe Balance system") s po 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Baralgin M	film tablete	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brünningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Bazetham kapsule 0,4 mg	kapsule s prilagodnim oslobađanjem, tvrde	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) kapsula u narančastom blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
BCG VACCINE SSI, Cjepivo protiv tuberkuloze - BCG SSI, 0,75 mg	liofilizat i otapalo za pripremu suspenzije za injekcije	Statens Serum Institut, Artillerivej, Copenhagen S, Danska	Kutija s 10 staklenih bočica s po 10 doza liofiliziranog cjepiva (0,75 mg) i kutija s 10 staklenih bočica s po 1 ml otapala Sauton SSI		DA								DA		
BCG VACCINE SSI, Cjepivo protiv tuberkuloze - BCG SSI, 1,5 mg	liofilizat i otapalo za pripremu suspenzije za injekcije	Statens Serum Institut, Artillerivej, Copenhagen S, Danska	Kutija s 10 staklenih bočica s po 20 doza liofiliziranog cjepiva (1,5 mg) i kutija s 10 staklenih bočica s po 2 ml otapala Sauton SSI		DA								DA		
B-COMPLEX granule	granule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	70 g granula u (PEPT/Al/PE) vrećici		DA		DA				DA				
B-COMPLEX obložene tablete	obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (2x15) tableta u PVC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Bekunis biljni čaj	biljni čaj	Roha Arzneimittel GmbH, Bremen, Njemačka	80 g čaja u okrugloj kartonskoj kutiji zatvorenoj s aluminijskom folijom i plastičnim poklopcem		DA						DA	DA			
Bekunis obložene tablete	obložene tablete	Roha Arzneimittel GmbH, Bremen, Njemačka	45 obloženih tableta u plastičnoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA						DA	DA			

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Belara	filmom obložene tablete	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	21 (1x21) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Bellune 35	obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	63 (3x21) tablete u prozirnol blisteru (PVC/Al) s kalendarom, u kutiji	DA			DA								
Beloderm krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	15 g kreme u tubi, u kutiji	DA			DA								
Beloderm mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	15 g masti u tubi, u kutiji	DA			DA								
Belodin	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Kutija sa 7 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Belodin 10 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Belogent krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	15 g kreme u tubi, u kutiji	DA			DA								
Belogent mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	15 g masti u tubi, u kutiji	DA			DA								
Belomet 200 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Belomet 200 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju za im. i iv. primjenu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ampula s po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji	DA			DA								
Belosalic losion	losion	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 ml losiona u plastičnoj bočici, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Belosalic mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 g masti u tubi, u kutiji	DA			DA								
Belosept otopina	otopina za usnu sluznicu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	200 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i graduirana plastična čašica od 10 ml, u kutiji	DA			DA				DA				
Benil kapi za nos 0,5 %	kapi za nos	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 ml otopine u staklenoj bočici s plastičnim nastavkom za kapanje, u kutiji		DA		DA				DA				
Benil kapi za nos 1,0 %	kapi za nos	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 ml otopine u staklenoj bočici s plastičnim nastavkom za kapanje, u kutiji		DA		DA				DA				
Benzil benzoat Jadran	emulzija za kožu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	150 ml emulzije u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Beriate P 500	liofilizirani preparat i otapalo	Aventis Behring GmbH, Emil-von-Behring StraÙe 76, Marburg, Njemačka	Bočica s liofiliziranim lijekom i bočica s vodom za injekcije u kartonskoj kutiji zajedno s uputom i setom za otapanje te filterskom iglom		DA									DA	
Betadine 1 % otopina	otopina za grgljanje	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji s Mundipharma AG, Basel, Švicarska	100 ml otopine u smeđoj plastičnoj bočici, u kutiji		DA		DA				DA				
Betadine 10 % mast	mast	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji s Mundipharma AG, Basel, Švicarska	20 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Betadine 10 % otopina	otopina	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji s Mundipharma AG, Basel, Švicarska	100 ml otopine u smeđoj plastičnoj bočici, u kutiji		DA		DA				DA				
Betadine 200 mg vagitorije	vagitorije	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji s Mundipharma AG, Basel, Švicarska	14 (2x7) vagitorija u PVC/PE foliji, u kutiji		DA		DA								
Betadine 7,5 % otopina	otopina za čišćenje i dezinfekciju kože	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji s Mundipharma AG, Basel, Švicarska	1 000 ml otopine u polietilenskoj bijeloj boci		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Betaferon	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekcije	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Biberach an der Riss, Njemačka i Chiron Corporation, Emeryville, SAD za Schering AG, Berlin, Njemačka	15 bočica od 3 ml s liofilizatom i 15 bočica od 3 ml s 2 ml otapala, u kutiji		DA	DA			DA						
Betaferon injekcija	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Biberach, Njemačka i Chiron Corporation, Emeryville, SAD za Schering AG, Berlin, Njemačka	15 bočica liofilizata i 15 šprica s 1,2 ml otapala (0,54 %-tna otopina natrij klorida)		DA	DA			DA						
Betaglid tablete 1 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Betaglid tablete 2 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Betaglid tablete 3 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Betaklav duo tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (5x2) tableta u strip pakiranju (Al/PE//Al), u kutiji		DA		DA								
Betaklav prašak za otopinu za infuziju 2,2	prašak za otopinu za infuziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	Staklena bočica od 100 ml s 2,2 g praška za otopinu za infuziju, u kutiji		DA		DA								
Betaklav prašak za otopinu za injekciju 1,2	prašak za otopinu za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	Staklena bočica od 20 ml s 1,2 g praška za otopinu za injekciju, u kutiji		DA		DA								
Betaserc 16 mg	tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska i Solvay Pharmaceuticals, lieu dit Maillard, Châtillon-sur-Chalaronne, Francuska	60 (3x20) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Betaserc 24 mg	tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska i Solvay Pharmaceuticals, lieu dit Maillard, Châtillon-sur-Chalaronne, Francuska	20 (1x20) tableta u PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOVAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Betaserc 8 mg	tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska i Solvay Pharmaceuticals, lieu dit Maillard, Châtillon-sur-Chalaronne, Francuska	100 (4x25) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Betazon krema	krema	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	25 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji	DA			DA								
Betazon mast	mast	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	25 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji	DA			DA								
Betoptie 0,5 % kapi za oči	kapi za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5 ml otopine u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Betrimon	mast	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Aluminijska tuba	DA			DA								
BiCNU injekcije 100 mg	prašak i otapalo za otopinu za infuziju	Bristol Myers-Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	Bočica s praškom i 1 bočica s 3 ml otapala, u kutiji		DA	DA									
Bilobil forte kapsule 80 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) kapsula u blister (PVC-Al) pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Bilobil kapsule	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Bisobel 10 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju (PVC/PVDC/Al), u kutiji	DA			DA								
Bisobel 5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Bisolex F tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u narančastom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Bisolex otopina	oralne kapi, otopina	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s nastavkom za kapanje i plastična odmjerna čašica od 6 ml, u kutiji	DA			DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Bisolex sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	200 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i plastična odmjerna žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA				DA				
Bisolex tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u narančastom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Bisolvon otopina 2 mg/ml	otopina za oralnu primjenu i inhalaciju	Instituto de Angeli, Regello (FI), Italija	40 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim umetkom za kapanje i dozirna čašica s oznakama od 1-6 ml, u kutiji		DA		DA				DA				
Bisolvon sirup 4 mg/5 ml	sirup	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Reims, Cedex, Francuska	250 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici, dozirna plastična čašica s oznakama 2,5 i 5 ml ili dozirna plastična žličica s oznakama 2,5 i 5 ml, u kutiji		DA		DA				DA				
Bisolvon tablete 8 mg	tablete	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Reims, Cedex, Francuska	20 (2x10) tableta u bijelom blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Bisopromerck 10	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Bisopromerck 5	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Bivacyn kapi za oko i uho	kapi za oko i uho	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	Jedna smeđa staklena bočica s praškom, jedna staklena bočica s 10 ml otapala i plastični nastavak za bočicu-kapaljka (u zaštitnom pakiranju), u kutiji		DA		DA								
Bivacyn mast	mast	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Bivacyn mast za oko	mast za oko	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	3,5 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Bivacyn prašak za kožu	prašak za kožu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	5 g praška u plastičnoj bočici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Bivacyn sprej za kožu, prašak	sprej za kožu, prašak	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	150 ml spreja (u obliku praška) u alumijskom spremniku s raspršivačem, u kutiji		DA		DA								
BLEOCIN - S	prašak za otopinu za injekciju	Euro Nippon Kayaku GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	Bezbojna staklena bočica od 10 ml s praškom, u kutiji		DA	DA									
Bloxan tablete 100 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Bondronat 2 mg koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	Jedna staklena bočica s 2 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Bondronat 50 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	28 (4x7) tableta u blister pakiranju (Al/Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Bondronat 6 mg koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	Jedna staklena bočica sa 6 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Bonefos 400 mg kapsule	kapsule	Schering Oy, Turku, Finska	100 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici, u kutiji		DA	DA									
Bonefos 60 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat za otopinu za infuziju	Schering Oy, Turku, Finska	5 staklenih ampula s 5 ml koncentrata za otopinu, u kutiji		DA	DA									
Bonefos 60 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat za otopinu za infuziju	Schering Oy, Turku, Finska	5 staklenih ampula s 5 ml koncentrata za otopinu, u kutiji		DA	DA									
Bonefos 800 mg tablete	filmom obložene tablete	Schering Oy, Turku, Finska	60 tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Bonna 35 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	4 (1x4) tablete u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Bonna 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (1x28) tableta u PVC/PE/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Bonviva 150 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna filmom obložena tableta u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Bonviva 3 mg otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju (u napunjenoj štrcaljki)	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	Napunjena štrcaljka s 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Botox	liofilizat za pripremu injekcija za i.m. primjenu	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, Co Mayo, Irska	Staklena bočica od 10 ml s 1,4 mg liofilizata, u kutiji		DA	DA									
Brinerdin obložene tablete	obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Novartis Pharma Ltd., Švicarska	50 (5x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Brivuzost	tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlin, Njemačka	7 tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Bromergon tablete 2,5 mg	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Brufen 400 filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/Al ili PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Brufen 600 filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/Al ili PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Bubil šampon	šampon	AD JAKA 80 Radoviš, Radoviš, BJRM	60 ml šampona u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kutiji		DA		DA					DA			
Buscol dražeje	dražeje	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) dražeja u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Buscopan 10 mg obložene tablete	obložene tablete	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Reims, Cedex, Francuska	20 (1x20) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Byol 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u aluminijskoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIŠ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Byol 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta, u blister pakiranju, u aluminijskoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Byol 5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/AD) pakiranju, u aluminijskoj vrećici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Byol 5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta, u blister pakiranju, u aluminijskoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Ca-C 500 Sandoz	šumeće tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija za Novartis Consumer Health S.A., Nyon, Švicarska	10 šumećih tableta u Al-foliji u fioli, u kutiji		DA		DA				DA				
Caduet 10 mg/10 mg tablete	filmom obložene tablete	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (poliamid/aluminij/PVC) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Caduet 5 mg/10 mg tablete	filmom obložene tablete	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (poliamid/aluminij/PVC) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Caffetin Cold	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 (1x10) tableta u blister (PVC/TE/PVDC-AD) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Caffetin tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	12 (2x6) tableta u Al/PE strip pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Čaj za čišćenje Droga	biljni čaj za čišćenje	Droga Kolinska d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	1,8 g biljnog čaja u filter vrećici u papirnatom omotu, 20 filter vrećica u kutiji		DA						DA	DA			
Calcium Sandoz 10 % injekcije	otopina za injekciju za iv. i im. primjenu	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	10 ml otopine u staklenoj ampuli, 5 ampula u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Calciumvita C šumeće tablete	šumeće tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 šumećih tableta u aluminijskoj foliji u tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Calgel gel za desni	gel za desni	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznań, Poljska	10 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Calixta 15 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Calixta 30 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Calixta 45 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
CAMPTO 100 mg/5 ml	koncentrat za pripremu otopine za infuziju	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Bočica od smeđeg stakla s 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
CAMPTO 40 mg/2 ml	koncentrat za pripremu otopine za infuziju	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Bočica od smeđeg stakla s 2 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
CANCIDAS 50 mg prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prašak za koncentrat otopine za infuziju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Staklena bočica od 10 ml s praškom, u kutiji		DA	DA			DA						
CANCIDAS 70 mg prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prašak za koncentrat otopine za infuziju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Staklena bočica od 10 ml s praškom, u kutiji		DA	DA			DA						
Canesten 1 tableta za rodnicu 0,5 g	tableta za rodnicu	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	Jedna tableta za rodnicu u PA/Al/PVC/Al blister pakiranju i jedan aplikator, u kutiji		DA	DA									
Canesten 1 tableta za rodnicu 0,5 g/Canesten krema	tableta za rodnicu i krema	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	Jedna tableta za rodnicu u PA/Al/PVC/Al blister pakiranju, 20 g kreme u aluminijskoj tubi i aplikator, u kutiji		DA	DA									
Canesten 3 krema za rodnicu	krema za rodnicu	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	20 g kreme u aluminijskoj tubi i 3 aplikatora, u kutiji		DA	DA									
Canesten 3 tablete za rodnicu 0,2 g	tablete za rodnicu	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	3 (1x3) tablete za rodnicu u PA/Al/PVC/Al blister pakiranju i jedan aplikator, u kutiji		DA	DA									
Canesten 3 tablete za rodnicu 0,2 g / Canesten krema	tableta za rodnicu i krema	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	3 tablete za rodnicu u PA/Al/PVC/Al blister pakiranju, 20 g kreme u aluminijskoj tubi i aplikator, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Canesten krema	krema	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Canesten otopina	otopina (za vanjsku primjenu)	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	20 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Canesten prašak za kožu	prašak za kožu	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	30 g praška u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Canesten sprej za kožu, otopina	sprej za kožu, otopina	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	30 ml otopine u plastičnoj bočici s raspršivačem, u kutiji		DA	DA									
Canifug 1 % otopina	otopina za primjenu na koži	Dr. August Wolf GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	30 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici sa sprej aplikatorom, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 17 sleep safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 5 000 ml otopine s dovodnom cijevi, priključkom (sa zaštitnom kapičicom) koji se spaja na uređaj za dijalizu ("sleep safe cycler") te nastavkom za davanje propisanih lijekova, 2 plastične vrećice s 5 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 17 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 500 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapičicom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 17 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 000 ml otopine i praznom sabirnom vrećicom, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA			DA					
CAPD/DPCA 17 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 000 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapičicom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 17 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 500 ml otopine i praznom sabirnom vrećicom, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
CAPD/DPCA 18 sleep safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 5 000 ml otopine s dovodnom cijevi, priključkom (sa zaštitnom kapićom) koji se spaja na uređaj za dijalizu ("sleep safe cycler") te nastavkom za davanje propisanih lijekova, 2 plastične vrećice s 5 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 18 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 500 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapićom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 18 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 000 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapićom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 18 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 500 ml otopine i praznom sabirnom vrećicom, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA			DA					
CAPD/DPCA 18 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 000 ml otopine i praznom sabirnom vrećicom, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA			DA					
CAPD/DPCA 19 sleep safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 5 000 ml otopine s dovodnom cijevi, priključkom (sa zaštitnom kapićom) koji se spaja na uređaj za dijalizu ("sleep safe cycler") te nastavkom za davanje propisanih lijekova, 2 plastične vrećice s 5 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 19 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 000 ml otopine i praznom sabirnom vrećicom, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA			DA					
CAPD/DPCA 19 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 500 ml otopine i praznom sabirnom vrećicom, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
CAPD/DPCA 19 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 000 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapićom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 19 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 500 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapićom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 2 sleep safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 5 000 ml otopine s dovodnom cijevi, priključkom (sa zaštitnom kapićom) koji se spaja na uređaj za dijalizu ("sleep safe cycler") te nastavkom za davanje propisanih lijekova, 2 plastične vrećice s 5 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 2 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 000 ml otopine, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 2 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 000 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapićom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 3 sleep safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 5 000 ml otopine s dovodnom cijevi, priključkom (sa zaštitnom kapićom) koji se spaja na uređaj za dijalizu ("sleep safe cycler") te nastavkom za davanje propisanih lijekova, 2 plastične vrećice s 5 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 3 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 000 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapićom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
CAPD/DPCA 3 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 000 ml otopine, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
CAPD/DPCA 4 sleep safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 5 000 ml otopine s dovodnom cijevi, priključkom (sa zaštitnom kapicom) koji se spaja na uređaj za dijalizu ("sleep safe cycler") te nastavkom za davanje propisanih lijekova, 2 plastične vrećice s 5 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
CAPD/DPCA 4 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	4 plastične vrećice s 2 000 ml otopine, uložene u zaštitnu plastičnu vrećicu		DA		DA								
CAPD/DPCA 4 stay safe	otopina za peritonejsku dijalizu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Njemačka	Jedna plastična vrećica s 2 000 ml otopine s dovodnom cijevi, disk konektorom s kućištem i regulatorom za istjecanje otopine te priključkom za kateter (sa zaštitnom kapicom), sabirna vrećica s odvodnom cijevi za istjecanje te nastavci ("Injection Unit")		DA		DA								
Carbomed granule	granule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	50 g granula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA				DA				
Carbomed tablete	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju u kutiji	DA			DA				DA				
CARBOPLATIN EBEWE 150 mg/15 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	15 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								
CARBOPLATIN EBEWE 50 mg/5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								
Carboplatin Pliva 150	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	15 ml koncentrata u staklenoj bočici (smeđa ili bezbojna s gumenim čepom i aluminijskom kapicom s plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
Carboplatin Pliva 50	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 ml koncentrata u staklenoj bočici (smeđa ili bezbojna s gumenim čepom i aluminijskom kapicom s plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
Cardiopirin 100 mg gastrorezistentne tablete	želučanootporne tablete	Lannacher Heilmittel GmbH, Lannach, Austrija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Cardiopirin 50 mg gastrorezistentne tablete	želučanootporne tablete	Lannacher Heilmittel GmbH, Lannach, Austrija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
CARMOL kapi	kapi, otopina	Dr. A.&L. Schmidgall, Beč, Austrija	40 ml otopine u staklenoj bočici s plastičnom kapaljkom i plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Carvelol 12,5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica u suradnji s F. Hoffmann-La Roche Ltd, Basel, Švicarska	28 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Carvelol 25 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica u suradnji s F. Hoffmann-La Roche Ltd, Basel, Švicarska	28 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Carvelol 3,125 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u prozirnom PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Carvelol 6,25 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica u suradnji s F. Hoffmann-La Roche Ltd, Basel, Švicarska	28 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
CARVETREND tablete 12,5 mg	svaka tableta sadržava 12,5 mg karvedilola	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
CARVETREND tablete 25 mg	svaka tableta sadržava 25 mg karvedilola	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (1x28) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
CARVETREND tablete 3,125 mg	svaka tableta sadržava 3,125 mg karvedilola	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
CARVETREND tablete 6,25 mg	svaka tableta sadržava 6,25 mg karvedilola	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Casodex tablete 150 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka i AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Casodex tablete 50 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka; AstraZeneca UK Limited, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PVC/Al folija), u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Cedax kapsule 400 mg	kapsule	SIFI S.p.A., Acì S. Antonio, Catania, Italija	5 kapsula u strip pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Cedax prašak za pripremu suspenzije za oralnu primjenu 180 mg/5 ml	prašak za pripremu suspenzije za oralnu primjenu	SIFI S.p.A., Acì S. Antonio, Catania, Italija	15 g praška za pripremu 60 ml suspenzije za oralnu primjenu		DA	DA									
Cefaleksin 500 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	16 (1x16) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Cefaleksin prašak za oralnu suspenziju 250 mg/5 ml	prašak za oralnu suspenziju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Smeđa staklena bočica s aluminijskim navojnim zatvaračem	DA			DA								
Cefalexin Alkaloid 250 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju	prašak za oralnu suspenziju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	Smeđa staklena bočica s praškom za pripremu 100 ml suspenzije s aluminijskim zatvaračem i plastična mjerna žličica, u kutiji		DA		DA								
Cefalexin Alkaloid 500 mg kapsule	kapsule	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	16 (2x8) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Cefalin kapsule 500 mg	kapsule	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	16 kapsula (2x8) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Cefalin sirup 250 mg/5 ml	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	Staklena smeđa boca od 100 ml s plastičnim čepom i ROPP kapičicom		DA		DA								
Cefalin tablete 1 g	filmom obložene tablete	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	16 tableta (2x8) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Cefixim suspenzija	prašak za pripremu oralne suspenzije	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	53 g praška za pripremu 100 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Cefixim tablete	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Cefotaksim injekcije 1 g	prašak za pripremu otopine za injekciju	Farmal d.d., Ludbreg, Branitelja domovinskog rata 8, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Republika Slovenija	Jedna staklena bočica s 1,0 g praška, u kutiji	DA			DA								
Cefotaksim injekcije 2 g	prašak za pripremu otopine za injekciju	Farmal d.d., Ludbreg, Branitelja domovinskog rata 8, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Republika Slovenija	Jedna staklena bočica s 2,0 g praška, u kutiji	DA			DA								
Cefzil 250 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju	prašak za oralnu suspenziju	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	30 g praška za oralnu suspenziju u plastičnoj (HDPE) bočici od 60 ml i plastična žličica za doziranje, u kutiji	DA			DA								
Cefzil 500 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	10 (2x5) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Celebrex kapsule 200 mg	kapsule	Pharmacia Limited, Whalton Road, Morpeth, Northumberland NE613YA, Velika Britanija	10 kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
CellCept 250 mg kapsule	kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	100 (10x10) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
CellCept 500 mg tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	50 (5x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Cerezyme 200 U prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s praškom za koncentrat otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						DA
Cerezyme 400 U prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s praškom za koncentrat otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						DA
Cerson 5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Certican 0,1 mg tablete za oralnu suspenziju	tablete za oralnu suspenziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Certican 0,25 mg tablete	tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Certican 0,25 mg tablete za oralnu suspenziju	tablete za oralnu suspenziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Certican 0,5 mg tablete	tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Certican 0,75 mg tablete	tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Certican 1,0 mg tablete	tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA	DA				DA					
CETROTIDE 0,25 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	Bočica s praškom i šprica s otapalom, u kutiji		DA	DA									
CETROTIDE 3 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	Bočica s praškom i šprica s otapalom, u kutiji		DA	DA									
Champix tablete 0,5 mg/1 mg	filmom obložene tablete	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Njemačka	11 tableta od 0,5 mg u blister (Aclar/PVC//Al) pakiranju + 14 tableta od 1 mg u blister (Aclar/PVC//Al) pakiranju, u kartonskom ovitku		DA	DA		DA	DA						
Champix tablete 1 mg	filmom obložene tablete	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (Aclar/PVC//Al) pakiranju u kartonskom ovitku		DA	DA		DA	DA						
Chirocaine 2,5 mg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju/koncentrat za pripremu otopine za infuziju	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	10 polipropilenskih ampula s po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji		DA	DA									
Chirocaine 5 mg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju/koncentrat za pripremu otopine za infuziju	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	10 polipropilenskih ampula s po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Chirocaine 7,5 mg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju/koncentrat za pripremu otopine za infuziju	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	10 polipropilenskih ampula s po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji		DA	DA									
Chloramphenicol Krka mast za oči	mast za oči	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	5 g masti u tubi, u kutiji		DA		DA								
Cialis 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	4 tablete u blister (PVC/PE/Aclar/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Cialis 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	2 tablete u blister (PVC/PE/Aclar/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Cialis 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	4 tablete u blister (PVC/PE/Aclar/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Ciflox 250 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ciflox 500 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ciflox 750 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Cilazil 2,5 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) film tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Cilazil 5 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) film tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Cilazil plus	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (OPA/Al/PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Cilazil tablete 1 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) film tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Cilest tablete	tablete	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	21 (1x21) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
CIMOLAN kapsule	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
CIMOLAN P sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i plastična odmjerna žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA				DA				
CIMOLAN sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i plastična odmjerna žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA				DA				
Cinarizin forte 75 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	Kutija s 50 tableta u blister pakiranju (5x10)		DA		DA								
CINNABSIN	tablete	Deutsche Homöopathie - Union, DHU - Arzneimittel GmbH & Co.KG, Karlsruhe, Njemačka	100 (5x20) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Cipraxel 10 mg film-tablete	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Cipraxel 5 mg film-tablete	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Cipraxel, 10 mg film-tablete	film tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	Kutija s 28 tableta (blister pakiranje, 2x14 tbl.)		DA	DA									
Cipraxel, 5 mg film-tablete	film tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	Kutija s 28 tableta (blister pakiranje, 2x14 tbl.)		DA	DA									
Ciprinol filmom obložene tablete 250 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ciprinol filmom obložene tablete 500 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ciprinol koncentrat otopine za infuziju 100 mg/10 ml	koncentrat otopine za infuziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj ampuli, 5 ampula u plastičnom nosaču, u kutiji		DA		DA								
Ciprinol otopina za infuziju 100 mg/50 ml	otopina za infuziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	50 ml otopine za infuziju u staklenoj bočici (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnim zatvaračem/flip off), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Ciprinol otopina za infuziju 200 mg/100 ml	otopina za infuziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	100 ml otopine za infuziju u staklenoj bočici (s gumenim čepom i aluminijskim prstenom), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Ciprinol otopina za infuziju 400 mg/200 ml	otopina za infuziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	200 ml otopine za infuziju u staklenoj bočici (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnim zatvaračem/flip off), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Ciprobay 200 mg/100 ml otopina za infuziju	otopina za infuziju	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	100 ml otopine za infuziju u staklenoj boci, u kutiji		DA	DA									
Ciprobay 250 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	10 (1x10) filmom obloženih tableta u PP/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Ciprobay 400 mg/200 ml otopina za infuziju	otopina za infuziju	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	200 ml otopine za infuziju u staklenoj boci, u kutiji		DA	DA									
Ciprobay 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	10 (1x10) filmom obloženih tableta u PP/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Cipromed tablete 250 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Cipromed tablete 500 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Cipromed tablete 750 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Cisplatin Pliva 10	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Smeđa staklena bočica s 20 ml koncentrata (s gumenim čepom i aluminijskom kapičicom s plastičnim poklopcem), 10 bočica u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Cisplatin Pliva 10	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 smeđih staklenih bočica s po 20 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Cisplatin Pliva 50	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Cisplatin Pliva 50	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Smeđa staklena bočica sa 100 ml koncentrata (s gumenim čepom i aluminijskom kapicom s plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
Citalon 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Carl-Zeiß-Ring 3, Ismaning, Njemačka	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Citalon 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Carl-Zeiß-Ring 3, Ismaning, Njemačka	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Citalon 40 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Carl-Zeiß-Ring 3, Ismaning, Njemačka	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Citalon 100 mg/10 ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	5 ampula s 10 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Citalon 250 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Citalon 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Cjepivo protiv difterije i tetanusa za djecu (iznad 7 godina) i odrasle, adsorbirano, 1 doza	suspenzija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom ampulom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv difterije i tetanusa za djecu (iznad 7 godina) i odrasle, adsorbirano, 10 doza	suspenzija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 10 doza cjepiva (5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv difterije i tetanusa za djecu (iznad 7 godina) i odrasle, adsorbirano, 20 doza	suspenzija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 20 doza cjepiva (10 ml suspenzije)	DA									DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Cjepivo protiv difterije i tetanusa, adsorbirano, 1 doza	suspencija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom ampulom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv difterije i tetanusa, adsorbirano, 10 doza	suspencija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 10 doza cjepiva (5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano, 10 doza	suspencija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija sa 50 staklenih bočica s 10 doza cjepiva (5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano, 1 doza	suspencija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom ampulom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano, 20 doza	suspencija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 20 doza cjepiva (10 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv meningokoka grupe A i C polisaharidno, liofilizirano, 1 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica, smeđa, liofilizacijska, volumena 3,5 ml s 0,5 ml liofilizata za jednu dozu cjepiva + ampula volumena 2 ml s 0,5 ml otapala za jednu dozu cjepiva	DA									DA		
Cjepivo protiv meningokoka grupe A i C polisaharidno, liofilizirano, 10 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica, smeđa, liofilizacijska, volumena 5,5 ml s 0,5 ml liofilizata za deset doza cjepiva + ampula s 5 ml otapala za deset doza cjepiva	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila i rubele, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS, 1 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva (za 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 1 ampula s 0,5 ml otapala za Cjepivo protiv morbila i rubele, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila i rubele, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS, 10 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 10 doza liofiliziranog cjepiva (za 5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 5 ml otapala za Cjepivo protiv morbila i rubele, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila i rubele, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS, 5 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 5 doza liofiliziranog cjepiva (za 2,5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 2,5 ml otapala za Cjepivo protiv morbila i rubele, sterilne vode za injekcije	DA									DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Cjepivo protiv morbila, rubele i parotitisa, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS, RA 27/3, HDS i L-Zagreb, PF, 1 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva (za 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva) i 1 ampulom s 0,5 ml otapala za Cjepivo protiv morbila, rubele i parotitisa, sterilna voda za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila, rubele i parotitisa, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS; L-Zagreb, PF, 10 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 10 doza liofiliziranog cjepiva (za 5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 5 ml otapala za Cjepivo protiv morbila, rubele i parotitisa, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila, rubele i parotitisa, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS; L-Zagreb, PF, 5 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 5 doza liofiliziranog cjepiva (za 2,5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 2,5 ml otapala za Cjepivo protiv morbila, rubele i parotitisa, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS 1 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica s 1 dozom liofiliziranog cjepiva (za 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva) i 1 ampula s 0,5 ml otapala, sterilne vode za injekcije, u kartonskoj kutiji	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS 5 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	50 staklenih bočica s 5 doza liofiliziranog cjepiva (za 2,5 ml rekonstituiranog cjepiva), u kartonskoj kutiji, i 50 ampula s 2,5 ml otapala, sterilne vode za injekcije, u kartonskoj kutiji	DA									DA		
Cjepivo protiv morbila, živo, liofilizirano, Edmonston-Zagreb, HDS, 10 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	50 staklenih bočica s 10 doza liofiliziranog cjepiva (za 5 ml rekonstituiranog cjepiva), u kartonskoj kutiji, i 50 ampula s 5 ml otapala, sterilne vode za injekcije, u kartonskoj kutiji	DA									DA		
Cjepivo protiv parotitisa, živo, liofilizirano, L-Zagreb, PF, 1 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija sa staklenom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva protiv parotitisa (za 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 1 ampula s 0,5 ml otapala za cjepivo protiv parotitisa, sterilne vode za injekcije	DA									DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Cjepivo protiv parotitisa, živo, liofilizirano, L-Zagreb, PF, 10 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 10 doza liofiliziranog cjepiva protiv parotitisa (za 5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 5 ml otapala za cjepivo protiv parotitisa, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv rubele, živo, liofilizirano, RA 27/3, HDS, 1 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva protiv rubele (za 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 1 ampula s 0,5 ml otapala za cjepivo protiv rubele, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv rubele, živo, liofilizirano, RA 27/3, HDS, 10 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 10 doza liofiliziranog cjepiva protiv rubele (za 5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 5 ml otapala za cjepivo protiv rubele, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv rubele, živo, liofilizirano, RA 27/3, HDS, 5 doza	lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 staklenih bočica s 5 doza liofiliziranog cjepiva protiv rubele (za 2,5 ml rekonstituiranog cjepiva) + 50 ampula s 2,5 ml otapala za cjepivo protiv rubele, sterilne vode za injekcije	DA									DA		
Cjepivo protiv tetanusa, adsorbirano, 1 doza	suspenzija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom ampulom s 1 dozom cjepiva protiv tetanusa (0,5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv tetanusa, adsorbirano, 10 doza	suspenzija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 10 doza cjepiva protiv tetanusa (5 ml suspenzije)	DA									DA		
Cjepivo protiv tetanusa, adsorbirano, 20 doza	suspenzija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 20 doza cjepiva protiv tetanusa (5 ml suspenzije)	DA									DA		
Calciumfolinat Ebewe 100 mg/10 ml	otopina za injekciju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ampula od smeđeg stakla s 10 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Calciumfolinat Ebewe 30 mg/3 ml	otopina za injekciju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ampula od smeđeg stakla s 3 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Calciumfolinat Ebewe 50 mg/5 ml	otopina za injekciju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ampula od smeđeg stakla s 5 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Clarexid tablete 250 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 tableta u PVC/Al blisteru, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Clarexid tablete 500 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 tableta u PVC/Al blisteru, u kutiji	DA			DA								
Clarinase tablete s produljenim oslobađanjem 5 mg/120 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	10 tableta u PVC/PE/PCTFE//Al ili PVC/PCTFE//Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA					DA				
Claritine sirup 1 mg/ml	sirup	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	120 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Claritine tablete 10 mg	tablete	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	10 (1x10) tableta u PVC/PVDC//Al ili PVC/PCTFE//Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA					DA				
Clarosip 125 mg	granule za oralnu suspenziju	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Bijela plastična (polipropilen) cjevčica s granulama za oralnu suspenziju, zatvorena plastičnom (polipropilen) kapicom s gornje strane i regulatorom (porozne strukture) za kontrolu protjecanja suspenzije s donje strane, u zaštitnoj aluminijskoj vrećici		DA	DA				DA					
Clarosip 187,5 mg	granule za oralnu suspenziju	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Bijela plastična (polipropilen) cjevčica s granulama za oralnu suspenziju, zatvorena plastičnom (polipropilen) kapicom s gornje strane i regulatorom (porozne strukture) za kontrolu protjecanja suspenzije s donje strane, u zaštitnoj aluminijskoj vrećici		DA	DA				DA					
Clarosip 250 mg	granule za oralnu suspenziju	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Bijela plastična (polipropilen) cjevčica s granulama za oralnu suspenziju, zatvorena plastičnom (polipropilen) kapicom s gornje strane i regulatorom (porozne strukture) za kontrolu protjecanja suspenzije s donje strane, u zaštitnoj aluminijskoj vrećici		DA	DA				DA					
Clexane 10 000 i.j. anti-Xa/1,0 ml injekcije	otopina za injekciju (za sc. primjenu i iv. primjenu u hemodijalizi)	Aventis Intercontinental, Francuska i Aventis Pharma Le Trait, Francuska	2 staklene šprice s iglom (s po 1,0 ml otopine) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Clexane 2 000 i.j. anti-xa/0,2 ml injekcije	otopina za injekciju (za sc. primjenu i iv. primjenu u hemodijalizi)	Aventis Intercontinental, Maisons Alfort, Francuska; Aventis Pharma Le Trait, Le Trait, Francuska	2 staklene šprice s iglom (s po 0,2 ml otopine) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Clexane 4 000 i.j. anti-xa/0,4 ml injekcije	otopina za injekciju (za sc. primjenu i iv. primjenu u hemodijalizi)	Aventis Intercontinental, Maisons Alfort, Francuska; Aventis Pharma Le Trait, Le Trait, Francuska	2 staklene šprice s iglom (s po 0,4 ml otopine) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Clexane 6 000 i.j. anti-Xa/0,6 ml injekcije	otopina za injekciju (za sc. primjenu i iv. primjenu u hemodijalizi)	Aventis Intercontinental, Francuska i Aventis Pharma Le Trait, Francuska	2 staklene šprice s iglom (s po 0,6 ml otopine) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Clexane 8 000 i.j. anti-Xa/0,8 ml injekcije	otopina za injekciju (za sc. primjenu i iv. primjenu u hemodijalizi)	Aventis Intercontinental, Francuska i Aventis Pharma Le Trait, Francuska	2 staklene šprice s iglom (s po 0,8 ml otopine) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Climen	obložene tablete	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	Obložene tablete		DA	DA									
Clivarin 1 432	otopina za injekciju za sc. primjenu	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	10 (2x5) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,25 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Clivarin 1 750	otopina za injekciju za sc. primjenu	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	10 (5x2) šprica s iglom s po 0,25 ml otopine u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Clivarin 3 436	otopina za injekciju za sc. primjenu	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	10 (2x5) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,6 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Clivarin 5 153	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	10 (2x5) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,9 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Clopixol acuphase 50 mg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju za im. primjenu	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	5 ampula s po 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Clopixol depot 200 mg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju za im. primjenu	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	10 ampula s po 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Clopixol tablete 10 mg	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	50 tableta u polipropilenskom spremniku s posebno oblikovanim zatvaračem u kojem je pohranjen tekst upute		DA	DA									
Clopixol tablete 25 mg	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	50 tableta u polipropilenskom spremniku s posebno oblikovanim zatvaračem u kojem je pohranjen tekst upute		DA	DA									
Coaprovel 150 mg/12,5 mg	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Coaprovel 300 mg/12,5 mg	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Coaxil	obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	30 (1x30) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Coaxil	obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	60 (2x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Codeini phosphatis Alkaloid	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 (1x10) tableta u Al/PE//PE/Al strip pakiranju, u kutiji		DA		DA								
CO-Diovan film-tablete 160/12,5 mg	tablete s film ovojnicom	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
CO-Diovan film-tablete 160/25 mg	tablete s film ovojnicom	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
CO-Diovan film-tablete 80/12,5 mg	tablete s film ovojnicom	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Coldrex HotRem Blackcurrant	prašak za izradu otopine za oralnu primjenu	SmithKline Beecham S.A., Madrid, Španjolska	5 vrećica s 5 grama praška, u kutiji		DA	DA					DA				
Coldrex Junior	filmom obložene tablete	Famar S.A., Atena, Grčka	16 (2x8) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA					DA				
COLDREX JUNIOR sirup	oralna otopina	Wraffon Laboratories Ltd., Wraffon, Braunton, North Devon, Velika Britanija	160 ml oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim (PP) sigurnosnim zatvaračem i mjerna čašica od 20 ml, u kutiji		DA	DA					DA				
Coldrex MaxGrip Lemon	prašak za pripremu otopine za oralnu primjenu	SmithKline Beecham S.A., Madrid, Španjolska	5 vrećica sa 6,4 grama praška, u kutiji		DA	DA					DA				
Coldrex tablete	tablete	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Irska	12 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA					DA				
Combivir tablete	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija i GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska	60 (6x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
COMTAN 200 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharmaceuticals UK Limited, Horsham, West Sussex, Velika Britanija	30 filmom obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim (HDPP) zatvaračem, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Concerta 18 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	30 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i uložnim sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Concerta 36 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	30 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i uložnim sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Concerta 54 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	30 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i uložnim sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Concor 10	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Concor 5	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Concor Cor 1,25 mg	film tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	Kutija s 20 tableta (blister pakiranje, 2x10 tbl.)		DA	DA									
Concor Cor 2,5 mg	film tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	Kutija s 30 tableta (blister pakiranje, 3x10 tbl.)		DA	DA									
Contractubex gel	gel	Merz Pharma GmbH & Co KGaA, Frankfurt am Main, Njemačka	10 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Contral	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Controloc 20 mg tablete	želučanooporne tablete	Altana Pharma Oranienburg GmbH, Oranienburg, Njemačka	28 (2x14) želučanoopornih tableta u blister (OPA/Al/PE//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Controloc 40 mg tablete	želučanooporne tablete	Altana Pharma Oranienburg GmbH, Oranienburg, Njemačka	14 (1x14) želučanoopornih tableta u blister (OPA/Al/PE//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Controloc iv.	prašak za otopinu za injekciju	Altana Pharma AG, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Njemačka	Jedna staklena bočica s liofilizatom, u kutiji		DA	DA									
Copaxone 20 mg, prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Teva Pharmaceutical Industries Ltd., Kfar Saba, Izrael	28 (4x7) smeđih staklenih bočica s praškom i 28 (4x7) ampula s otapalom za otopinu za injekciju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domači	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Copaxone 20 mg/ml otopina za injekciju	otopina za injekciju, napunjena štrcaljka	Teva Pharmaceuticals Europe B.V., Mijadrecht, Nizozemska	Napunjena štrcaljka s 1 ml otopine za injekciju s iglom, u blister pakiranju, 28 (4x7) napunjenih štrcaljki u kutiji		DA	DA									
Copegus 200 mg	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	42 filmom obložene tablete u polietilenskoj bočici, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Cordarone 150 mg/3 ml injekcije	otopina za injekciju	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	6 ampula s po 3 ml otopine za injekcije, u kutiji		DA	DA									
Cordarone 200 mg tablete	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al folija) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Cordipin XL tablete 40 mg	tablete s prilagođenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PVD/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Cordipin XL tablete 40 mg	tablete s prilagođenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u (PVC/PVD/Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Corlontor 5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska; Servier (Irska) Industries Ltd., Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Irska; Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Anpharm S.A., ul. Annopol 6b, 03-236, Varšava, Poljska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
Corlontor 7,5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska; Servier (Irska) Industries Ltd., Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Irska; Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Anpharm S.A., ul. Annopol 6b, 03-236, Varšava, Poljska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u PVC/Al blisteru, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
CORTEF tablete 10 mg	tablete	Pantheon YM Inc., Toronto, Kanada i Pfizer Manufacturing Belgium, Puurs, Belgija	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Coryol tablete 12,5 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Coryol tablete 25 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Coryol tablete 3,125 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Coryol tablete 6,25 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Cosopt kapi za oči	kapi za oči, otopina	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	5 ml otopine u plastičnom spremniku OCUMETER PLUS, u kutiji		DA	DA									
Cozaar 100 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Cozaar 50 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Crestor 10 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister pakiranju od aluminijskog laminata i aluminijske folije, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Crestor 20 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister pakiranju od aluminijskog laminata i aluminijske folije, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Crestor 40 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (4x7) filmom obloženih tableta u blister pakiranju od aluminijskog laminata i aluminijske folije, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Crestor 5 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister pakiranju od aluminijskog laminata i aluminijske folije, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
CRINONE 8 % vaginalni gel	gel za rodnicu	M.Y. Healthcare Packaging Limited, Bedfordshire, Velika Britanija	1,45 g gela u plastičnom aplikatoru za jednokratnu primjenu, u zaštitnoj vrećici (papir/Al/PE), 15 vrećica u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
CRIXIVAN 100 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	180 kapsula u polietilenskom (HDPE) spremniku		DA	DA			DA						
Crixivan 200 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	360 kapsula u polietilenskom (HDPE) spremniku		DA	DA			DA						
CRIXIVAN 333 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	135 kapsula u polietilenskom (HDPE) spremniku		DA	DA			DA						
Crixivan 400 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	180 kapsula u polietilenskom (HDPE) spremniku		DA	DA			DA						
Crystacillin	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Cymbalta 30 mg tvrde želučanootporne kapsule	želučanootporne kapsule, tvrde	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španjolska	28 (2x14) kapsula u blister pakiranju (PVC/PE/PCTFE//Al), u kutiji		DA	DA			DA						
Cymbalta 60 mg tvrde želučanootporne kapsule	želučanootporne kapsule, tvrde	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španjolska	28 (2x14) kapsula u blister pakiranju (PVC/PE/PCTFE//Al), u kutiji		DA	DA			DA						
Cymevene prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Staklena bočica od 10 ml s praškom (za višeokratnu primjenu), u kutiji		DA	DA									
Dabroston 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
DACARBAZINE PLIVA 100	liofilizat za otopinu za injekciju ili infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Liofilizat u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom i aluminijskom kapičom s plastičnim poklopcem), 10 bočica u kutiji	DA			DA								
DACARBAZINE PLIVA 200	liofilizat za otopinu za injekciju ili infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Liofilizat u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom i aluminijskom kapičom s plastičnim poklopcem), 10 bočica u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Daktarin krema	krema	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	30 g kreme u tubi, u kutiji		DA		DA								
Daktarin oralni gel	oralni gel	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	40 g gela u tubi s priloženom odmjernom žličicom, u kutiji		DA		DA								
DALERON C granule za oralnu otopinu	granule za oralnu otopinu	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 vrećica po 5 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
DALERON C JUNIOR granule za oralnu otopinu	granule za oralnu otopinu	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 vrećica po 5 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
Dalsy sirup	sirup	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, I-04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	Smeđa polietilenska bočica sa 100 ml sirupa, u kutiji		DA	DA									
Dalsy sirup	sirup	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, I-04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	Smeđa polietilenska bočica sa 200 ml sirupa, u kutiji		DA	DA									
Danoptin tablete 100 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Aclar/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Danoptin tablete 25 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Aclar/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Danoptin tablete 50 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Aclar/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Danoptin tablete za oralnu suspenziju 5 mg	tablete za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Aclar/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Danoval kapsule 100 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	100 kapsula u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Darob	tablete	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	50 (5x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Darob mite	tablete	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	50 (5x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Dartelin 400 mg tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
DaTscan 74 MBq/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Amersham Health BV, Den Dolech 2, Eindhoven, NL 5612 AZ, Nizozemska	Staklena bočica od 10 ml s 5,0 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
DaTscan 74 MBq/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Amersham Health BV, Den Dolech 2, Eindhoven, NL 5612 AZ, Nizozemska	Staklena bočica od 10 ml s 2,5 ml otopine, u kutiji		DA	DA			DA						
Decapeptyl 0,1 mg	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka; Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausaz, Švicarska	7 šprica s po 1 ml otopine za injekcije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Decapeptyl CR	mikrokapsule za pripremu suspencije za injekcije za sc. Ili im. primjenu (sa sredstvom za suspendiranje)	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka; Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausaz, Švicarska	Jedna šprica s 172 mg mikrokapsula, jedna šprica s 1 ml sredstva za suspendiranje, jedan adapter i jedna igla, u kutiji		DA	DA									
Decortin 20	tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	10 (1x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Decortin 5	tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Deep Freeze Cold gel	gel	The Mentholatum Company Ltd, 1 Redwood Avenue, Peel Park Campus, East Kilbride, Velika Britanija	35 g gela u aluminijskoj tubi s plastičnim (HDPE) zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Deep Freeze sprej	sprej, otopina	The Mentholatum Company Ltd, 1 Redwood Avenue, Peel Park Campus, East Kilbride, Velika Britanija	200 ml (135 g) sprej otopine u metalnom spremniku (s PE cjevčicom i PP raspršivačem) s plastičnim (PP) zatvaračem		DA		DA				DA				
Deep heat rub krema	krema	The Mentholatum Company Ltd, 1 Redwood Avenue, Peel Park Campus, East Kilbride, Velika Britanija	15 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim (HDPE) zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Deep Heat sprej	sprej, otopina	The Mentholatum Company Ltd, 1 Redwood Avenue, Peel Park Campus, East Kilbride, Velika Britanija	150 ml sprej otopine u metalnom spremniku (s PE cjevčicom i PP raspršivačem) s plastičnim (HDPE) zatvaračem		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Deep relief gel	gel	The Mentholatum Company Ltd, 1 Redwood Avenue, Peel Park Campus, East Kilbride, Velika Britanija	100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Dentinox N	kapi, otopina za usnu sluznicu	Dentinox Gesellschaft für pharmazeutische Präparate Lenk & Schuppan, Berlin, Njemačka	10 g otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim umetkom-kapaljkom i zatvaračem, u kutiji		DA						DA				
Depakine Chrono 300 mg	filmom obložene tablete s prilagođenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	100 tableta (dva plastična spremnika s 50 tableta), u kutiji		DA	DA									
Depakine Chrono 500 mg	filmom obložene tablete s prilagođenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francuska	30 tableta u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA									
DEPAKINE CHRONOSPHERE 100 mg	granule s produljenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Francuska	30 vrećica s granulama, u kutiji		DA	DA									
DEPAKINE CHRONOSPHERE 1 000 mg	granule s produljenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Francuska	30 vrećica s granulama, u kutiji		DA	DA									
DEPAKINE CHRONOSPHERE 250 mg	granule s produljenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Francuska	30 vrećica s granulama, u kutiji		DA	DA									
DEPAKINE CHRONOSPHERE 500 mg	granule s produljenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Francuska	30 vrećica s granulama, u kutiji		DA	DA									
DEPAKINE CHRONOSPHERE 750 mg	granule s produljenim oslobađanjem	Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Francuska	30 vrećica s granulama, u kutiji		DA	DA									
Deprozel tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 30 tableta (blister pakiranje, 3x10 tableta)	DA			DA								
Deprozel tablete 30 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 30 tableta (blister pakiranje, 3x10 tableta)	DA			DA								
Dercome Clear	suspenzija za vanjsku primjenu na koži	Dr. August Wolf GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	100 g suspenzije u plastičnoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Detralex	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	30 (2x15) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Detrunorm obložene tablete 15 mg	obložene tablete	Apogepha Arzneimittel GmbH, Njemačka	30 (3x10) obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Dexamethason Krka otopina za injekcije	otopina za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	25 ampula (5x5) s po 1 ml otopine u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Dexamethason Krka tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Diane-35 dražeje	tablete sa šećernom ovojnicom	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	63 (3x21) tablete u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
DIANEAL PD1 otopina za peritonejsku dijalizu s 1,36 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine i 5x1 prazna vrećica (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici; uloženo u kartonsku kutiju		DA		DA								
DIANEAL PD1 otopina za peritonejsku dijalizu s 2,27 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine i 5x1 prazna vrećica (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici; uloženo u kartonsku kutiju		DA		DA								
DIANEAL PD1 otopina za peritonejsku dijalizu s 3,86 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine i 5x1 prazna vrećica (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici; uloženo u kartonsku kutiju		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 1,36 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	2x1 plastična vrećica s 5 000 ml otopine u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 1,36 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine s nastavcima i jednom praznom vrećicom (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 1,36 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	4x1 plastična vrećica s 2 500 ml otopine sa nastavcima i jednom praznom vrećicom (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 1,36 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 2,27 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine sa nastavcima i jednom praznom vrećicom (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 2,27 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 2,27 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	2x1 plastična vrećica s 5 000 ml otopine u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 2,27 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	4x1 plastična vrećica s 2 500 ml otopine sa nastavcima i jednom praznom vrećicom (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 3,86 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 3,86 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	4x1 plastična vrećica s 2 500 ml otopine sa nastavcima i jednom praznom vrećicom (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 3,86 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	2x1 plastična vrećica s 5 000 ml otopine u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Dianeal PD4 otopina za peritonejsku dijalizu s 3,86 % glukoze i elektrolitima	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5x1 plastična vrećica s 2 000 ml otopine s nastavcima i jednom praznom vrećicom (za istjecanje tekućine), u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Diaprel	tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	60 (3x20) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Diaprel MR	tablete s prilagodenim otpuštanjem	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irska	60 (2x30) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Diazepam Alkaloid 10 mg/2 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 staklenih ampula od smeđeg stakla s po 2 ml otopine (uložene u plastični uložak), u kutiji		DA		DA								
Diazepam Alkaloid 2 mg obložene tablete	obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici od 15 ml, u kutiji		DA		DA								
Diazepam Alkaloid 5 mg obložene tablete	obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici od 15 ml, u kutiji		DA		DA								
Diazepam Desitin 10 mg otopina za rektalnu primjenu	otopina za rektalnu primjenu	Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Njemačka	5 (5x1) plastičnih spremnika s po 2,5 ml otopine (s nastavkom za rektalnu primjenu) u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Diazepam Desitin 5 mg otopina za rektalnu primjenu	otopina za rektalnu primjenu	Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Njemačka	5 (5x1) plastičnih spremnika s po 2,5 ml otopine (s nastavkom za rektalnu primjenu) u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Diazepam Jadran 10 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Diazepam Jadran 2 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Diazepam Jadran 5 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Kutija s 30 (3x10) tableta u blister pakiranju	DA			DA								
Diclo Duo kapsule 75 mg	kapsule s prilagodenim oslobađanjem, tvrde	Temmler Werke GmbH, München, Njemačka	20 (2x10) kapsula u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Diclo Duo sprej 4 %	sprej za kožu, otopina	Pharbil Waltrop GmbH, Im Wirrigen 25, D-45731 Waltrop, Njemačka	Smeđa staklena bočica od 15 ml s 12,5 g otopine, s odmjernom pumpicom/nastavkom za raspršivanje i zaštitnom kapićom, u kartonskoj kutiji		DA		DA	DA		DA	DA				
DICLORAPID 75 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Astellas Pharma GmbH, München, Njemačka	10 (1x10) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Diclorapid 75 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Astellas Pharma GmbH, München, Njemačka	20 (2x10) kapsula PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Dicynone 250 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju za iv. i im. primjenu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 (2x5) ampula sa po 2 ml otopine u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
DIFETOIN	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o. Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	100 (10x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
DIFLUCAN 100 mg kapsule	kapsule	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	7 (1x7) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
DIFLUCAN 150 mg kapsule	kapsule	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	1 (1x1) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
DIFLUCAN 50 mg kapsule	kapsule	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	7 (1x7) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
DIFLUCAN otopina za infuziju	otopina za infuziju	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	100 ml otopine u staklenoj bočici za infuziju, u kutiji		DA	DA									
DIFLUCAN prašak za suspenziju 50 mg/7 ml	prašak za oralnu suspenziju	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	Plastična (HDPE) bočica od 60 ml (s plastičnim, sigurnosnim zatvaračem) s praškom za pripremu 35 ml suspenzije i plastična žličica za doziranje (od 5 ml), u kutiji		DA	DA									
Difterijski antitoksin (konjski) 10 000 i.j.	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 bočicom s 10 000 i.j. preparata	DA									DA		
Difterijski antitoksin (konjski) 10 000 i.j.	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 bočica s 10 000 i.j. preparata	DA									DA		
Digical tablete 80 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Dihalar tablete	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Novartis Pharma Ltd., Švicarska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Diklofenak retard 100 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Diklonat P gel	gel	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	DA			DA				DA				
Diltiazem Pliva 60 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	DA			DA								
Diltiazem Pliva 90 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	DA			DA								
Dimidril tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Dinamico tablete 100 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	1 (1x1) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Dinamico tablete 25 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	1 (1x1) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Dinamico tablete 50 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	1 (1x1) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Diovan 160 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Diovan 320 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Diovan 40 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Diovan 80 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Diprogenta krema	krema	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Diprogenta mast	mast	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	aluminijska tuba s 15 g masti, u kutiji		DA	DA									
Diprosalic losion	losion	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op- den-Berg, Belgija; Schering-Plough France, Hérouville-Saint-Clair, Francuska	30 ml losiona u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Diprosalic mast	mast	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Disoprivan 1 % propofolum	infuzijska emulzija	Fresenius Kabi AB, Stockholm, Švedska i AstraZeneca SpA, Caponago, Italija za AstraZeneca UK Ltd., Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	kutija s 5 ampula s 20 ml emulzije		DA		DA								
Disopyramide JADRAN	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	50 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Diuver tablete 10 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Diuver tablete 5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Dobutamin Admeda 250	otopina za infuziju	Wuelfing Pharma GmbH, Gronau, Njemačka	50 ml otopine za infuziju u staklenoj ampuli, 1 ampula u kutiji		DA		DA								
DOKSICIKLIN 100 mg kapsule	kapsule, tvrde	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	6 kapsula u bijeloj plastičnoj (PP) bočici od 50 ml sa sigurnosnim zatvaračem (PP/PE), u kutiji	DA			DA								
Dolokain gel	gel	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	25 g gela u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem (u zaštitnoj vrećici), u kartonskoj kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Dopamin Admeda 200	koncentrat otopine za infuziju	Wuelfing Pharma GmbH	5 staklenih ampula po 10,3 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji		DA		DA								
Dopamin Admeda 50	koncentrat otopine za infuziju	Wuelfing Pharma GmbH	5 staklenih ampula po 5,3 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji		DA		DA								
Dormicum 15 mg tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Dormicum 15 mg/3 ml injekcije	otopina za injekciju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	5 ampula s 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Dormicum 5 mg/1 ml injekcije	otopina za injekciju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	10 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Dormicum 7,5 mg tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Dotarem 0,5 mmol/ml	otopina za injekciju	Guerbet, Roissy CdG Cedex, Francuska	20 ml otopine u staklenoj bočici s gumenim čepom, u kutiji		DA	DA				DA					
Dotarem 0,5 mmol/ml	otopina za injekciju	Guerbet, Roissy CdG Cedex, Francuska	15 ml otopine u staklenoj bočici s gumenim čepom, u kutiji		DA	DA				DA					
Doxazin 2 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Doxazin 4 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
DOXORUBICIN EBEBEWE 10 mg/ 5 mg	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								
DOXORUBICIN EBEBEWE 50 mg/ 25 mg	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	25 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Doxorubicin Pliva injekcije 10 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Češka Republika	Bočica od 5 ml s 10 mg praška, s brombutil čepom i aluminijskom kapicom i prstenom, u kutiji		DA		DA								
Doxorubicin Pliva injekcije 50 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Češka Republika	Bočica od 25 ml s 50 mg praška, s brombutil čepom i aluminijskom kapicom i prstenom, u kutiji		DA		DA								
Doxorubicin-Teva 2 mg/ml	otopina za injekciju	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	Bezbojna staklena bočica (staklo tip I) s gumenim čepom (klorobutil guma) obloženim fluoropolimernim filmom, aluminijskim prstenom i polipropilenskim poklopcem s 5 ml otopine, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Doxorubicin-Teva 2 mg/ml	otopina za injekciju	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	Bezbojna staklena bočica (staklo tip I) s gumenim čepom (klorobutil guma) obloženim fluoropolimernim filmom, aluminijskim prstenom i polipropilenskim poklopcem s 25 ml otopine, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Dr. Theiss Mucoplant Eukaliptusov balzam S protiv prehlade	mast	Dr. Theiss Naturwaren GmbH, Homburg, Njemačka	50 g masti u smeđoj staklenoj bočici širokog grla, u kutiji		DA						DA	DA			
Dramina	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 tableta u Al/PVC blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	DA			DA				DA				
Driptane	tablete	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-les-Dijon, Francuska	60 (2x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Dulcolax čepići	čepići	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Firenca, Italija	6 čepića u aluminijskoj foliji, u kutiji		DA		DA				DA				
Dulcolax obložene tablete	obložene tablete	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Reims, Cedex, Francuska	30 (3x10) obloženih tableta u PVC/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Duodopa intestinalni gel	intestinalni gel	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Justus-von-Liebig-Straße 33, Neustadt, Njemačka	100 ml intestinalnog gela u plastičnoj (PVC) vrećici s plastičnom cijevi i nastavkom za pumpu, u tvrdj plastičnoj kazeti; 7 kazeta u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Duphaston	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska	42 (3x14) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Duphaston	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska	20 (1x20) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
DURACEF kapsule 250 mg	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	12 kapsula (2x6) u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
DURACEF kapsule 500 mg	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	12 kapsula (2x6) u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Duracef prašak za oralnu suspenziju 250 mg/5 ml	prašak za oralnu suspenziju	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	35 g praška za oralnu suspenziju u plastičnoj (HDPE) bočici od 60 ml i plastična žličica za doziranje, u kutiji	DA			DA								
Duracef topive tablete 1 g	tablete za otapanje	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	10 (2x5) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Durogesic transdermalni flaster 100 µg/h	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici), u kutiji		DA	DA									
Durogesic transdermalni flaster 12 µg/h	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici), u kutiji		DA	DA									
Durogesic transdermalni flaster 12 microg/h	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici), u kutiji		DA	DA									
Durogesic transdermalni flaster 25 µg/h	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici), u kutiji		DA	DA									
Durogesic transdermalni flaster 50 µg/h	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici), u kutiji		DA	DA									
Durogesic transdermalni flaster 75 µg/h	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici), u kutiji		DA	DA									
Dušični oksidul	medicinski plin	SOL S.p.A., Cremona, Italija i SOL S.p.A., Marcianise, Italija	10 ili 40 l dušikovog oksidula u čeličnim bocama pod tlakom od 50 bara		DA		DA								
Dušični oksidul	medicinski plin	Messer Croatia Plin d.o.o., Zaprešić, Industrijska 1, Republika Hrvatska	10 ili 40 l dušikovog oksidula u čeličnim bocama pod tlakom od 50 bara	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIŠ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Dysport	liofilizat za otopinu za injekciju	IPSEN BIOPHARM LIMITED, Wrexham, Velika Britanija	2 staklene bočice liofilizata za pripremu injekcije, u kutiji		DA								DA		
Dysport	liofilizat za otopinu za injekciju	IPSEN BIOPHARM LIMITED, Wrexham, Velika Britanija	Staklena bočica liofilizata za pripremu injekcije, u kutiji		DA								DA		
Ebixa 10 mg tablete	tablete s film-ovojnicom	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Ebixa 10 mg/g oralne kapi	otopina za oralne kapi	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	50 g otopine u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom i plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Ebrantil 25 iv.	otopina za injekciju	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	5 ampula s po 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ebrantil 30 kapsule	kapsule s produljenim oslobađanjem	Altana Pharma Oranienburg GmbH, Oranienburg, Njemačka	50 kapsula s produljenim oslobađanjem u plastičnoj bočici sa sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA									
Ebrantil 50 iv.	otopina za injekciju	Altana Pharma AG, Byk-Gulden StraÙe 2, Konstanz, Njemačka	5 ampula s po 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ebrantil 60 kapsule	kapsule s produljenim oslobađanjem	Altana Pharma Oranienburg GmbH, Oranienburg, Njemačka	50 kapsula s produljenim oslobađanjem u plastičnoj bočici sa sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA									
Ebrantil 90 kapsule	kapsule s produljenim oslobađanjem	Altana Pharma Oranienburg GmbH, Oranienburg, Njemačka	50 kapsula s produljenim oslobađanjem u plastičnoj bočici sa sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA									
Edemid forte 500 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Edemid forte 250 mg/10 ml injekcije	otopina za infuziju (koncentrat)	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	5 ampula s 10 ml otopine u plastičnom spremniku, u kutiji		DA		DA								
Edicin 0,5 g injekcije za intravensku infuziju	prašak za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	Jedna staklena bočica sa praškom za injekcije, u kutiji		DA		DA								
Edicin 1,0 g injekcije za intravensku infuziju	prašak za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	Jedna staklena bočica sa praškom za injekcije, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
EDRONAX tablete 4 mg	tablete	Pfizer Italia S.r.l., Marina De Tronto, Ascoli Piceno, Italija	60 (3x20) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Efectin ER kapsule 150 mg	kapsule s produljenim otpuštanjem	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irska	Kutija s 28 kapsula (blister pakiranje, 2x14 kapsula)		DA	DA									
Efectin ER kapsule 37,5 mg	kapsule s produljenim otpuštanjem	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irska	Kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)		DA	DA									
Efectin ER kapsule 75 mg	kapsule s produljenim otpuštanjem	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irska	Kutija s 28 kapsula (blister pakiranje, 2x14 kapsula)		DA	DA									
Efferalgan 1 g šumeće tablete	šumeće tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr. Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	8 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Efferalgan 150 mg supozitoriji	čepići	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Efferalgan 300 mg supozitoriji	čepići	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
EFFERALGAN 500 mg, šumeće tablete	šumeće tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska i Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	16 (4x4) šumećih tableta u strip (Al/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Efferalgan 80 mg supozitoriji	čepići	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Efferalgan otopina za djecu	otopina za oralnu primjenu	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	90 ml otopine u smeđoj plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
EFFERALGAN plus vitamin C, šumeće tablete	šumeće tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr. Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Efflumidex Liquifilm kapi za oči	kapi za oči, suspenzija	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, Co Mayo, Irska	5 ml suspenzije u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
EFOX tablete 250 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Efox tablete 500 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Eglonyl 100 mg/2 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji sa Sanofi-Aventis, Francuska	30 ampula od bezbojnog stakla s po 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Eglonyl 25 mg/5 ml otopina za oralnu uporabu	otopina za oralnu primjenu	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji sa Sanofi-Aventis, Francuska	120 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s dozatorom, u kutiji		DA		DA								
Eglonyl 50 mg kapsule	kapsule	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Eglonyl forte tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Skopje, BJRM u suradnji sa Sanofi-Aventis, Francuska	12 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Elaprase 2 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Shire Human Genetic Therapies AB, Danderyd, Švedska	Jedna staklena bočica (od 5 ml) s 3 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Elaprase 2 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Shire Human Genetic Therapies AB, Danderyd, Švedska	10 staklenih bočica (od 5 ml) s 3 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Elaprase 2 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Shire Human Genetic Therapies AB, Danderyd, Švedska	4 staklene bočice (od 5 ml) s 3 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
ELEVIT PRONATAL filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Rottendorf Pharma GmbH, Enningerloh, Njemačka	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Elidel 1 % krema 15 g	krema	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Elocom krema	krema	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Elocom losion	losion	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	20 ml losiona u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Elocom mast	mast	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Emadine kapi za oči	kapi za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	Bočica-kapaljka s 5 ml sterilne otopine, u kutiji		DA	DA									
Emend 125 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Jedna (1x1) kapsula u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Emend 125 mg tvrde kapsule / Emend 80 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Jedna kapsula od 125 mg u blister (Al/Al) pakiranju i 2 kapsule od 80 mg u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Emend 40 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	1 kapsula u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Emend 80 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	2 (1x2) kapsule u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Eminens 0,25 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	210 tableta u bijeloj plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji	DA			DA								
Eminens 0,5 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	21 tableta u bijeloj plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji	DA			DA								
Eminens 1 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	21 tableta u bijeloj plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji	DA			DA								
Eminens 2 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	21 tableta u bijeloj plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji	DA			DA								
Eminens 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	21 tableta u bijeloj plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Emselex 15 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Emselex 7,5 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Enap-H tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enap HL tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enap tablete 10 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enap tablete 20 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enap tablete 5 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enap-HL 20 tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enap-HL 20 tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Enazil 10	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Enazil 20	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
ENAZIL 5	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Enbrel 25 mg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Wyeth Pharmaceuticals, New Lane, Havant, Hampshire P092NG, Velika Britanija	Kutija s 4 staklene bočice s 25 mg liofiliziranog praška, 4 štrcaljke s iglom napunjene otapalom (voda za injekcije), 4 igle sa štitnikom, 4 adaptera za bočice i 8 jastučića natopljenih alkoholom		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Enbrel 25 mg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Wyeth Pharmaceuticals, New Lane, Havant, Hampshire P092NG, Velika Britanija	Kutija s 4 staklene bočice s 25 mg liofiliziranog praška, 4 štrcaljke s iglom napunjene otapalom (voda za injekcije) i 8 jastučića natopljenih alkoholom		DA	DA									
Enbrel 25 mg prašak za otopinu za injekciju	prašak za otopinu za injekciju	Wyeth Pharmaceuticals, New Lane, Havant, Hampshire P092NG, Velika Britanija	Kutija s 4 staklene bočice s 25 mg liofiliziranog praška i 8 jastučića natopljenih alkoholom		DA	DA									
ENCEPUR za djecu, cjepivo protiv virusnog srednjoeuropskog krpeljnog meningocefalitisa (inaktivirano, adsorbirano)	suspencija za im. primjenu	Chiron Behring GmbH & Co, Marburg, Njemačka	Kutija s 1 napunjenom štrcaljkom s iglom s 1 dozom cjepiva (0,25 ml suspencije)		DA								DA		
ENCEPUR za odrasle, cjepivo protiv virusnog srednjoeuropskog krpeljnog meningocefalitisa (inaktivirano, adsorbirano)	suspencija za im. primjenu	Chiron Behring GmbH & Co, Marburg, Njemačka	Kutija s 1 napunjenom štrcaljkom s iglom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml suspencije)		DA								DA		
Endoxan obložene tablete 50 mg	obložene tablete	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	50 (5x10) obloženih tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Endoxan prašak za otopinu za injekciju 1 g	prašak za otopinu za injekciju (za iv. primjenu)	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	Prašak za otopinu za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Endoxan prašak za otopinu za injekciju 200 mg	prašak za otopinu za injekciju za iv. primjenu	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	Prašak za otopinu za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Endoxan prašak za otopinu za injekciju 500 mg	prašak za otopinu za injekciju za iv. primjenu	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	Prašak za otopinu za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Engerix-B Dosis Adulta; Cjepivo protiv hepatitisa B za odrasle, rekombinantno	suspencija za im. primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s jednom napunjenom štrcaljkom s 1 ml cjepiva, s iglom i zaštitom za iglu		DA								DA		
Engerix-B Dosis Adulta; Cjepivo protiv hepatitisa B za odrasle, rekombinantno	suspencija za im. primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s 25 staklenih bočica s 1 ml cjepiva		DA								DA		
Engerix-B Dosis Paediatrica; Cjepivo protiv hepatitisa B za djecu, rekombinantno	suspencija za im. primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s 25 staklenih bočica s 0,5 ml cjepiva		DA								DA		
Engerix-B Dosis Paediatrica; Cjepivo protiv hepatitisa B za djecu, rekombinantno	suspencija za im. primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s jednom napunjenom štrcaljkom s 0,5 ml cjepiva, s iglom i zaštitom za iglu		DA								DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Epiramat tablete 100 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Epiramat tablete 200 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Epiramat tablete 25 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Epiramat tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Epirubicin Ebewe 10 mg/5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								
Epirubicin Ebewe 100 mg/50 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	50 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								
Epirubicin Ebewe 50 mg/25 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	25 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kutiji		DA		DA								
Epivir tablete 150 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	60 tableta u polietilenskoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Epoetal injekcije 2 000 i.j./ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna ampula u kutiji	DA		DA									
Epoetal injekcije 4 000 i.j./ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna ampula u kutiji	DA		DA									
Eprex 10 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	6 bočica s gumenim čepom s 1,0 ml otopine za injekciju, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Eprex 10 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	6 šprica s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 1,0 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Eprex 2 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	6 šprica s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,5 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Eprex 20 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	Napunjena štrcaljka (za jednokratnu upotrebu) s 0,5 ml otopine za injekcije, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Eprex 3 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	6 šprica s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Eprex 4 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	6 šprica s iglom (za jednokratnu upotrebu) s 0,4 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Eprex 40 000 injekcije	otopine za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	Bočica s gumenim čepom s 1 ml otopine za injekciju, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Eprex 40 000 injekcije	otopina za injekciju	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	Napunjena štrcaljka (za jednokratnu upotrebu) s 1,0 ml otopine za injekcije, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Equoral 100 mg	meka kapsula	IVAX-Pharmaceuticals s.r.o., Ostravská 29, Opava-Komárov, Češka Republika	50 (5x10) kapsula u Al/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Equoral 25 mg	meka kapsula	IVAX-Pharmaceuticals s.r.o., Ostravská 29, Opava-Komárov, Češka Republika	50 (5x10) kapsula u Al/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Equoral 50 mg	meka kapsula	IVAX-Pharmaceuticals s.r.o., Ostravská 29, Opava-Komárov, Češka Republika	50 (5x10) kapsula u Al/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Equoral otopina	oralna otopina	IVAX-Pharmaceuticals s.r.o., Ostravská 29, Opava-Komárov, Češka Republika	50 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici u zaštitnom spremniku, 1 plastična šprica od 4 ml, 1 plastična cjevčica za izvlačenje sadržaja bočice u zaštitnom plastičnom spremniku i 1 plastični sigurnosni zatvarač na navoj, u kartonskoj kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
ERAZON kapsule 10 mg	kapsule, tvrde	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) kapsula u blister (PVC -Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
ERAZON kapsule 20 mg	kapsule, tvrde	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) kapsula u blister (PVC -Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
ERAZON supozitoriji	čepići	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	10 (2x5) čepića u strip pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Erbitux 2 mg/ml otopina za infuziju	otopina za infuziju	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Njemačka	50 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA			DA						
Ergometrin Lek 0,2 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 filmom obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Ergometrin Lek 0,2 mg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 ampula s po 1 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Eritromicin 250 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	16 (1x16) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Esberitox N tablete	tablete	Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG, Salzgitter, Njemačka	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Esmeron	otopina za injekciju (za iv. primjenu)	N.V. Organon, Oss, Nizozemska	10 ml otopine za injekcije u staklenoj bočici s gumenim čepom, 10 staklenih bočica u kutiji		DA	DA									
Esmeron	otopina za injekciju (za iv. primjenu)	N.V. Organon, Oss, Nizozemska; ORGANON S.A., Usine Saint-Charles, Francuska	5 ml otopine za injekcije u staklenoj bočici s gumenim čepom, 12 staklenih bočica u kutiji		DA	DA									
Espumisan	kapsule, meke	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlin, Njemačka	25 (1x25) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Estracomb TTS	transdermalni flaster	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	4 transdermalna flastera Estraderm TTS 50 i 4 transdermalna flastera Estragest TTS 250/50 (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici Surlyn/Al), u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Estracyt	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska u suradnji s Pharmacia & Upjohn S.p.A., Milano, Italija	40 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Estraderm TTS 100	transdermalni flaster	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	6 (3x2) transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici Surlyn/Al), u kutiji		DA	DA									
Estraderm TTS 25	flaster	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	6 (3x2) transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici Surlyn/Al), u kutiji		DA	DA									
Estraderm TTS 50	transdermalni flaster	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	6 (3x2) transdermalnih flastera (pojedinačno pakirana u zaštitnoj vrećici Surlyn/Al), u kutiji		DA	DA									
Estrofem 1 mg	filmom obložene tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	28 tableta u plastičnom kalendarskom pakiranju (dispenszor s označenim danima u tjednu), u kutiji		DA	DA				DA					
Estrofem 2 mg	filmom obložene tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	28 tableta u plastičnom kalendarskom pakiranju (dispenszor s označenim danima u tjednu), u kutiji		DA	DA				DA					
Etambutol 400 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Etambutol Alkaloid	tabete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
ETOPOSIDE EBWE 100 mg/5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
ETOPOSIDE EBWE 1 000 mg/50 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	50 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
ETOPOSIDE EBWE 200 mg/10 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	10 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kartonskoj kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
ETOPOSIDE EBWE 50 mg/2,5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	2,5 ml koncentrata otopine u smeđoj staklenoj bočici (s gumenim čepom), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
EURAX emulzija	emulzija za kožu	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska	50 ml emulzije u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim umetkom za doziranje i plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
EURAX krema	krema	Novartis Consumer Health S.A., oute de l'Etraz, Nyon, Švicarska	20 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Euthyrox 100 tablete	tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	100 (4x25) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Euthyrox 150 tablete	tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	100 (4x25) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Euthyrox 25 tablete	tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	100 (4x25) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Euthyrox 50 tablete	tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	100 (4x25) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Evista 60 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španjolska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PE/Aclar//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Evra transdermalni flaster	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	9 flastera pojedinačno pakirana u zaštitnu vrećicu (papir/LDPE/Al-folija/LDPE) po tri pakirana u zajedničku transparentnu plastičnu vrećicu, u kutiji		DA	DA									
Evra transdermalni flaster	transdermalni flaster	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	3 flastera pojedinačno pakirana u zaštitnu vrećicu (papir/LDPE/Al-folija/LDPE) u zajedničkoj transparentnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA	DA									
Exforge 5 mg/160 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Exforge 5 mg/80 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
EXJADE 125 mg tablete za oralnu suspenziju	tablete za oralnu suspenziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
EXJADE 250 mg tablete za oralnu suspenziju	tablete za oralnu suspenziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
EXJADE 500 mg tablete za oralnu suspenziju	tablete za oralnu suspenziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Extraneal	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	4 plastične (PVC) vrećice Vialflex s 2 500 ml otopine, dovodnom/odvodnom cijevi (PVC), konektorom sa zaštitnom kapićom, nastavkom za davanje lijekova i sabirnom plastičnom Vialflex vrećicom (pojedinačno pakiranje u zaštitnoj plastičnoj vrećici), u kutiji		DA		DA			DA					
Extraneal	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5 plastičnih (PVC) vrećica Vialflex s 2 000 ml otopine, dovodnom/odvodnom cijevi (PVC), konektorom sa zaštitnom kapićom, nastavkom za davanje lijekova i sabirnom plastičnom Vialflex vrećicom (pojedinačno pakiranje u zaštitnoj plastičnoj vrećici), u kutiji		DA		DA			DA					
Extraneal	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	5 plastičnih (PVC) vrećica Vialflex s 2 000 ml otopine, konektorom sa zaštitnom kapićom i nastavkom za davanje lijekova (pojedinačno pakiranje u zaštitnoj plastičnoj vrećici), u kutiji		DA		DA			DA					
Ezetrol 10 mg	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u Aclar/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Fabrazyme 35 mg	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s praškom za koncentrat, u kutiji		DA	DA			DA						DA
Fabrazyme 5 mg	prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s praškom za koncentrat, u kutiji		DA	DA			DA						DA
Faktu čepići	čepići	Altana Pharma AG, Byk-Gulden-Straße 2, Konstanz, Njemačka	10 (2x5) čepića u strip pakiranju (PVC/PE), u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Faktu mast	mast	Altana Pharma AG, Byk-Gulden-Straße 2, Konstanz, Njemačka	20 g masti u aluminijskoj tubi i aplikator za rektalnu primjenu, u kutiji		DA		DA								
Famosan 20 mg	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	20 (1x20) tableta u blister pakiranju u kutiji		DA		DA								
Famosan 40 mg	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Farmorubicin PFS 10 mg injekcije (2 mg/ml)	otopina za iv. i intravezikalnu primjenu	Pfizer Italia S.r.l., Viale Pasteur 10, Nerviano Plant, Milano, Italija	Kutija s bočicom s 5 ml otopine		DA		DA								
Farmorubicin PFS 50 mg injekcije (2 mg/ml)	otopina za iv.ili intravezikalnu primjenu	Pfizer Italia S.r.l., Viale Pasteur 10, Nerviano Plant, Milano, Italija	Kutija s bočicom s 25 ml otopine		DA		DA								
Faslodex 250 mg/5 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju (u napunjenoj štrcaljki)	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	Jedna staklena štrcaljka s 5 ml otopine, sa sigurnosnim zatvaračem, u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Fastum Gel	gel	A. Menarini Manufacturing Logistic and Services S.r.l., Firenca, Italija	20 g gela u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Favora Eusin kapi	kapi, otopina	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Smeđa staklena bočica (10 ml) s plastičnim navojnim zatvaračem i nastavkom za kapanje, u kutiji	DA							DA	DA			
Favora Fitolax prašak	prašak	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	200 g praška u PP posudi s PE zatvaračem i dozirnim žličicom, u kutiji	DA							DA	DA			
Favora Orasept pastile	pastile	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) pastila u blister pakiranju, u kutiji	DA							DA	DA			
Favora Urosal kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 (2x25) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA							DA	DA			
Feiba TIM 4 immuno 1 000 FJ	liofilizat za pripremu otopine za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Kutija s bočicom s liofilizatom, bočicom s 20 ml vode za injekcije i setom za otapanje i injiciranje lijeka		DA									DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Feiba TIM 4 immuno 500 FJ	liofilizat za pripremu otopine za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Kutija s bočicom s liofilizatom, bočicom s 20 ml vode za injekcije i setom za otapanje i injiciranje lijeka		DA									DA	
Femara 2,5 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Femoston 1/10	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Veerweg 12, 8121 AA Olst, Nizozemska	28 (1x28) tableta (14 bijelih i 14 sivih) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Femoston 2/10	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Veerweg 12, 8121 AA Olst, Nizozemska	28 (1x28) tableta (14 ružičastih i 14 žutih) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Femoston Conti 1/5	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Veerweg 12, 8121 AA Olst, Nizozemska	28 (1x28) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Fenistil 0,1 % oralne kapi	oralne kapi (otopina)	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska	20 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s polietilenskom kapaljkom i polipropilenskim čepom, u kutiji		DA	DA									
Fenistil gel	gel	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska	Al-tuba s 30 g gela s polietilenskom kapičicom, u kutiji		DA	DA									
Fentanil M Lek 100 transdermalni flaster	transdermalni flaster	Hexal AG, Holzkirchen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u zaštitnoj vrećici (PE/Al/PE/papirnata folija), 5 flastera u kutiji		DA		DA								
Fentanil M Lek 25 transdermalni flaster	transdermalni flaster	Hexal AG, Holzkirchen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u zaštitnoj vrećici (PE/Al/PE/papirnata folija), 5 flastera u kutiji		DA		DA								
Fentanil M Lek 50 transdermalni flaster	transdermalni flaster	Hexal AG, Holzkirchen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u zaštitnoj vrećici (PE/Al/PE/papirnata folija), 5 flastera u kutiji		DA		DA								
Fentanil R Lek 100 transdermalni flaster	transdermalni flaster	Hexal AG, Holzkirchen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u zaštitnoj vrećici (PE/Al/PE/papirnata folija), 5 flastera u kutiji		DA		DA								
Fentanil R Lek 25 transdermalni flaster	transdermalni flaster	Hexal AG, Holzkirchen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u zaštitnoj vrećici (PE/Al/PE/papirnata folija), 5 flastera u kutiji		DA		DA								
Fentanil R Lek 50 transdermalni flaster	transdermalni flaster	Hexal AG, Holzkirchen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u zaštitnoj vrećici (PE/Al/PE/papirnata folija), 5 flastera u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
FENTANYL injekcije	otopina za injekciju za iv. primjenu	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	50 ampula s 10 ml otopine za injekcije, u kutiji		DA	DA									
FENTANYL injekcije	otopina za injekciju za iv. primjenu	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	50 ampula s 2 ml otopine za injekcije, u kutiji		DA	DA									
Ferrum Lek 100 mg tablete za žvakanje	tableta za žvakanje	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta za žvakanje u strip pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ferrum Lek 50 mg/5 ml sirup	sirup	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i odmjerna žličica (5 ml), u kutiji		DA		DA								
FERVEX	granule za oralnu otopinu	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	8 vrećica s po 13,100 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
FERVEX bez šećera	granule za oralnu otopinu	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	8 vrećica s po 4,950 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
FERVEX za djecu	granule za oralnu otopinu	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	8 vrećica s po 3,0 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
Fevarin	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals S.A.S., Châtillon-sur-Chalaronne, Francuska	15 (1x15) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
FINCAR 5 mg	filmom obložene tablete	Cipla Ltd, Bangalore, Indija	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Flixonase nazalni sprej	vodena suspenzija	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Burgos, Španjolska	120 doza suspenzije u staklenoj bočici s plastičnim dozatorom, u kutiji		DA	DA									
Flixotide 100 Diskus	prašak za inhaliranje	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija; Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francuska	60 doza praška u aluminijskoj blister-traci, u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Flixotide 125 Inhaler	aerosol za inhaliranje	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA, Poznań, Poljska; Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	Aluminijski spremnik s plastičnim nastavkom za usta koji sadržava 60 doza lijeka		DA	DA									
Flixotide 250 Diskus	prašak za inhaliranje	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija; Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	60 doza praška u aluminijskoj blister-traci, u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA									
Flixotide 250 Inhaler	aerosol za inhaliranje	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA, Poznań, Poljska; Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	Aluminijski spremnik s plastičnim nastavkom za usta koji sadržava 60 doza lijeka		DA	DA									
Flixotide 50 Inhaler	aerosol za inhaliranje	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznań, Poljska	120 doza (najmanje 10,0 g suspenzije) u aluminijskom spremniku s odmjernim ventilom u plastičnom raspršivaču, u kutiji		DA	DA									
Flixotide 500 Diskus	prašak za inhaliranje	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija; Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	60 doza praška u aluminijskoj blister-traci, u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA									
Flonidan 10 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Flonidan 5 mg/5 ml suspenzija	suspenzija za oralnu primjenu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	120 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici i plastična žličica, u kutiji		DA		DA								
Flosteron suspenzija za injekciju	suspenzija za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	5 ampula s po 1 ml suspenzije, u kutiji		DA		DA								
Fluacet gel	gel	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji	DA			DA								
Fluad suspenzija za injekciju u emulziji u napunjenoj štrcaljki cjepivo protiv gripe, inaktivirano (površinski antigeni) s adjuvansom MF59C.1	suspenzija za injekciju u emulziji u napunjenoj štrcaljki	Novartis Vaccines & Diagnostics S.r.l., Siena, Italija i Imunološki zavod d.d., Zagreb, Republika Hrvatska	Napunjena štrcaljka s iglom s 0,5 ml suspenzije, u kutiji		DA								DA		
Fluarix cjepivo protiv influence, inaktivirano, fragmentirano (bez konzervansa)	suspenzija za injekciju	Sächsisches Serumwerk Dresden NL der SmithKline Beecham Pharma GmbH & Co. KG, Njemačka	Kutija s 1 staklenom štrcaljkom s iglom s 1 dozom cjepiva od 0,5 ml		DA								DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Flucinom tablete 250 mg	tablete	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	100 (10x10) tableta u narančastom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Fluconax 100 mg kapsule	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	7 (1x7) kapsula u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Fluconax 150 mg kapsule	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Jedna kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Fluconax 200 mg kapsule	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	7 (1x7) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Fluconax 2 mg/1 ml otopina za iv. infuziju	otopina za iv. infuziju	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	100 ml otopine u staklenoj bočici za infuziju i plastični držač za infuzijsku bočicu, u kutiji	DA			DA								
Fluconax 50 mg kapsule	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	7 (1x7) kapsula u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Fludara	prašak za otopinu za injekcije ili infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji		DA	DA									
Fludara oral 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	20 (4x5) tableta u blister (PA/Al/PP//Al) pakiranju u plastičnoj (HDPE) bočici (150 ml) s plastičnim sigurnosnim zatvaračem		DA	DA				DA					
Fluimukan 100 mg granule za oralnu otopinu	granule za oralnu otopinu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 vrećica s po 5 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
Fluimukan 200 mg granule za oralnu otopinu	granule za oralnu otopinu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 vrećica s po 5 g granula, u kutiji		DA		DA				DA				
FLUIMUN, cjepivo protiv gripe (površinski antigen, inaktivirano)	suspencija za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica napunjena s 0,5 ml suspenzije za injekciju, 1 plastična štrcaljka, 1 igla za navlačenje suspenzije iz bočice (21Gx1"; inch) i 1 igla za primjenu lijeka (23Gx1 inch ili 25Gx1 inch ili 25Gx5/8 inch), u kutiji	DA									DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
FLUONATRIL 0,25 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	400 tableta u plastičnoj (PP) bočici sa zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
FLUONATRIL 1 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	250 tableta u plastičnoj (PP) bočici sa zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Fluorouracil Pliva injekcije 250 mg/5 ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih bočica s 5 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Fluorouracil Pliva injekcije 500 mg/10 ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica s 10 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Fluval kapsule 20 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 (2x7) kapsula u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Fluzepam kapsule 15 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Fluzepam kapsule 30 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Folacin	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 tableta u PE fioli, u kartonskoj kutiji	DA			DA								
Forane	inhalacijska tekućina	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Velika Britanija	Kutija s 100 ml tekućine u smeđoj staklenoj bočici		DA	DA									
Forteo 20 mikrograma/80 mikrolitara, otopina za injekcije u napunjenom pen injektoru	otopina za injekciju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	1 pen injektor s 3 ml otopine (750 µg teriparatida) u staklenom ulošku		DA	DA									
Fortral otopina za injekciju 30 mg/1 ml	otopina za injekciju	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji sa Sanofi, Francuska	10 ampula s po 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Fortral tablete 50 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji sa Sanofi, Francuska	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Fortrans prašak za oralnu otopinu	prašak za oralnu otopinu	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francuska	4 vrećice (LDPE/Al/papir) s po 73,69 g praška za oralnu otopinu, u kutiji		DA		DA								
Fortzaar	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) filmom obloženih tableta, u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Fosamax T	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Kutija s 4 tablete (blister pakiranje, 1x4 tbl.)		DA	DA				DA					
Fosavance tablete	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	4 (1x4) tablete u blister (Al/Al) pakiranju u kartonskom ovitku (s priloženom uputom), u kutiji		DA	DA			DA						
Fraxiparine 2 850 i.j. AXa/0,3 ml injekcije	injekcija za sc. primjenu	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	Kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,3 ml otopine		DA	DA									
Fraxiparine 3 800 i.j. AXa/0,4 ml injekcije	injekcija za sc. primjenu	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	Kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,4 ml otopine		DA	DA									
Fraxiparine 5 700 i.j. AXa/0,6 ml injekcije	injekcija za sc. primjenu	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	Kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,6 ml otopine		DA	DA									
Fraxiparine 7 600 i.j. AXa/0,8 ml injekcije	injekcija za sc. primjenu	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	Kutija s 10 štrcaljki s iglom s 0,8 ml otopine		DA	DA									
Fraxiparine 9 500 i.j. AXa/1 ml injekcije	injekcija za sc. primjenu	Glaxo Wellcome Production, Notre-Dame-de-Bondeville, Francuska	Kutija s 10 štrcaljki s iglom s 1 ml otopine		DA	DA									
Fromilid 250 tablete	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 tableta (2x7) u Al/PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Fromilid 500 tablete	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 tableta (2x7) u Al/PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Fromilid granule za oralnu suspenziju 125 mg/5 ml	granule za oralnu suspenziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	25 g granula za pripremu 60 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici i plastična šprica (od 5 ml) za oralno doziranje, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Fromilid uno tablete s produženim otpuštanjem 500 mg	tablete s produženim otpuštanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 (2x7) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Fromilid uno tablete s produženim otpuštanjem 500 mg	tablete s produženim otpuštanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	5 (1x5) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
FSME Immun inject, Cjepivo protiv virusnog krpeljnog meningoencefalitisa, inaktivirano	suspenzija za im. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Kutija s 1 napunjenom špricom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml susp), s iglom		DA								DA		
FSME-IMMUN 0,25 ml Junior	suspenzija za injekciju	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Napunjena štrcaljka s iglom s 1 dozom cjepiva od 0,25 ml, u kutiji		DA								DA		
Funzol kapsule 100 mg	kapsule	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	7 (1x7) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Funzol kapsule 150 mg	kapsule	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	Jedna (1x1) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Funzol kapsule 50 mg	kapsule	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	7 (1x7) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Fursemid 20 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	5 ampula po 2 ml otopine u plastičnom nosaču, u kutiji	DA			DA								
Fursemid 40 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	12 (1x12) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Fursemid 40 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Fursemid forte 500 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Gabalept kapsule 100 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Gabalept kapsule 300 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 (5x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Gabalept kapsule 400 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 (5x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Gadovist 1,0 mmol/ml injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	7,5 ml otopine u staklenoj šprici, 5 šprica pojedinačno pakiranih u blister pakiranje, u kutiji		DA	DA				DA					
Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	15 ml otopine u staklenoj bočici, 10 bočica u kutiji		DA	DA				DA					
Gammagard S/D 10 g	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku infuziju	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Bočica s liofilizatom, 1 bočica s 192 ml otapala, 1 sterilni set za otapanje liofilizata i 1 sterilni set za primjenu s filterom, u kutiji		DA									DA	
Gammagard S/D 2,5 g	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku infuziju	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgija	1 bočica s liofilizatom, 1 bočica s 50 ml otapala, 1 sterilni set za otapanje liofilizata i 1 sterilni set za primjenu s filterom, u kutiji		DA									DA	
Gammagard S/D 5 g	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku infuziju	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgija	1 bočica s liofilizatom, 1 bočica s 96 ml otapala, 1 sterilni set za otapanje liofilizata i 1 sterilni set za primjenu s filterom, u kutiji		DA									DA	
GANFORT kapi za oko	kapi za oko, otopina	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, Co Mayo, Irska	3 ml otopine u plastičnoj (LDPE) bočici (od 5ml) s nastavkom za kapanje i plastičnim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem, 1 bočica u kutiji		DA	DA			DA						
Garasone kapi za oko i uho	kapi za oko i uho	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	5 ml otopine u plastičnoj bočici (od 10 ml) s nastavkom za kapanje		DA	DA									
GARDASIL, suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv humanog papilomavirusa [tipova 6, 11, 16, 18] (rekombinantno, adsorbirano)	suspenzija za injekcije u napunjenoj štrcaljki	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Napunjena staklena štrcaljka (staklo tip 1) s 0,5 ml suspenzije za injekciju, sa zaštitnim mehanizmom za iglu i 2 igle, u kutiji		DA	DA		DA	DA				DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
GARDASIL, suspenzija za injekciju, cjepivo protiv humanog papilomavirusa [tipova 6, 11, 16, 18] (rekombinantno, adsorbirano)	suspenzija za injekciju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	1 staklena bočica (staklo tip 1) s 0,5 ml suspenzije, u kutiji		DA	DA		DA	DA				DA		
Gastal tablete pepermint	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	24 (4x6) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Gastal tablete spearmint	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	24 (4x6) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Gastal tablete višnja	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	24 (4x6) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Gastrografin otopina	otopina	Berlimed S.A., Madrid, Španjolska	100 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Gemzar 1 g prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	Jedna staklena bočica s liofilizatom, u kutiji		DA	DA									
Gemzar 200 mg prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	Jedna staklena bočica s liofilizatom, u kutiji		DA	DA									
Genotropin 5,3 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju (za sc. primjenu)	Pfizer Health AB, Stockholm, Švedska	5 dvodijelnih staklenih uložaka s liofilizatom (prednji odjeljak (I)) i otapalom (stražnji odjeljak (II)) u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA									
Gentamicin 120 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ampula s 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin 20 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ampula s 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin 40 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ampula s 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Gentamicin 80 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ampula s 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin injekcije 120 mg	otopina za injekciju	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	50 smeđih staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Gentamicin injekcije 120 mg/2 ml	otopina za injekciju	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	10 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin injekcije 40 mg	otopina za injekciju	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	50 smeđih staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Gentamicin injekcije 40 mg/2 ml	otopina za injekciju	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	10 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin injekcije 80 mg	otopina za injekciju	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	50 smeđih staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Gentamicin injekcije 80 mg/2 ml	otopina za injekciju	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	10 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin Jadran 120	otopina za injekciju	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 smeđih staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin Jadran 40	otopina za injekciju	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 smeđih staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Gentamicin Jadran 80	otopina za injekciju	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 smeđih staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Geokorton mast 20 g	mast	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	alumijska tuba s 20 g masti, u kutiji	DA			DA								
Geomycin	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	16 (2x8) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Geonistin	tablete za rodnicu	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	6 (2x3) tablete u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ginkgo film-tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA							DA	DA			
Glibenclamid Genericon 3,5 mg tablete	tablete	Genericon Pharma Ges.m.b.H, Lannach, Austrija	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Glibenclamid Genericon 3,5 mg tablete	tablete	Genericon Pharma Ges.m.b.H, Lannach, Austrija	120 (12x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Glivec 100 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma GmbH, Nürnberg, Njemačka	60 (6x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Glivec 100 mg kapsule	tvrde kapsule	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	120 (10x12) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Glivec 100 mg kapsule	kapsule	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	120 (10x12) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Glivec 400 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Pharma GmbH, Nürnberg, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Glivec 50 mg kapsule	kapsule	Novartis Pharma A.G., Basel, Švicarska	30 (3x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Glivec 50 mg kapsule	tvrde kapsule	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
GlucaGen HypoKit	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska	Jedna staklena bočica s liofilizatom i 1 staklena šprica s iglom (1 ml otapala), u plastičnoj kutiji		DA	DA									
Glucobay 100 mg tablete	tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	30 tableta (2x15) u blister pakiranju (polipropilen/Al), u kutiji		DA	DA									
Glucobay 50 mg tablete	tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	30 (2x15) tableta u blister pakiranju (polipropilen/Al), u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Glucomerck 1 000 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s., Centre de Production de Semoy, 2 rue du Pressoir Vert - 45400 Semoy, Francuska; Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, 64293 Darmstadt, Njemačka	60 (4x15) filmom obloženih tableta u prozirnóm blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Glucomerck 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s., Centre de Production de Semoy, 2 rue du Pressoir Vert - 45400 Semoy, Francuska; Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, 64293 Darmstadt, Njemačka	100 (5x20) filmom obloženih tableta u prozirnóm blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Glucomerck 850 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s., Centre de Production de Semoy, 2 rue du Pressoir Vert - 45400 Semoy, Francuska; Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, 64293 Darmstadt, Njemačka	30 (2x15) filmom obloženih tableta u prozirnóm blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Glucophage 1 000 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s./Centre de Production de Semoy, Francuska Merck KGaA, Njemačka	30 (3x10) filmom obloženih tableta u prozirnóm blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Glucophage 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s./Centre de Production de Semoy, Francuska Merck KGaA, Njemačka	50 (5x10) filmom obloženih tableta u prozirnóm blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Glucophage 850 mg tablete	filmom obložene tablete	Merck Sante s.a.s., Lyon CEDEX 08, Francuska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Glucovance 500 mg/ 2,5 mg tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s., 2 rue du Pressoir Vert - 45400 Semoy, Francuska	30 (2x15) tableta, u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Glucovance 500 mg/ 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Merck SANTE s.a.s., 2 rue du Pressoir Vert - 45400 Semoy, Francuska	30 (2x15) tableta, u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Gluformin tablete 850 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Gluformin tablete 1 g	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (2x15) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Glukosalina I otopina za intravensku infuziju, 100 ml	otopina za intravensku infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml otopine u infuzijskoj boci s gumenim ÷epom sa zaštićenom aluminijskom kapićom s plastićnim poklopcem (10 boca sa dr÷aćima, u kartonskoj kutiji)	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Glukosalina I otopina za intravensku infuziju, 250 ml	otopina za intravensku infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml otopine u infuzijskoj boci s gumenim čepom sa zaštićenom aluminijskom kapičom s plastičnim poklopcem (10 boca sa držačima, u kartonskoj kutiji)	DA			DA								
Glukosalina I otopina za intravensku infuziju, 500 ml	otopina za intravensku infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u infuzijskoj boci s gumenim čepom sa zaštićenom aluminijskom kapičom s plastičnim poklopcem (10 boca sa držačima, u kartonskoj kutiji)	DA			DA								
Glukosalina III otopina za intravensku infuziju	otopina za intravensku infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u infuzijskoj boci s gumenim čepom sa zaštićenom aluminijskom kapičom s plastičnim poklopcem (10 boca sa držačima, u kartonskoj kutiji)	DA			DA								
Glukoza 10 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Glukoza 10 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	1 000 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Glukoza 10 % otopina za intravensku infuziju, 100 ml	otopina za infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml otopine u staklenoj boci	DA			DA								
Glukoza 10 % otopina za intravensku infuziju, 250 ml	otopina za infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml otopine u staklenoj boci	DA			DA								
Glukoza 10 % otopina za intravensku infuziju, 500 ml	otopina za infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u staklenoj boci	DA			DA								
Glukoza 10 % Pliva otopina za infuziju	otopina za iv. infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	12 PVC vrećica s 500 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Glukoza 10 % Pliva otopina za infuziju 250 ml	otopina za iv. infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml otopine u staklenoj, infuzijskoj boci s gumenim čepom i kombi kapičom za infuzije (10 boca s polietilenskim držačem u kutiji)	DA			DA								
Glukoza 10 % Pliva otopina za infuziju 500 ml	otopina za iv. infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih boca s 500 ml otopine, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Glukoza 5 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	30 plastičnih vrećica Viaflo s 250 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Glukoza 5 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	10 plastičnih vrećica Viaflo s 1 000 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Glukoza 5 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	50 plastičnih vrećica Viaflo s 50 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Glukoza 5 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	50 plastičnih vrećica Viaflo sa 100 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Glukoza 5 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	20 plastičnih vrećica Viaflo s 500 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Glukoza 5 %	otopina za infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u staklenoj boci	DA			DA								
Glukoza 5 %	otopina za infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml otopine u staklenoj boci	DA			DA								
Glukoza 5 %	otopina za infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml otopine u staklenoj boci	DA			DA								
Glukoza 5 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	1 000 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Glukoza 5 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	250 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Glukoza 5 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Glukoza 5 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	100 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (20 boca u kutiji)		DA		DA								
Glukoza 5 % Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u PVC vrećici, s nastavkom za istjecanje otopine (zatvoren kombiflack čepom) i nastavkom za aplikaciju lijeka, 12 vrećica u kutiji	DA			DA								
Glukoza 5 % Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u staklenoj boci za infuziju, s gumenim čepom i zaštitnom kapicom, 10 boca u kutiji	DA			DA								
Glurenorm 30 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Ellas A.E., Atena, Grčka	60 (6x10) tableta u bijelom blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
GONAL-f 1 050 i.j./1,75 ml	prašak i otapalo (u šprici) za otopinu za injekciju	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Bočica s praškom i 1 šprica s 2 ml otapala, u kutiji		DA	DA			DA						
GONAL-f 300 i.j./0,5 ml	otopina za injekciju, u pen-štrcaljki	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Pen-štrcaljka s 0,5 ml otopine (u staklenom ulošku od 3 ml) i 5 igala u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA			DA						
GONAL-f 450 i.j./0,75 ml	prašak i otapalo (u šprici) za otopinu za injekciju	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Bočica s praškom i 1 šprica s 1 ml otapala, u kutiji		DA	DA			DA						
GONAL-f 450 i.j./0,75 ml	otopina za injekciju, u pen-štrcaljki	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Pen-štrcaljka s 0,75 ml otopine (u staklenom ulošku od 3 ml) i 7 igala u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA			DA						
GONAL-f 75 i.j.	prašak i otapalo (u šprici) za otopinu za injekcije	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Bočica s praškom i 1 šprica s 1 ml otapala, u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA			DA						
GONAL-f 900 i.j./1,5 ml	otopina za injekciju, u pen-štrcaljki	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Pen-štrcaljka s 1,5 ml otopine (u staklenom ulošku od 3 ml) i 14 igala u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA			DA						
Gopten 0,5 mg kapsule	kapsule	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	50 (5x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Gopten 2 mg kapsule	kapsule	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Gopten 4 mg kapsule	kapsule	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Grippostad C	kapsule	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	20 (2x10) kapsula u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Grippostad sirup za noć	sirup	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	90 ml sirupa u staklenoj bočici s plastičnim sigurnosnim zatvaračem (bijeli PP/PE), u kutiji		DA		DA				DA				
Grippostad vrući napitak	šumeći prašak	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	10 vrećica (Al/papir/PE) s po 5,0 g praška, u kutiji		DA		DA				DA				
Haemate P 500	prašak i otapalo za otopinu za injekciju/infuziju	ZLB Behring GmbH, Emil-von- Behring Str. 76, Marburg, Njemačka	Staklena bočica s praškom, staklena bočica s 10 ml vode za injekcije, 1 set za prijenos i 1 filter za jednokratnu upotrebu, u kutiji		DA									DA	
Haldol depo otopina za injekciju 50 mg/1 ml	uljna otopina za injekciju za im. primjenu	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	5 smeđih ampula (u blister pakiranju) s po 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Haldol oralne kapi 10 mg/1 ml	oralne kapi	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	30 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Haldol oralne kapi 2 mg/1 ml	oralne kapi	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Haldol otopina za injekciju 5 mg/1 ml	otopina za injekciju za im. i iv. primjenu	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	10 (2x5) ampula u blister pakiranju s po 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Haldol tablete 10 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	30 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Haldol tablete 2 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	25 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Halea 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Halea 50 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Heferol	kapsule	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 kapsula u bočici, u kutiji		DA		DA								
Helicobacter test INFAI za infracrvenu spektroskopiju	prašak za oralnu primjenu	INFAI Institut für Biomedizinische Analytik & NMR Imaging GmbH, Bochum, Njemačka	75 mg 13 C-uree u polistirenskom spremniku zatvorenom polietilenskim "snap" zatvaračem; pribor za uzimanje i prijenos uzoraka izdahnutog zraka (4 staklene "vacutainer" epruvete ili plastične "vacuette" od 10 ml i 1 savitljiva slamka), uloženi u kutiju		DA	DA			DA						
Helicobacter test INFAI za infracrvenu spektroskopiju	prašak za oralnu otopinu	INFAI Institut für Biomedizinische Analytik & NMR Imaging GmbH, Bochum, Njemačka	50 polistirenskih spremnika zatvorenih polietilenskim "snap" zatvaračem s po 75 mg 13C-uree s dodatnim priborom za uzimanje i prijenos uzoraka izdahnutog zraka, 50x2 vrećice s plastičnim nastavkom i 50x1 savitljiva plastična slamčica, u kutiji		DA	DA			DA						
Helicobacter test INFAI za masenu spektrometriju	prašak za oralnu otopinu	INFAI Institut für Biomedizinische Analytik & NMR Imaging GmbH, Bochum, Njemačka	75 mg 13 C-uree u polistirenskom spremniku zatvorenom polietilenskim "snap" zatvaračem; pribor za uzimanje i prijenos uzoraka izdahnutog zraka (4 staklene "vacutainer" epruvete ili plastične "vacuette" od 10 ml i 1 savitljiva slamka), uloženi u kutiju		DA	DA			DA						
Hemofil M 250 i.j. ljudski čimbenik zgrušavanja krvi VIII, monoklonalno pročišćen	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za iv. primjenu (injekcija/infuzija)	Baxter S.A., Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom i staklena bočica s 10 ml otapala, sterilna dvostruka igla za otapanje, sterilna filter igla, sterilni mini set za infuziju, sterilna šprica od 10 ml za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Hemofil M 500 i.j. ljudski čimbenik zgrušavanja krvi VIII, monoklonalno pročišćen	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za iv. primjenu (injekcija/infuzija)	Baxter S.A., Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom i staklena bočica s 10 ml otapala, sterilna dvostruka igla za otapanje, sterilna filter igla, sterilni mini set za infuziju, sterilna šprica od 10 ml za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Hemofil M 500 i.j. ljudski čimbenik zgrušavanja krvi VIII, monoklonalno pročišćen	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za iv. primjenu (injekcija/infuzija)	Baxter S.A., Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom i staklena bočica s 10 ml otapala, sterilna dvostruka igla za otapanje, sterilna filter igla, sterilni mini set za infuziju, sterilna šprica od 10 ml za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Hepan gel	gel	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Kutija s 50 g gela u Al-tubi	DA			DA				DA				
Hepan krema	krema	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Kutija s 50 g kreme u Al-tubi	DA			DA				DA				
HEPARIN injekcije	otopina za injekciju (za sc. i iv. primjenu)	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	5 ml otopine u staklenoj bočici (s gumenim čepom i aluminijskom kapićom), 10 bočica u kutiji	DA			DA								
Heptanon injekcije	otopina za injekciju za im. i sc. primjenu	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 ampula s po 1 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Heptanon kapi	oralne kapi, otopina	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim nastavkom za kapanje, u kutiji	DA			DA								
Heptanon otopina	oralna otopina	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml otopine u smeđoj staklenoj boci (125 ml) s aluminijskim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Heptanon tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
HERCEPTIN 150 mg prašak za koncentrat otopine za infuziju	prašak za koncentrat otopine za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena bočica s praškom, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Hermes Cevitt limun	šumeći prašak	Hermes Arzneimittel GmbH, München, Njemačka	20 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi		DA		DA				DA				
Hermes Cevitt naranča	šumeći prašak	Hermes Arzneimittel GmbH, München, Njemačka	20 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi		DA		DA				DA				
Herplex 400 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	35 (7x5) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Herplex 400 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	35 (7x5) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Herplex krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	2 g kreme u tubi, u kutiji	DA			DA				DA				
Hiberix cjepivo protiv haemophilus influenzae tip b, glikokonjugirano	liofilizat	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s jednom bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva i 1 štrcaljkom s otapalom i 2 igle		DA								DA		
Hiramicin	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 (1x5) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Holyplant Purgal tablete	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA							DA	DA			
Holyplant Sena čaj	biljni čaj	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	50 g čaja u polipropilenskoj prozirnoj vrećici, u kutiji	DA							DA	DA			
Holyplant Septogal oriblete	oriblete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	30 (3x10) oribleta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Humaject M3 (30/70) 100 i.j./ml (3,0 ml)	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora za jednokratnu primjenu sa staklenim ulošcima s po 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Humaject N 100 i.j./ml (3,0 ml)	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora za jednokratnu primjenu sa staklenim ulošcima s po 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Humaject R 100 i.j./ml (3,0 ml)	otopina za injekciju za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora za jednokratnu primjenu sa staklenim ulošcima s po 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Humalog 100 i.j./ml uložak (3,0 ml)	otopina za injekciju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 uložaka s 3 ml otopine u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Humalog Mix25 100 i.j./ml (uložak s 3,0 ml suspenzije)	suspenzija za injekciju	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francuska i Lilly S.A., Alcobendas-Madrid, Španjolska	5 staklenih uložaka s 3,0 ml suspenzije za primjenu s pen injektorom, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Humalog Mix25 Pen 100 i.j./ml	suspenzija za injekciju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora sa staklenim uloškom s 3,0 ml suspenzije, u kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Humalog Mix50 100 i.j./ml (uložak s 3,0 ml suspenzije)	suspenzija za injekciju	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francuska i Lilly S.A., Alcobendas-Madrid, Španjolska	5 staklenih uložaka s 3,0 ml suspenzije za primjenu s pen injektorom, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Humalog Mix50 Pen 100 i.j./ml	suspenzija za injekciju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora sa staklenim uloškom s 3,0 ml suspenzije, u kutiji		DA	DA			DA						
Humalog Pen 100 i.j./ml (3 ml)	otopina za injekciju	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora sa staklenim uloškom s 3 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Human albumin 20 % immuno 50 ml	otopina za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Kutija s 1 bočicom s 50 ml otopine		DA									DA	
Human albumin 20 % Octapharma 100 ml	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija i Octapharma SA, Lingolsheim, Francuska	Jedna staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	
Human albumin 20 % Octapharma 100 ml	otopina za intravensku primjenu	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina sa 100 ml		DA									DA	
Human albumin 20 % Octapharma 50 ml	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija i Octapharma SA, Lingolsheim, Francuska	Jedna staklena bočica s 50 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	
Human albumin 20 % Octapharma 50 ml	otopina za intravensku primjenu	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina s 50 ml		DA									DA	
Human albumin 5 % immuno 250 ml	otopina za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Kutija s 1 bočicom s 250 ml otopine		DA									DA	
Human albumin 5 % Octapharma 100 ml	otopina za intravensku primjenu	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina sa 100 ml		DA									DA	
Human albumin 5 % Octapharma 100 ml	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Jedna staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	
Human albumin 5 % Octapharma 250 ml	otopina za intravensku primjenu	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Papirnata kutija s 1 staklenom bočicom s otopinom ljudskog albumina s 250 ml		DA									DA	
Human albumin 5 % Octapharma 250 ml	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	Jedna staklena bočica s 250 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Humatrope 12 mg	liofilizat za injekcije	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	Jedan uložak s liofilizatom, 1 šprica s 3,15 ml otapala i provodnik za otapalo, u kutiji		DA	DA									
Humatrope 6 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekcije	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	Jedan uložak s liofilizatom i 1 šprica s otapalom i iglom s plastičnim štitnikom, u kutiji		DA	DA									
Humira otopina za injekciju	otopina za injekciju	Abbott Biotechnology Deutschland GmbH, Max-Planck-Ring 2, Wiesbaden, Njemačka	Napunjena staklena štrcaljka s 0,8 ml otopine i 1 alkoholom natopljen tufper, u blister pakiranju		DA	DA									
Humulin M3 (30/70) 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)	suspencija za injekciju za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 (1x5) uložaka s po 3 ml suspencije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Humulin M3 Pen 100 i.j./ml	suspencija za injekcije za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora sa staklenim uloškom s po 3 ml suspencije, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Humulin N 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)	suspencija za injekciju za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 (1x5) uložaka s po 3 ml suspencije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Humulin N Pen 100 i.j./ml	suspencija za injekcije za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 injektora sa staklenim uloškom s po 3 ml suspencije, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Humulin R 100 i.j./ml (uložak 3,0 ml)	otopina za injekciju za sc. primjenu	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francuska	5 (1x5) uložaka s po 3 ml otopine u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
HUSTAGIL	otopina za oralnu primjenu	Dentinox Gesellschaft für pharmazeutische Präparate Lenk & Schuppan, Berlin, Njemačka	150 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kutiji		DA						DA	DA			
Hycantin	liofilizat za pripremu infuzije	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, West Sussex, Velika Britanija i GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Parma, Italija	5 staklenih bočica od 5 ml s liofilizatom, u kutiji		DA	DA									
Hydrocycilin	mast	Galenika a.d., Beograd - Zemun, Srbija	5 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Hyperici Aktiv granule	granule	Cedevita d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	15 vrećica (papir/Al/PE) s 5 g, u kutiji	DA							DA	DA			
HYPNOMIDATE	otopina za injekciju	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	5 ampula s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Hyzaar	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) filmom obloženih tableta, u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Ibuprofen 100 mg/5 ml oralna suspenzija	oralna suspenzija	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 ml suspenzije u smeđoj, staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Ibuprofen 400 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ibuprofen 600 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ibuprofen 800 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 tableta u bijeloj bočici od polietilena (PE), zatvorena PE navojnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Ibuprofen gel	gel	The Mentholatum Company Ltd, 1 Redwood Avenue, Peel Park Campus, East Kilbride, Velika Britanija	50 g gela u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Ibuprofen obložene tablete 200 mg	obložene tablete	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ibuprofen obložene tablete 400 mg	obložene tablete	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ibuprofen retard 800 mg tablete	tablete produljenog djelovanja	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska, u suradnji s Valpharma Int. s.a., San Marino	Kutija s 30 tableta (blister pakiranje 3x10 tbl.)	DA			DA								
Imacort krema	krema	Spirig Pharma AG, Egerkingen, Švicarska	20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Imazol kremasta	pasta	Spirig Pharma AG, Egerkingen, Švicarska	30 g paste u aluminijskoj tubi		DA		DA								
Imazol Plus	krema	Spirig Pharma AG, Egerkingen, Švicarska	30 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Imigran sprej za nos 20 mg	sprej za nos	GlaxoSmithKline S.p.A., Parma, Italija	dva plastična dozatora (za sprej za nos) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Imigran tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Middlesex, Velika Britanija i GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznań, Poljska	2 tablete u aluminijskom blister (Al/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
ImmuCyst, BCG Imunoterapeutik	liofilizat i otapalo za intravezikalnu instilaciju	Sanofi Pasteur Limited, Toronto, Ontario, Kanada	Jedna staklena bočica BCG-a 81g (liofilizat) i 1 staklena bočica s 3 ml otapala, u kutiji		DA								DA		
Immunate 1 000 i.j.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Bočica s liofilizatom, bočica s 5 ml otapala i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji		DA									DA	
Immunate 250 i.j.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Bočica s liofilizatom, bočica s 5 ml otapala i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji		DA									DA	
Immunate 500 i.j.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Bočica s liofilizatom, bočica s 5 ml otapala i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji		DA									DA	
Immunine 1 200 i.j.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju/infuziju za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Liofilizat u staklenoj bočici, 10 ml otapala u staklenoj bočici i pribor za otapanje i injiciranje, u kutiji		DA									DA	
Immunine 200 i.j.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju/infuziju za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Liofilizat u staklenoj bočici, 5 ml otapala u staklenoj bočici i pribor za otapanje i injiciranje, u kutiji		DA									DA	
Immunine 600 i.j.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju/infuziju za iv. primjenu	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Liofilizat u staklenoj bočici, 5 ml otapala u staklenoj bočici i pribor za otapanje i injiciranje, u kutiji		DA									DA	
IMOVAX POLIO-cjepivo protiv poliomijelitisa, inaktivirano	suspenzija za injekciju za im. ili sc. primjenu	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	0,5 ml suspenzije u staklenoj šprici, u kutiji		DA								DA		
Imunoglobulin (ljudski) protiv bjesnoće	otopina za intramuskularnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Bočica s 5 ml preparata (najmanje 500 i.j.), u kutiji	DA										DA	
Imunoglobulin (ljudski) protiv bjesnoće	otopina za intramuskularnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Bočica s 2 ml preparata (najmanje 200 i.j.), u kutiji	DA										DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Imunoglobulin (ljudski) protiv hepatitisa B, 250 i.j.	otopina za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica sa 250 i.j. imunoglobulina, u kartonskoj kutiji	DA										DA	
Imunoglobulin (ljudski) protiv hepatitisa B, 500 i.j.	otopina za injekciju	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica sa 500 i.j. imunoglobulina, u kartonskoj kutiji	DA										DA	
Imunoglobulin (ljudski) protiv tetanusa	otopina za intramuskularnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija sadrži 1 ampulu preparata djelotvornosti 250 i.j./ampula	DA										DA	
Imunoglobulin (ljudski) za intravensku primjenu	otopina za iv. primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica s 50 ml otopine i sistemom za infuziju, u kutiji	DA										DA	
Imunoglobulin (ljudski) za intravensku primjenu	otopina za iv. primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica s 100 ml otopine i sistemom za infuziju, u kutiji	DA										DA	
Imunoglobulin (ljudski) za intravensku primjenu	otopina za iv. primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Staklena bočica s 10 ml otopine s iglom i filterom, u kutiji	DA										DA	
Imuran tablete	filmom obložene tablete	Heumann PCS GmbH, Feucht, Njemačka	100 (4 x 25) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Indamid SR tablete	tableta s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u bijelom PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
INDAP	kapsule	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Indap	kapsule	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	30 (3x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Indapamid SR Pliva tablete	tablete s produljenim otpuštanjem	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u bijelom PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Indometacin 100 mg čepići	čepići	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (2x5) čepića u strip pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Indometacin 25 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Indometacin 75 mg retard kapsule	kapsula s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Inegy 10 mg/10 mg	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Inegy 10 mg/20 mg	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/Aclar/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Inegy 10 mg/40 mg	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/Aclar/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Inegy 10 mg/80 mg	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/Aclar/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Infanrix cjepivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa (acelularno) adsorbirano	suspenzija za im. primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s jednom staklenom štrcaljkom s 1 dozom cjepiva (0,5 ml), iglom i zaštitom za iglu		DA								DA		
Infanrix Hexa	liofilizat i suspenzija za parenteralnu primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Jedna staklena štrcaljka s 0,5 ml tekuće komponente cjepiva (DTPa-HBV-IPV), 1 staklena bočica s liofilizatom Hib i 2 igle sa zaštitom, u kutiji		DA								DA		
INFANRIX-IPV+Hib, kombinirano cjepivo protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularno), poliomijelitisa (inaktivirano) adsorbirano i Haemophilus influenzae tip b, konjugirano	prašak i suspenzija za pripremu suspenzije za injekciju	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s 1 staklenom štrcaljkom s 0,5 ml suspenzije (komponenta Infanrix IPV), 1 staklena bočica s praškom (komponenta Hib) i 2 igle sa zaštitom		DA								DA		
Influvac (cjepivo protiv influence, inaktivirano, površinski antigen)	suspenzija za injekciju	Solvay Pharmaceuticals B.V., Veerweg 12, 8121 AA Olst, Nizozemska	Kutija s 1 napunjenom štrcaljkom (staklo, tip I) s 1 dozom cjepiva od 0,5 ml suspenzije		DA								DA		
Infusol (otopina za infuziju)	otopina za iv. infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih boca s 500 ml otopine, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Inspra 25 mg tablete	filmom obložene tablete	Pharmacia Limited, Whalton Road, Morpeth, Northumberland NE613YA, Velika Britanija	30 (3x10) filmom obloženih tableta u neprozirnom PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Inspra 50 mg tablete	filmom obložene tablete	Pharmacia Limited, Whalton Road, Morpeth, Northumberland NE613YA, Velika Britanija	30 (3x10) filmom obloženih tableta u neprozirnom PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Instillagel 11 ml	gel	Almed GmbH, Motzener Str. 41, Berlin, Njemačka	10 šprica s po 11 ml gela u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Instillagel 6 ml	gel	Almed GmbH, Motzener Str. 41, Berlin, Njemačka	10 šprica s po 6 ml gela u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Insulatard HM 100	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	10 ml suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Insulatard Penfill	suspencija za injekciju za sc. primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Danska Novo Nordisk Production SAS, 45, Avenue d'Orléans, Chartres, Francuska	5 staklenih uložaka s 3 ml suspenzije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Integrilin otopina za infuziju 0,75 mg/ml	otopina za infuziju	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija i Glaxo Operations UK Ltd., Velika Britanija	Jedna staklena bočica sa 100 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Integrilin otopina za injekcije 2 mg/ml	otopina za injekciju	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija i Glaxo Operations UK Ltd., Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Intralipid 10 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija i Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Staklena boca za infuziju s 500 ml emulzije, 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Intralipid 10 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") s 500 ml emulzije za infuziju s dva nastavka za davanje lijeka i primjenu infuzije, jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja ("Oxalert")		DA		DA								
Intralipid 10 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija i Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Staklena boca za infuziju sa 100 ml emulzije, 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Intralipid 10 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") sa 100 ml emulzije za infuziju s dva nastavka za davanje lijeka i primjenu infuzije, jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja ("Oxalert")		DA		DA								
Intralipid 20 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") sa 100 ml emulzije za infuziju s dva nastavka za davanje lijeka i primjenu infuzije, jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja ("Oxalert")		DA		DA								
Intralipid 20 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija i Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Staklena boca za infuziju s 500 ml emulzije, 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Intralipid 20 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija i Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Staklena boca za infuziju sa 100 ml emulzije, 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Intralipid 20 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") s 500 ml emulzije za infuziju s dva nastavka za davanje lijeka i primjenu infuzije, jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja ("Oxalert")		DA		DA								
Intron A 18 milijuna i.j. otopina za injekcije, višedozna brizgalica	otopina za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Jedna višedozna brizgalica sa staklenim uloškom s 1,2 ml otopine, 12 igala i 12 tupfera, u kutiji		DA	DA			DA						
Intron A 30 milijuna i.j. otopina za injekcije, višedozna brizgalica	otopina za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Jedna višedozna brizgalica sa staklenim uloškom s 1,2 ml otopine, 12 igala i 12 tupfera, u kutiji		DA	DA			DA						
Intron A otopina za injekcije 18 mil.i.j., multidozni injektor	otopina za sc. primjenu	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Kutija s 1 pen-injektorom sa staklenim uloškom s 1,2 ml otopine, 6 igala Novofine, i 6 tupfera		DA	DA			DA						
Intron A otopina za injekcije 30 mil.i.j., multidozni injektor	otopina za sc. primjenu	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Kutija s 1 pen-injektorom sa staklenim uloškom s 1,2 ml otopine, 6 igala Novofine, i 6 tupfera		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Invanz 1 g prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prašak za koncentrat otopine za infuziju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Staklena bočica (od 20 ml) s praškom, u kutiji		DA	DA			DA						
Iopamiro 300 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	30 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Iopamiro 300 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	100 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Iopamiro 300 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	50 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Iopamiro 370 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	100 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Iopamiro 370 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	30 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Iopamiro 370 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	50 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Iopamiro 370 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Bracco S.p.A., Via Egidio Folli 50, Milano, Italija i Patheon Italia S.p.A., Via Morolense 87, Ferentino, Italija	200 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
IRUMED 10 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 (2x30) tableta u blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								
Irumed 2,5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								
Irumed 20 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Iruved 5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								
Iruzid 10/12,5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u prozirnom blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								
Iruzid 20/12,5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u prozirnom blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								
Iruzid 20/25 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u prozirnom blister pakiranju (PVC/PVDC-Al folija), u kutiji	DA			DA								
ISMN Genericon 20 mg tablete	tablete	Genericon Pharma Ges.m.b.H, Lannach, Austrija	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
ISMN Genericon 40 mg tablete	tablete	Genericon Pharma Ges.m.b.H, Lannach, Austrija	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
ISMN Jadran 20	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
ISMN Jadran 40	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Isoptin 120 tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Isoptin 40 tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Isoptin 80 tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 (5x10) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Isoptin injekcije	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	2 ml otopine u staklenoj ampuli, 50 (5x10) ampula u plastičnom nosaču, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
ISOPTIN RR tablete	tableta s produljenim oslobađanjem	Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Abbott GmbH and Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	20 (2x10) tableta s produljenim oslobađanjem u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
ISOPTO TEARS kapi za oči	kapi za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	15 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje, u kutiji		DA		DA				DA				
ITRAC 3 kapsule	kapsule, tvrde	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	4 kapsule u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Izosorbid MN retard 40 mg tablete	tablete s produljenim otpuštanjem (s film-ovojnicom)	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	Kutija s 50 tableta (blister pakiranje, 5x10 tableta)	DA			DA								
Izosorbid MN retard 60 mg tablete	tablete s produljenim otpuštanjem (s film-ovojnicom)	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	Kutija s 50 tableta (blister pakiranje, 5x10 tableta)	DA			DA								
Izotonična otopina natrij klorida 0,9 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Izotonična otopina natrij klorida 0,9 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	1 000 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Izotonična otopina natrij klorida 0,9 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	250 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Izotonična otopina natrij klorida 0,9 % Braun	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	100 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (20 boca u kutiji)		DA		DA								
Jeanine film tablete	filmom obložene tablete	Jenapharm GmbH & Co KG, Jena, Njemačka	3x21 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Jeanine film tablete	filmom obložene tablete	Jenapharm GmbH & Co KG, Jena, Njemačka	1x21 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Jumex 5 mg	tablete	CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Co. Ltd., Budimpešta, Mađarska i CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Co. Ltd., Veresegyhaz, Mađarska	50 (5x10) tableta u Al/OPA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Kabiven	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica za 1 540 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 4 vrećice u kutiji		DA		DA			DA					
Kabiven	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica za 1 026 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 4 vrećice u kutiji		DA		DA			DA					
Kabiven	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica za 2 053 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 2 vrećice u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Kabiven	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica za 2 566 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 2 vrećice u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
Kabiven Peripheral	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica za 1 440 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 4 vrećice u kutiji		DA		DA			DA					
Kabiven Peripheral	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica za 1 920 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 2 vrećice u kutiji		DA		DA			DA					
Kalcij Folinat Pliva injekcije 200 mg/20 ml	otopina za injekciju	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Češka Republika	Bočica od 20 ml s otopinom, s brombutil čepom i aluminijskom kapičicom, u kutiji		DA		DA								
Kalcij Folinat Pliva injekcije 500 mg/50 ml	otopina za injekciju	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Češka Republika	Bočica od 50 ml s otopinom, s brombutil čepom i aluminijskom kapičicom, u kutiji		DA		DA								
Kalcij Folinat Pliva injekcije 100 mg/10 ml	otopina za injekciju	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Češka Republika	Bočica od 10 ml s otopinom, s brombutil čepom i aluminijskom kapičicom, u kutiji		DA		DA								
Kalcijev Karbonat Krka tablete 1 g	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	50 tableta u bočici, u kutiji		DA		DA								
KALETRA 133,3 mg/33,3 mg meke kapsule	kapsule, meke	Abbott Laboratories Ltd., Kent, Velika Britanija, Abbott S.p.A., Campoverde di Aprilia, Italija	2 plastične (HDPE) bočice s po 90 kapsula, u kutiji		DA	DA		DA	DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
KALETRA 200 mg/50 mg film-tablete	film obložena tableta	Abbott Laboratories Ltd, Kent, Velika Britanija, Abbott GmbH&Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	120 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Kaletra 80 mg + 20 mg/ml oralna otopina	oralna otopina	Abbott Laboratories Ltd., Kent, Velika Britanija, Abbott S.p.A., Campoverde di Aprilia, Italija	5 smeđih plastičnih (PET) bočica za višekratnu upotrebu sa 60 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Kaletra kapsule	kapsule	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Velika Britanija	Kutija s 2 plastične bočice s po 90 kapsula		DA	DA		DA	DA						
Kaletra oralna otopina	otopina za oralnu primjenu	Abbott Laboratories Ltd, Queenborough, Velika Britanija	Kutija s 5 plastičnih bočica s po 60 ml otopine i 5 šprica za doziranje od 5 ml		DA	DA		DA	DA						
KALIJ KLORID JADRAN 500 mg tablete za oralnu otopinu	tablete za oralnu otopinu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta za oralnu otopinu u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji	DA			DA								
Kaliner šumeće tablete	šumeće tablete	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Pinnauallee 4, Uetersen, Njemačka	Plastična tuba s 15 šumećih tableta, u kutiji		DA		DA								
KAMIREN tablete 1 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
KAMIREN tablete 2 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
KAMIREN tablete 4 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Kamiren XL	tablete s prilagođenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	60 (6x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Kamiren XL	tablete s prilagođenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Katena 100 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (2x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Katena 300 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 (5x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Katena 400 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 (5x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Kenalog suspenzija za injekcije 40 mg/1 ml	suspenzija za injekcije	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	5 ampula (s 1 ml suspenzije) u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Keppra 100 mg/ml oralna otopina	oralna otopina	NextPharma SAS, Limay, Francuska	300 ml otopine u smeđoj staklenoj boci s plastičnim sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Keppra 1 000 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	UCB S.A., Braine l'Alleud, Belgija	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Keppra 250 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	UCB S.A., Braine l'Alleud, Belgija	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Keppra 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	UCB S.A., Braine l'Alleud, Belgija	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
KERASAL mast	mast	Spirig Pharma AG, Egerkingen, Švicarska	50 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Ketek 400 mg	filmom obložene tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	10 (1x10) tableta u blisteru, u kutiji		DA	DA									
Ketocef injekcije 1,5 g	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Ketocef injekcije 250 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Ketocef injekcije 750 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
KetoGel 2,5 % gel	gel	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ketonal 100 mg čepići	čepići	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	12 čepića u strip (Al/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ketonal 100 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	2 ml otopine za injekciju u staklenoj ampuli, 10 ampula u kutiji		DA		DA								
Ketonal 150 mg tablete s produljenim oslobađanjem	tablete s produljenim oslobađanjem	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 tableta s produljenim oslobađanjem u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA								
Ketonal 5 % krema	krema	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Ketonal 50 mg kapsule	kapsule, tvrde	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	25 kapsula u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA								
Ketonal DUO 150 mg kapsule	kapsule s prilagođenim oslobađanjem, tvrde	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) kapsula u blister (PVC/TE/PVDC//PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ketonal forte 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 filmom obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA								
KLAVAX BID 1 000 mg tablete	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Ludbreg, R. Hrvatska u suradnji s Bilim Pharmaceuticals Inc., Turska	14 tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
KLAVAX BID sirup 400/57 mg	prašak za oralnu suspenziju	Farmal d.d., Ludbreg, R. Hrvatska u suradnji s Bilim Pharmaceuticals Inc., Turska	Staklena bočica od 100 ml s polietilenskom kapičicom, u kutiji	DA			DA								
Klavocin bid sirup	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Prašak za pripremu 70 ml suspenzije (dodavanjem 59 ml vode) u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem (polietilen visoke gustoće) i odmerna šprica od 5 ml (polistiren/polietilen niske gustoće), u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Klavocin bid sirup	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Prašak za pripremu 140 ml suspenzije (dodavanjem 118 ml vode) u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem (polietilen visoke gustoće) i odmjerna šprica od 5 ml (polistiren) u kutiji	DA			DA								
Klavocin bid sirup	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Prašak za pripremu 35 ml suspenzije (dodavanjem 29,5 ml vode) u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem (polietilen visoke gustoće) i odmjerna šprica od 5 ml (polistiren/polietilen niske gustoće), u kutiji	DA			DA								
Klavocin bid tablete 1 g	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (2x5) filmom obloženih tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Klavocin injekcije 1,2 g	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 bočica (staklo hidrolitičke skupine I) s gumenim čepom i zaštitnom "flip-off" Al kapičom, u kutiji	DA			DA								
Klavocin injekcije 600 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 bočica (staklo hidrolitičke skupine I) s gumenim čepom i zaštitnom "flip-off" Al kapičom, u kutiji	DA			DA								
Klimicin 150 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	16 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Klimicin 300 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	16 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Klimicin 300 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju za iv. i im. primjenu	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	10 staklenih ampula s po 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Klimicin 600 mg/4 ml injekcije	otopina za injekciju za iv. i im. primjenu	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	10 staklenih bočica s po 4 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Klimicin T 1 % gel	gel	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 g gela u tubi, u kutiji		DA		DA								
Klimicin T 1 % otopina za kožu	otopina za kožu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 ml otopine u plastičnoj bočici, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Klimicin V 2 % vaginalna krema	krema za rodnicu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	40 g kreme u tubi i 7 plastičnih aplikatora, u kutiji		DA		DA								
Kliogest	filmom obložene tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	28 filmom obloženih tableta u plastičnom spremniku (dispenzor s označenim danima u tjednu), u kutiji		DA	DA									
Klomifen 50 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Klosterfrau Sedinal dražeje	dražeje	M.C.M. Klosterfrau Vertriebs GmbH, Njemačka	60 (2x30) dražeja u blister pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Knavon 100 mg čepići	čepići	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	12 (2x6) čepića u strip pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Knavon 100 mg/2 mg injekcije	injekcije za im. primjenu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 staklenih ampula s po 2 ml otopine u plastičnom spremniku, u kutiji	DA			DA								
Knavon 50 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	25 (1x25) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Knavon forte 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici s Al zatvaračem, u kartonskoj kutiji	DA			DA								
Knavon retard 150 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Kofan tablete	tablete	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Kogenate Bayer 1 000 IU prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Bayer Biologicals S.r.l., Torri- Sovicille, Italija	Bočica opremljena napravom Bio-set s praškom, napunjena štrcaljka s otapalom, sa zasebnim klipom, set za venepunkciju, dva sterilna jastučića vate natopljena alkoholom za jednokratnu uporabu, dva suha jastučića vate, dva flastera, u kutiji		DA	DA		DA	DA					DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Kogenate Bayer 250 IU prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Bayer Biologicals S.r.l., Torri-Sovicille, Italija	Bočica opremljena napravom Bio-set s praškom, napunjena štrcaljka s otapalom, sa zasebnim klipom, set za venepunkciju, dva sterilna jastučića vate natopljena alkoholom za jednokratnu uporabu, dva suha jastučića vate, dva flastera, u kutiji		DA	DA		DA	DA					DA	
Kogenate Bayer 500 IU prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Bayer Biologicals S.r.l., Torri-Sovicille, Italija	Bočica opremljena napravom Bio-set s praškom, napunjena štrcaljka s otapalom, sa zasebnim klipom, set za venepunkciju, dva sterilna jastučića vate natopljena alkoholom za jednokratnu uporabu, dva suha jastučića vate, dva flastera, u kutiji		DA	DA		DA	DA					DA	
Kompensan	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Konaktion MM injekcije 10 mg/1 ml	otopina za injekciju (za intravensku primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzachstrasse 124, Basel, Švicarska	5 ampula (od smeđeg stakla) s 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Konaktion MM pedijatrijski 2 mg/0,2 ml	otopina za injekciju (za peroralnu, intramuskularnu i intravensku primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzachstrasse 124, Basel, Švicarska	5 ampula (od smeđeg stakla) s 0,2 ml otopine i 5 plastičnih dozatora, u kutiji		DA	DA									
Kreon 10 000	kapsule punjene želučanootpornim granulama	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Njemačka	20 kapsula u plastičnoj bočici		DA		DA								
Kreon 10 000	kapsule punjene želučanootpornim granulama	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Njemačka	100 kapsula u plastičnoj bočici		DA		DA								
Kreon 25 000	kapsule punjene želučanootpornim granulama	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Njemačka	100 kapsula u plastičnoj bočici		DA		DA								
KREON 40 000	kapsule, tvrde (sa želučanootpornim granulama)	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Neustadt, Njemačka	50 kapsula u plastičnom (HDPE) spremniku, u kutiji		DA	DA									
Kromoglicin STADA kapi za oči	kapi za oči, otopina	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	10 ml otopine u polietilenskoj bočici s nastavkom za kapanje i zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Kromoglicin STADA sprej za nos	sprej za nos, otopina	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	15 ml otopine u polietilenskoj bočici s raspršivačem, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Kuterid 0,05 % krema	krema	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Kuterid 0,05 % mast	mast	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA								
Kybernin P.500	prašak za otopinu za injekciju/infuziju	CSL Behring GmbH, Marburg, Njemačka	Jedna staklena bočica s praškom, jedna staklena bočica s 10 ml otapala i jedan šiljak za prijenos, u kutiji		DA									DA	
Kytril 1 mg/1 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju (za iv. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	5 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Kytril 3 mg/3 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju (za iv. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	5 ampula s 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Kytril filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	10 tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA									
Laaven HD tablete	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	60 (6x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven HD tablete	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven HL 20 tablete	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven HL tablete	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven tablete 10 mg	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Laaven tablete 10 mg	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	90 (9x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven tablete 2,5 mg	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	90 (9x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven tablete 20 mg	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Laaven tablete 5 mg	tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
LACIDIPIN PLIVA tablete 4 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) filmom obloženih tableta u blister (PA/Al/PVC//PE/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lacipil tablete 4 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Aranda de Duero, Španjolska i GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lacipil tablete 6 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Burgos, Španjolska	28 (4x7) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lakea 50 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lamal 100 mg tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (2x15) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lamal 200 mg tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (2x15) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lamal 25 mg tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lamal 50 mg tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lameptil 100 mg disperzibilne tablete	raspadljive tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) raspadljivih tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Lameptil 200 mg disperzibilne tablete	raspadljive tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) raspadljivih tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Lameptil 25 mg disperzibilne tablete	raspadljive tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) raspadljivih tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Lameptil 50 mg disperzibilne tablete	raspadljive tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) raspadljivih tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Lamictal tablete 100 mg	tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lamictal tablete 25 mg	tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lamictal tablete 50 mg	tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lamictal tablete za žvakanje/ tablete za oralnu suspenziju 5 mg	tablete za žvakanje/ tablete za oralnu suspenziju	Glaxo Operations UK Limited, Ware, Hertfordshire, Velika Britanija (Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija), GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Poznań, Poljska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, uloženo u kartonsku kutiju		DA	DA									
LAMISIL 1 % aerosol za vanjsku primjenu	aerosol za vanjsku primjenu, otopina	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francuska	30 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za raspršivanje, u kutiji		DA	DA									
LAMISIL 1 % krema	krema	Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Njemačka i Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švicarska	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lamisil 250 mg tablete	tablete	Novartis Pharmaceuticals UK Limited, Horsham, West Sussex, Velika Britanija	14 (1x14) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lamisil DermGel 1 % gel	gel	Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Njemačka i Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švicarska	5 g gela u aluminijskoj tubi s propilenskim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Lamisil once 1 % otopina za kožu	otopina za kožu	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska	4 g otopine u aluminijskoj (PE/Al/PE) tubi s plastičnim zatvaračem, u zaštitnoj plastičnoj kutiji		DA	DA				DA					
Lanicor tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lanitop injekcije	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ampula po 2 ml, u kutiji	DA			DA								
Lanitop tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 (5x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lantus 100 i.j./ml (stakleni uložak 3 ml za primjenu s injektorom OptiClik)	otopina za injekciju (za sc. primjenu)	Sanofi - Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Njemačka	5 staklenih uložaka s 3 ml otopine (s integriranim plastičnim držačem za injektor), u kutiji		DA	DA			DA						
Lantus 100 i.j./ml (stakleni uložak 3 ml)	otopina za injekciju za sc. primjenu	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	Kutija s 5 staklenih uložaka s po 3 ml otopine (u blister pakiranju)		DA	DA									
Lantus 100 i.j./ml OptiSet (injektor sa staklenim uloškom 3 ml)	otopina za injekciju u brizgalici s uloškom	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	5 injektora s uloškom s po 3 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Lanzul kapsule 30 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 (2x7) kapsula u PVC/PE/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
LARONA 15 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	28 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s PP zatvaračem (sa sredstvom za sušenje), u kutiji	DA			DA								
LARONA 30 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	28 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s PP zatvaračem (sa sredstvom za sušenje), u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lazid tablete 80 mg	tablete	CP Pharmaceuticals Ltd, Wrexham, Velika Britanija	60 (3x20) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
LAZOL 15 mg kapsule	želučanootporne kapsule, tvrde	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (4x7) kapsula u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
LAZOL 30 mg kapsule	želučanootporne kapsule, tvrde	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	14 (2x7) kapsula u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Legofer	oralna otopina	Alkaloid AD, Skopje, Bulevar A. Makedonski 12, BJRM u suradnji-po licenci Italfarmaco S.p.A., Milano, Italija	150 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i dozirnom posudicom, u kutiji		DA		DA								
Lekadol 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	18 (3x6) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Lekadol direkt 500 mg tablete	raspadljive tablete za usta	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	12 (2x6) raspadljivih tableta u PA/Al/PVC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Lekadol plus C granulati	granulati za pripremu suspenzije	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 vrećica s 5 g granulata, u kutiji		DA		DA				DA				
Lekadol tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lekoklar 250 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	14 (2x7) tableta u Al/PVC blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lekoklar 500 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	14 (2x7) tableta u Al/PVC blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lekoklar XL 500 mg filmom obložene tablete s postupnim otpuštanjem	filmom obložene tablete s promijenjenim otpuštanjem	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	5 (1x5) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lekotam 1,5 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lekotam 3 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lekotam 6 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lendacin 1g prašak za otopinu za injekcije	prašak za pripremu otopine za injekcije za iv. i im. primjenu	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 staklenih bočica s praškom, u kutiji		DA		DA								
Lendacin 2 g prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	5 staklenih bočica s praškom za pripremu otopine za infuziju, u kutiji		DA		DA								
Leponex 100 mg tablete	tablete	Novartis Pharmaceuticals UK Limited, Horsham, West Sussex, Velika Britanija	50 (5x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Leponex 25 mg tablete	tablete	Novartis Pharmaceuticals UK Limited, Horsham, West Sussex, Velika Britanija	50 (5x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lercanil	filmom obložene tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Berlin, Njemačka; Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Milano, Italija	7 (1x7) tableta u blister pakiranju (neprozirni PVC/Al), u kutiji		DA	DA									
Lescol 40 mg kapsule	kapsule	Novartis Farmacéutica S.A., Ronda Santa María 158, Barcelona, Španjolska	28 (4x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lescol XL 80 mg tablete s produljenim oslobađanjem	tablete s produljenim oslobađanjem	Novartis Farmacéutica S.A., Ronda Santa María 158, Barcelona, Španjolska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Letizen filmom obložene tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Letizen oralna otopina 1 mg/1 ml	oralna otopina	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	120 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Letizen S filmom obložene tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Letrox 100	tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	50 (2x25) tableta u bijelom neprozirnom (PVDC/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Letrox 150	tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	50 (2x25) tableta u bijelom neprozirnom (PVDC/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Letrox 50	tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	50 (2x25) tableta u bijelom neprozirnom (PVDC/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Levemir FlexPen	otopina za injekciju u brizgalici s uloškom za supkutanu primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 brizgalica s FlexPen staklenim uloškom s 3 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Levemir Penfill	otopina za injekciju u ulošku za supkutanu primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 Penfill staklenih uložaka s 3 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Levitra 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	2 tablete u PP/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Levitra 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	2 tablete u PP/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Levitra 5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	2 tablete u PP/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lexaurin tablete 1,5 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (2x15) tablete u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lexaurin tablete 3 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (2x15) tablete u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lexaurin tablete 6 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (2x15) tablete u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lexilium 1,5 mg tablete	tablete	Alkaloid AD, Skopje, BJRM u suradnji s F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švicarska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lexilium 3 mg tablete	tablete	Alkaloid AD, Skopje, BJRM u suradnji s F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švicarska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lexilium 6 mg tablete	tablete	Alkaloid AD, Skopje, BJRM u suradnji s F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švicarska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lidacef injekcije 1g	prašak za pripremu otopine za injekciju za im. i iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	Staklena bočica (od 10 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA								
Lidacef injekcije 2 g	prašak za pripremu otopine za infuziju za iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	Staklena bočica (od 20 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA								
LINOLA FETT ÖLBAD	dodatak za kupku, otopina	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	200 ml otopine u plastičnom spremniku s nastavkom za kapanje i zatvaračem i odmjerna čašica od 20 ml, u kutiji		DA		DA				DA				
LINOLA UREA	krema	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	75 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA		DA				DA				
Linoladiol	krema za rodnicu	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	100 g kreme u aluminijskoj tubi i plastični vaginalni aplikator u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Linoladiol	krema za rodnicu	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	50 g kreme u aluminijskoj tubi i plastični vaginalni aplikator u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Linola-fett	masna krema (emulzija voda/ulje)	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	Kutija sa 75 g kreme u Al-tubi		DA		DA				DA				
Lioresal 10 mg tablete	tablete	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata (Napoli), Italija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lioresal 25 mg tablete	tablete	Novartis Farmacéutica S.A., Ronda Santa María 158, Barcelona, Španjolska	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lipex 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lipex 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lipex 40 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lipex 80 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lipidil 145 mg	filmom obložene tablete	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-les-Dijon, Francuska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Lipidil 160 mg	filmom obložene tablete	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-les-Dijon, Francuska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
LIPIDIL 200 M	kapsule, tvrde	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-les-Dijon, Francuska	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Lipofundin MCT/LCT 10 %	emulzija za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl- Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml emulzije za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
Lipofundin MCT/LCT 10 %	emulzija za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl- Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	100 ml emulzije za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
Lipofundin MCT/LCT 20 %	emulzija za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl- Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml emulzije za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
Lipofundin MCT/LCT 20 %	emulzija za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl- Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	100 ml emulzije za infuziju u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA								
LISINOLEX 10 mg	tablete	Galex d.d., Murska Sobota, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
LISINOLEX 20 mg	tablete	Galex d.d., Murska Sobota, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
LISINOLEX 5 mg	tablete	Galex d.d., Murska Sobota, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Litak 2 mg/ml otopina za injekciju	otopina za injekciju	Lipomed AG, Arlesheim, Švicarska	Bezbojna staklena bočica (staklo tip I) s gumenim brombutil čepom i zaštitnim aluminijskim prstenom s 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Litak 2 mg/ml otopina za injekciju	otopina za injekciju	Lipomed AG, Arlesheim, Švicarska	5 bezbojnih staklenih bočica (staklo tip I) s gumenim brombutil čepom i zaštitnim aluminijskim prstenom s 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Litalir kapsule	kapsule	Bristol Myers-Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	100 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
LITIJ KARBONAT JADRAN 300 mg tablete	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Livial 2,5 mg tablete	tablete	N.V. Organon, Oss, Nizozemska; Organon Ireland Ltd., Co. Dublin, Irska	28 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lizinopril 10 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lizinopril 20 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lizinopril 5 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
LIZINOPRIL H 10 mg/12,5 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Actavis hf., Hafnarfjordur, Island	30 (3x10) tableta, u kutiji	DA			DA								
LIZINOPRIL H 20 mg/12,5 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta, u kutiji	DA			DA								
Lizinopril Lek 10 mg tablete	tablete	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA		DA			DA					
Lizinopril Lek 2,5 mg tablete	tablete	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Lizinopril Lek 20 mg tablete	tablete	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Lizinopril Lek 5 mg tablete	tablete	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Lodoz 10 mg/6,25 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka; Merck SANTE s.a.s., 2, rue du Pressoir Vert, Semoy, Francuska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lodoz 2,5 mg/6,25 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka; Merck SANTE s.a.s., 2, rue du Pressoir Vert, Semoy, Francuska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Lodoz 5 mg/6,25 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka; Merck SANTE s.a.s., 2, rue du Pressoir Vert, Semoy, Francuska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Logest obložene tablete	obložene tablete	Schering S.A., Lys-lez-Lannoy, Francuska	Kutija s 21 obloženom tabletom u blister pakiranju		DA	DA									
Lopin tablete 10 mg	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lopin tablete 5 mg	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lorista filmom obložene tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lorista H	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Lorsilan 1 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji	DA			DA								
Lorsilan 2,5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Losartic Plus tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Losartic tablete 25 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Losartic tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Loseprazol 20 mg	kapsule	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	14 (2x7) kapsula u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Loseprazol 20 mg	kapsule	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	14 (2x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Lotriderm krema	krema	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Lubor 10 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lubor 20 mg čepići	čepići	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (2x5) čepića u strip Al/PE pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lubor 20 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Luboreta krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 g kreme u aluminijskoj tubi s polietilenskim zatvaračem, u kutiji	DA			DA				DA				
Lucentis 10 mg/ml otopina za injekciju	otopina za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Jedna staklena bočica s 0,3 ml otopine, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Lumidol 100 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju (za iv., im. i sc. primjenu)	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	5 staklenih ampula s 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
LUMIDOL 100 mg/ml oralne kapi	oralne kapi, otopina	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s ugrađenom plastičnom kapaljkom i plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
LUMIDOL 50 mg kapsule	kapsule, tvrde	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 kapsula u smeđoj plastičnoj bočici od 50 ml sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Lumidol 50 mg/ml injekcije	otopina za injekciju (za iv., im. i sc. primjenu)	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	5 staklenih ampula s 1 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Lumigan 0,3 mg/ml kapi za oči	kapi za oči, otopina	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, Co Mayo, Irska	3 ml otopine u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA			DA						
LUPOCET 250 mg čepići	čepići	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (2x5) čepića u Al/PE strip foliji, u kutiji	DA			DA				DA				
Lupocet 500 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Lupocet BABY 120 mg čepići	čepići	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (2x5) čepića u PE/Al strip pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Lupocet flu	šumeće tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji	DA			DA				DA				
Lupocet JUNIOR sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA				DA				
Lupocet TEEN 300 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (2x10) kapsula u (PVC/Al) blisteru, u kutiji	DA			DA				DA				
Luveris 75 i.j.	prašak i otapalo za pripremu otopine za injekciju (za sc. primjenu)	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Bočica s praškom i bočica s otapalom, u zaštitnom spremniku, u kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Luxeta tablete 100 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Luxeta tablete 50 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Lyrica 100 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	84 (4x21) kapsule u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Lyrica 150 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	56 (4x14) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Lyrica 200 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	84 (4x21) kapsule u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Lyrica 25 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	56 (4x14) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Lyrica 300 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	56 (4x14) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Lyrica 50 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	56 (4x14) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Lyrica 75 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka	56 (4x14) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
LYSOBACT oriblete	tablete za primjenu u usnoj šupljini (oriblete)	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
MabCampath 30 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	3x1 staklena bočica s 1 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji		DA	DA			DA						
MabThera 100 mg koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	10 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici, 2 bočice u kutiji		DA	DA		DA	DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
MabThera 500 mg koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	50 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Macugen 0,3 mg	otopina za injekciju	Pfizer Health AB, Stockholm, Švedska	Jedna staklena napunjena štrcaljka s iglom, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Madopar 125 tablete	tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici (sa sredstvom za sušenje), u kutiji		DA	DA									
Madopar HBS 125 kapsule	kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 kapsula u smeđoj staklenoj bočici (sa sredstvom za sušenje), u kutiji		DA	DA									
Madopar LIQ 125 tablete za oralnu suspenziju	tablete za oralnu suspenziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici (sa sredstvom za sušenje), u kutiji		DA	DA									
Magnevist otopina za injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	20 ml otopine u staklenoj bočici s gumenim čepom, u kutiji		DA	DA									
Magnevist otopina za injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 ml otopine u staklenoj bočici s gumenim čepom, u kutiji		DA	DA									
Makcin 500 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
MANIT 10 %	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine u staklenoj boci za infuziju s gumenim čepom i zaštitnom kapicom, 10 boca u kutiji	DA			DA								
MANIT 20 %	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml otopine u staklenoj boci za infuziju s gumenim čepom i zaštitnom kapicom, 10 boca u kutiji	DA			DA								
Marivarin tablete 3 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Orion Corporation, Espoo, Finska	50 tableta u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem		DA		DA								
Materna sa selenom	filmom obložene tablete	Wyeth Lederle S.p.A., Catania, Italija	30 tableta u HDPE bočici, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
MAXALT RPD 10 mg oralni liofilizati	oralni liofilizat	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	2 (2x1) oralna liofilizata u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju i zaštitnoj vrećici (papir/PE/Al), u plastičnoj kutiji, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
MAXALT RPD 5 mg oralni liofilizati	oralni liofilizat	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	2 (2x1) oralna liofilizata u blister pakiranju (PVC/PVDC//Al) i zaštitnoj vrećici (papir/PE/Al), u plastičnoj kutiji, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
MAXFLU okus limuna	šumeće tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 šumećih tableta u Al foliji ili bez nje, u polipropilenskoj tubi sa zatvaračem (PE) sa silikagelom i sigurnosnim prstenom, u kutiji	DA			DA				DA				
Maxidex 1 mg/g mast za oči	mast za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	3,5 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Maxidex 1 mg/ml kapi za oči, suspenzija	kapi za oči, suspenzija	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5 ml suspenzije u polietilenskoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA	DA									
Maxipime 1 g	prašak za pripravu injekcija za im. i iv. primjenu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Staklena bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Maxipime 2 g	prašak za pripravu injekcija za im. i iv. primjenu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Staklena bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Maxipime 500 mg	prašak za pripravu injekcija za im. i iv. primjenu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Staklena bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Maxitrol kapi za oči, suspenzija	kapi za oči, suspenzija	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	Polietilenska bočica s 5 ml kapi, u kutiji		DA	DA									
Maxitrol mast za oči	mast za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	3,5 g masti u aluminijskoj tubi, kutiji		DA	DA									
Medazol 0,5 % infuzijska otopina	otopina za infuziju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 ml otopine u staklenoj boci za infuziju, u kutiji	DA			DA								
Medazol 250 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 tableta u plastičnoj (polipropilenskoj) bočici, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Medazol 400 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Medazol 500 mg vaginalete	tablete za rodnicu	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta za rodnicu u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Medicinski kisik, O ₂ medicinski	medicinski plin	Messer Croatia Plin d.o.o., Zaprešić, Industrijska 1, Republika Hrvatska	2, 3, 5, 10, 20, 27, 30, 40 ili 50 l plinovitog medicinskog kisika u čeličnim bocama pod tlakom od 150 ili 200 bara	DA			DA								
MEDROL tablete 16 mg	tablete	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MEDROL tablete 32 mg	tablete	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MEDROL tablete 4 mg	tablete	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 tableta u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Megace tablete 160 mg	tablete	Haupt Pharma Regensburg GmbH, Regensburg, Njemačka za Bristol- Myers Squibb	100 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici, u kutiji		DA	DA									
Meglimid tablete 1 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u prozirnom PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Meglimid tablete 2 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u prozirnom PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Meglimid tablete 3 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u prozirnom PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
MEGOSTAT oralna suspenzija	oralna suspenzija	Bristol-Myers Squibb, Epernon, Francuska	240 ml suspenzije u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem, s plastičnom dozirnom čašicom od 20 ml, u kutiji		DA	DA									
Mendilex	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	50 (5x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Menopur	liofilizat i otopalo za pripremu otopine za injekciju	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka	10 bočica s liofilizatom i 10 ampula s otopalom, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Menopur	liofilizat i otopalo za pripremu otopine za injekciju	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka	5 bočica s liofilizatom i 5 ampula s otopalom, u kutiji		DA	DA				DA					
MERIEUX INACTIVATED RABIES VACCINE cjepivo protiv bjesnoće, inaktivirano	liofilizat za pripremu suspenzije za im.primjenu	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Kutija s 1 bočicom s 1 dozom liofiliziranog cjepiva, 1 napunjenom špricom s 1 ml vode za injekcije i iglom		DA								DA		
Meronem iv. 1 g	prašak za pripremu injekcije za iv. primjenu	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	10 bočica s praškom, u kutiji		DA	DA									
Meronem iv. 500 mg	prašak za pripremu injekcije za iv. primjenu	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	10 bočica s praškom, u kutiji		DA	DA									
METHOTREXATE PLIVA injekcije 1 000	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih bočica s po 20 ml otopine za infuziju (s gumenim čepom, aluminijskom kapičicom i plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
METHOTREXATE PLIVA injekcije 20	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih bočica s po 2 ml otopine za injekciju (s gumenim čepom, aluminijskom kapičicom i plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
METHOTREXATE PLIVA injekcije 5	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih bočica s po 2 ml otopine za injekciju (s gumenim čepom, aluminijskom kapičicom i plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
METHOTREXATE PLIVA injekcije 50	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih bočica s po 5 ml otopine za injekciju (s gumenim čepom, aluminijskom kapičicom i plastičnim poklopcem), u kutiji	DA			DA								
Metopran	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	40 (4x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Metronidazol Genericon 0,5 % otopina za infuziju	otopina za infuziju	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Hafnerstraße 211, Graz, Austrija	10 (10x1) staklenih bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Mexitil 200 mg kapsule	kapsule	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Birkendorfer Straße 65, Biberach an der Riss, Njemačka	50 (5x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Miacalcic 100 i.j. injekcije	otopina za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	5 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Miacalcic 200 i.j. aerosol	sprej za nos, otopina	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francuska	Otopina u staklenoj bočici s raspršivačem za doziranje (za nazalnu primjenu), u kutiji		DA	DA									
Micardis 40 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Straße 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	28 (4x7) tableta u blister (PA/Al/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Micardis 80 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Straße 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	28 (4x7) tableta u blister (PA/Al/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
MicardisPlus 40/12,5 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Straße 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	28 (4x7) tableta u blister (PA/Al/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
MicardisPlus 80/12,5 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Straße 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	28 (4x7) tableta u blister (PA/Al/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
MIDAZOLAM TORREX 15 mg/3 ml	otopina za injekciju	Torex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Beč, Austrija	10 (2x5) ampula s 3 ml otopine, na plastičnom podlošku, u kutiji		DA		DA								
MIDAZOLAM TORREX 2 mg/2 ml	otopina za injekciju	Torex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Beč, Austrija	10 (2x5) ampula s 2 ml otopine, na plastičnom podlošku, u kutiji		DA		DA								
MIDAZOLAM TORREX 5 mg/5 ml	otopina za injekciju	Torex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Beč, Austrija	10 (2x5) ampula s 5 ml otopine, na plastičnom podlošku, u kutiji		DA		DA								
MIDAZOLAM TORREX 5 mg/ml	otopina za injekciju	Torex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Beč, Austrija	10 (2x5) ampula s 1 ml otopine, na plastičnom podlošku, u kutiji		DA		DA								
MIDAZOLAM TORREX 50 mg/10 ml	otopina za injekciju	Torex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Beč, Austrija	10 (2x5) ampula s 10 ml otopine, na plastičnom podlošku, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Minerva dražeje	tablete sa šećernom ovojnicom	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	63 (3x21) tablete u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Minirin Melt 120 µg	oralni liofilizat	Ferring AB, Limhamn, Švedska	30 (3x10) oralnih liofilizata u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Minirin Melt 60 µg	oralni liofilizat	Ferring AB, Limhamn, Švedska	30 (3x10) oralnih liofilizata u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Minirin sprej za nos	sprej za nos (otopina)	Ferring AB, Limhamn, Švedska; Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausz, Švicarska	5 ml otopine (50 doza od 10 µg) u bočici od smeđeg stakla sa sprej-raspršivačem i plastičnim nastavkom za nazalnu primjenu, u kutiji		DA	DA									
Minirin tablete 0,2 mg	tablete	Ferring AB, Limhamn, Švedska; Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausz, Švicarska	30 tableta u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Mirapexin tablete 0,25 mg	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger StraÙe 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (PA/Al/PVC-Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Mirapexin tablete 1 mg	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger StraÙe 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (PA/Al/PVC-Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Mirena intrauterini sistem	intrauterini sistem (s otpuštanjem djelatne tvari 20 mcg/24 h) s integriranim aplikatorom	Schering Oy, Turku, Finska	Intrauterini sistem s integriranim aplikatorom u blister pakiranju (APET/Tyvek), u kutiji		DA	DA									
Mirocef injekcije 1 g	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Mirocef injekcije 500 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji	DA			DA								
Mirzaten filmom obložene tablete 30 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 tableta (3x10) u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Mirzaten filmom obložene tablete 45 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 tableta (3x10) u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Misar 0,25 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Misar 0,5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Misar 1 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Misar SR 0,5 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Misar SR 1 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Mitoxantrone Pliva	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Bezbojna staklena bočica s 15 ml koncentrata otopine za infuziju zatvorena gumenim čepom i aluminijском kapičicom s plastičnim poklopcem, u kutiji	DA			DA								
Mixtard 30 Penfill 3 ml	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Danska Novo Nordisk Production SAS, 45, Avenue d' Orléans, Chartres, Francuska	5 staklenih uložaka s 3 ml suspenzije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Mixtard 40 Penfill 3 ml	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 staklenih uložaka s 3 ml suspenzije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Mixtard 50 Penfill 3 ml	suspenzija za injekcije za sc. primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 staklenih uložaka s 3 ml suspenzije u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Moditen depo injekcije 25 mg/1 ml	uljna otopina za injekciju (za intramuskularnu primjenu)	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Bristol- Myers Squibb, New York, SAD	5 smeđih staklenih ampula s po 1 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Moditen obložene tablete 1 mg	obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Bristol- Myers Squibb, NY, SAD	25 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Moditen obložene tablete 2,5 mg	obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Bristol-Myers Squibb, NY, SAD	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Moditen obložene tablete 5 mg	obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Bristol-Myers Squibb, NY, SAD	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Moduretic tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	40 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Monopril 10 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	28 (2x14) tableta u blister (bijeli PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Monopril 20 mg	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Republika Hrvatska, u suradnji s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Italija	28 (2x14) tableta u blister (bijeli PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Monopril plus 20/12,5	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u neprozirnom PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Monsalic mast	mast	Schering-Plough Farma, Lda, Casal do Colaride, Agualva Cacem, Portugal	25 g masti u bijeloj, emajliranoj tubi s bijelim polipropilenskim zatvaračem s navojem, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Morfin hidroklorid Alkaloid 20 mg/1 ml	otopina za injekciju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 ampula od smeđeg stakla s po 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Morfin hidroklorid Alkaloid 4 mg/1 ml	otopina za injekciju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 ampula od smeđeg stakla s po 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Mostrafin tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Mostrafin tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Movalis 15 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Straße 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	20 (1x20) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Movalis 15 mg/1,5 ml injekcije	otopina za injekciju	Boehringer Ingelheim Espana, S.A., Sant Cugat del Valles (Barcelona), Španjolska	5 ampula s 1,5 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Movalis 7,5 mg tablete	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger Straße 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	20 (1x20) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST CONTINUS 10 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	30 (3x10) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST Continus 10 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Limited, Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	60 (2x30) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST Continus 100 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Limited, Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	60 (2x30) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST CONTINUS 100 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	30 (3x10) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST Continus 30 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Limited, Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	60 (2x30) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST CONTINUS 30 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	30 (3x10) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
MST CONTINUS 60 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	30 (3x10) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
MST Continus 60 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Limited, Cambridge, Velika Britanija, Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka, Mundipharma Ges.m.b.H, Beč, Austrija	60 (2x30) tableta u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Mukolen obložene tablete 50 mg	obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s E Pharma, Francuska	20 (2x10) obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju u kutiji		DA		DA								
MULTIBIONTA FORTE N kapsule	kapsule, meke	Merck Selbstmedikation GmbH, Darmstadt, Njemačka	20 (2x10) kapsula u PVC/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Myfortic 180 mg tablete	želučanootporne tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	120 (12x10) tableta u PA/Al/PVC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Myfortic 360 mg tablete	želučanootporne tablete	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	120 (12x10) tableta u PA/Al/PVC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Myoflex	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Naclof	kapi za oko, otopina	EXCELVISION, Annonay, Francuska	5 ml otopine u bijeloj plastičnoj (LDPE) bočici s nastavkom za kapanje i plastičnim (HDPE) zatvaračem sa sigurnosnim prstenom, u kutiji		DA	DA									
NAGLAZYME 5 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Cardinal Health, Northamptonshire, Velika Britanija; Cardinal Health, Westhoughton, Bolton, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 5 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Naklofen čepići 50 mg	čepići	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (2x5) čepića u Al/PE//PE/Al strip pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Naklofen duo kapsule 75 mg	tvrdne kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tvrdih kapsula u blister (PVC/PE/PVDC/PE/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Naklofen gel	gel	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	60 g gela u aluminijskoj tubi, u kartonskoj kutiji		DA		DA				DA				
Naklofen otopina za injekciju 75 mg/3ml	otopina za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	3 ml otopine za injekcije u staklenoj ampuli, 5 ampula u kutiji		DA		DA								
Naklofen SR	tablete s produljenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta s produljenim oslobađanjem u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Naklofen želučanootporne tablete 50 mg	želučanootporne tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) želučanootpornih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Nakom 250 mg / 25 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	100 (10x10) tablete u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Nalgesin forte filmom obložene tablete 550 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Nalgesin S filmom obložene tablete 275 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Nanotiv 1 000 i.j.	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Kutija s praškom i kutija s bočicom s 10 ml vode za injekcije i priborom za primjenu, u kutiji		DA									DA	
Nanotiv 500 i.j.	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Kutija s praškom i kutija s bočicom s 5 ml vode za injekcije i priborom za primjenu, u kutiji		DA									DA	
Nasivin 0,05 % sprej za nos	sprej za nos, otopina	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Njemačka	10 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s plastičnim nastavkom (s unutarnjom cjevčicom za raspršivanje) i plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Nasivin 0,05 % sprej za nos bez konzervansa	sprej za nos, otopina	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Njemačka	10 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje (3K sustav) i zaštitnom kapičicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Nasivin D 0,05 % sprej za nos	sprej za nos, otopina	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Njemačka	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s odmjernom plastičnom pumpicom za raspršivanje i zaštitnom kapičicom, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Nasivin K 0,01 % kapi za nos	kapi za nos, otopina	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	5 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici sa žutim plastičnim zatvaračem i staklenom kapalicom s gumenom pumpicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Nasivin K 0,025 % kapi za nos	kapi za nos, otopina	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici sa žutim plastičnim zatvaračem i staklenom kapalicom s gumenom pumpicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Nasivin K 0,05 % kapi za nos	kapi za nos, otopina	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Njemačka	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s bijelim plastičnim zatvaračem i staklenom kapalicom s gumenom pumpicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Nasonex sprej za nos	sprej za nos, suspenzija	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	plastična bočica s nastavkom za nazalnu primjenu sa 120 doza, u kutiji		DA	DA									
Natrii chloridi infundibile compositum Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine za infuziju u staklenoj boci, s gumenim čepom i aluminijskom kapicom s plastičnim poklopcem, 10 boca u kutiji	DA			DA								
Natrii chloridi infundibile otopina za intravensku infuziju, 100 ml	otopina za iv. infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml u staklenoj infuzijskoj boci, (10 boca s plastičnim držačima, u kutiji)	DA			DA								
Natrii chloridi infundibile otopina za intravensku infuziju, 1 000 ml	otopina za iv. infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	1 000 ml u staklenoj infuzijskoj boci, (10 boca s plastičnim držačima, u kutiji)	DA			DA								
Natrii chloridi infundibile otopina za intravensku infuziju, 250 ml	otopina za iv. infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml u staklenoj infuzijskoj boci, (10 boca s plastičnim držačima, u kutiji)	DA			DA								
Natrii chloridi infundibile otopina za intravensku infuziju, 500 ml	otopina za iv. infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml u staklenoj infuzijskoj boci, (10 boca s plastičnim držačima, u kutiji)	DA			DA								
Natrii chloridi infundibile Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	6 vrećica s 2 000 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Natrii chloridi infundibile Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	12 vrećica s 1 000 ml otopine, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Natrij chloridi infundibile Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	12 vrećica s 500 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Natrij chloridi infundibile Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih boca s 250 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Natrij chloridi infundibile Pliva	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih boca s 500 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
NATRIJ HIDROGENKARBONAT 1-molarna otopina PLIVA	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 ml otopine za infuziju u staklenoj ampuli (bezbojna, samolomljiva), 10 ampula u kutiji	DA			DA								
Natrijev klorid 0,9 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	10 plastičnih vrećica Viaflo s 1 000 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Natrijev klorid 0,9 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	50 plastičnih vrećica Viaflo sa 100 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Natrijev klorid 0,9 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	20 plastičnih vrećica Viaflo s 500 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Natrijev klorid 0,9 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	30 plastičnih vrećica Viaflo s 250 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Natrijev klorid 0,9 % Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	50 plastičnih vrećica Viaflo s 50 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Natrij-klorid 10 % koncentrat elektrolita, 50 ml	koncentrat za iv. primjenu nakon razrjeđenja	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	50 ml u staklenoj injekcijskoj boci (40 boca u kutiji)	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Natural Wealth Ginkgo Forte	filmom obložene tablete	NBTY Inc., New York, SAD	48 (2x24) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Natural Wealth Vitamin E-200 I.J., kapsule	kapsule	NBTY Inc. New York, SAD	100 kapsula u smeđoj plastičnoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Navoban injekcije 5 mg/5 ml	otopina za injekciju i infuziju, otopina za oralnu primjenu	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	5 ml otopine u staklenoj ampuli, 10 ampula u kutiji		DA	DA									
Navoban kapsule 5 mg	kapsule, tvrde	Novartis Farmaceutica S.A., Ronda Santa María 158, Barcelona, Španjolska	5 (1x5) kapsula u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nazol 0,05 % kapi za nos, otopina	kapi za nos, otopina	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 ml kapi za nos u bezbojnoj plastičnoj (PE) bočici s nastavkom za kapanje, u kutiji	DA			DA				DA				
Nazol 0,1 % kapi za nos, otopina	kapi za nos, otopina	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 ml kapi za nos u bezbojnoj plastičnoj (PE) bočici s nastavkom za kapanje, u kutiji	DA			DA				DA				
Nebido 1 000 mg/4 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	4 ml otopine u smeđoj staklenoj ampuli, 1 ampula u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Nebilet	tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	14 (2x7) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Nebilet	tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	14 (1x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Neloren 300 mg/ml injekcije	otopina za injekciju za im. primjenu i iv. infuziju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Neloren 600 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju za im. primjenu i iv. infuziju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ampula s 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Neo-angin bez šećera pastile	pastile	DIVAPHARMA GmbH, Motzener Straße 41, Berlin, Njemačka	24 (2x12) pastila u PVC/PE/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Neo-angin pastile	pastile	DIVAPHARMA GmbH, Motzener Straße 41, Berlin, Njemačka	24 (2x12) pastila u PVC/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Neodolpasse	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Kutija s 10 staklenih bočica s 250 ml otopine		DA		DA								
Neofen 200 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Neofen forte	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji	DA			DA				DA				
NeoRecormon 10 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,6 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 1 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 2 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 30 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	Jedna staklena štrcaljka (s iglom) s 0,6 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 3 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 4 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 500 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon 6 000 i.j. otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	6 (2x3) staklenih štrcaljki (s iglom) s po 0,3 ml otopine, u zaštitnom pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
NeoRecormon Multidose 100 000 i.j. prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	Bočica s praškom za otopinu za injekciju i ampula s otapalom, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
NeoRecormon Multidose 50 000 i.j. prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	Bočica s praškom za otopinu za injekciju i ampula s otapalom, u kartonskoj kutiji		DA	DA			DA						
Neostigmin injekcije	otopina za injekciju (za im., sc. i iv. primjenu)	Rotexmedica GmbH, Trittau, Njemačka	1 ml otopine u smeđoj staklenoj ampuli, 10 ampula u kutiji		DA		DA								
Neotigason kapsule 10 mg	kapsule, tvrde	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Neotigason kapsule 25 mg	kapsule, tvrde	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nephrotect	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	10 staklenih boca za infuziju s 250 ml otopine (10x250 ml), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Nephrotect	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	10 staklenih boca za infuziju s 500 ml otopine (10x500 ml), u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Netromycine injekcije 150 mg/1,5 ml	otopina za injekciju za im. i iv. primjenu	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	1,5 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Neupogen 30	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki (za sc. i iv. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena štrcaljka s 0,5 ml otopine i iglom, u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nexavar 200 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	112 (4x28) tableta u prozirnom blister (PP/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Nexium 20 mg	želučanootporne tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska	14 (2x7) tableta u Al/Al bliste pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nexium 40 mg	želučanootporne tablete	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska	14 (2x7) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Nexium iv. 40 mg	prašak za pripremu otopine za injekciju/infuziju	AstraZeneca AB, Södertälje, Švedska	10 bočica, u kutiji		DA	DA									
Niaspan 1 000 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka, Merck Santé s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 1 000 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka Merck SANTE s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 375 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka, Merck Santé s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 375 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka Merck SANTE s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 500 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka, Merck Santé s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 500 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka Merck SANTE s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 750 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka Merck SANTE s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Niaspan 750 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Merck KGaA, Darmstadt, Njemačka, Merck Santé s.a.s., Semoy, Francuska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/Aclar-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
NIBEL 5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Nicorette Freshmint Gum 2 mg	guma za žvakanje	Pfizer Health AB, Norrbroplatsen 2, Helsingborg, Švedska	15 (1x15) guma za žvakanje u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Nicorette Freshmint Gum 4 mg	guma za žvakanje	Pfizer Health AB, Norrbroplatsen 2, Helsingborg, Švedska	15 (1x15) guma za žvakanje u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Nicorette patch 10 mg/16 h	transdermalni flaster	Pfizer Health AB, Norrbroplatsen 2, Helsingborg, Švedska	7 (7x1) transdermalnih flastera u zaštitnoj (PE/Al/Barex) vrećici, u kutiji		DA		DA				DA				
Nicorette patch 15 mg/16 h	transdermalni flaster	Pfizer Health AB, Norrbroplatsen 2, Helsingborg, Švedska	7 (7x1) transdermalnih flastera u zaštitnoj (PE/Al/Barex) vrećici, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Nicorette patch 5 mg/16 h	transdermalni flaster	Pfizer Health AB, Norrbroplasten 2, Helsingborg, Švedska	7 (7x1) transdermalnih flastera u zaštitnoj (PE/Al/Barex) vrećici, u kutiji		DA		DA				DA				
Nifedipin retard 20 mg tablete	tablete produženog djelovanja	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska, u suradnji s Valpharma Int. s.a., San Marino	Kutija s 30 tableta (blister pakiranje, 3x10 tableta)	DA			DA								
Nimotop S filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	100 (10x10) filmom obloženih tableta u blister (PP/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nimotop S otopina za infuziju	otopina za infuziju	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	50 ml otopine za infuziju u smeđoj staklenoj bočici i plastična (PE) infuzijska cjevčica, u kutiji		DA	DA									
Ninur 50 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 2x15 kapsula)	DA			DA								
NINUR 50 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Niquitin CQ 14 mg	transdermalni flaster	Cardinal Health, Northamptonshire, Velika Britanija; Cardinal Health, Westhoughton, Bolton, Velika Britanija	7 (7x1) transdermalnih flastera u zaštitnoj (PET/LDPE/Al/akrilonitril) vrećici, u kutiji		DA		DA			DA	DA				
Niquitin CQ 21 mg	transdermalni flaster	Cardinal Health, Northamptonshire, Velika Britanija; Cardinal Health, Westhoughton, Bolton, Velika Britanija	7 (7x1) transdermalnih flastera u zaštitnoj (PET/LDPE/Al/akrilonitril) vrećici, u kutiji		DA		DA			DA	DA				
Niquitin CQ 7 mg	transdermalni flaster	Cardinal Health, Northamptonshire, Velika Britanija; Cardinal Health, Westhoughton, Bolton, Velika Britanija	7 (7x1) transdermalnih flastera u zaštitnoj (PET/LDPE/Al/akrilonitril) vrećici, u kutiji		DA		DA			DA	DA				
Nistatin Pliva kapi	prašak za pripremu oralne suspenzije	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Smeđa staklena bočica s kapaljkom s praškom, u kutiji	DA			DA								
Nistatin Pliva mast	mast	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	1 aluminijska tuba s 20 g masti, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Nitrolingual aerosol	sublingvalni sprej	G.Pohl- Boskamp GmbH&Co., Njemačka	12,2 ml otopine u bezbojnoj staklenoj bočici (izvana prevučena crvenim plastičnim slojem) s odmjernom pumpicom i plastičnim aktivatorom raspršivanja sa zaštitnom plastičnom kapicom, u kutiji		DA		DA								
Nolicin filmom obložene tablete 400 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Noliprel 2 mg/0,625 mg	tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irska	30 (1x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju pakiranom u zaštitnu vrećicu (PE/Al/PE) sa sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA									
Nolpaza 20 mg	filmom obložene želučanootporne tablete	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Nolpaza 40 mg	filmom obložene želučanootporne tablete	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Nolvadex tablete	film-tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u aluminijskom blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Norcuron 4 mg	prašak za otopinu za injekciju (za iv. primjenu)	N.V. Organon, Oss, Nizozemska; Organon S.A., Éragny-sur-Epte, Francuska	50 ampula s praškom i 50 ampula s 1 ml vode za injekciju, u kutiji		DA	DA									
Norditropin SimpleXx 10 mg/1,5 ml	otopina za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedan stakleni uložak s 1,5 ml otopine (s gumenim klipom i gumenim čepom s aluminijskim prstenom i plastičnim zatvaračem) u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA				DA					
Norditropin SimpleXx 15 mg/ 1,5 ml	otopina za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedan stakleni uložak s 1,5 ml otopine (s gumenim klipom i gumenim čepom s aluminijskim prstenom i plastičnim zatvaračem) u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA				DA					
Norditropin SimpleXx 5 mg/1,5 ml	otopina za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedan stakleni uložak s 1,5 ml otopine (s gumenim klipom i gumenim čepom s aluminijskim prstenom i plastičnim zatvaračem) u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA				DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIJAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Normabel 10 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Normabel 10 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	10 ampula od smeđeg stakla s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Normabel 2 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Normabel 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (1x30) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Norprolac tablete 150 µg	tablete	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Norprolac tablete 25 µg/ 50 µg	tablete	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka	3 tablete od 25 µg + 3 tablete od 50 µg u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u zaštitnoj aluminijskoj vrećici, u kutiji		DA	DA				DA					
Norprolac tablete 75 µg	tablete	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka	30 (3x10) tableta u blister pakiranju (Al/Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Novantrone 20 koncentrat za pripremu otopine za infuziju	koncentrirana otopina za infuziju	Wyeth Medica Ireland, Co. Kildare, Irska i Wyeth Lederle S.p.A., Catania, Italija	Bočica s 10 ml koncentrirane otopine, s čepom i aluminijским poklopcem, u kutiji		DA	DA									
Novocef tablete 125 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 film tableta u blister pakiranju (1x10), u kutiji	DA			DA								
Novocef tablete 250 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 film tableta u blister pakiranju (1x10), u kutiji	DA			DA								
Novocef tablete 500 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 film tableta u blister pakiranju (1x10), u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Novofem	filmom obložene tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	28 tableta (16 crvenih i 12 bijelih tableta) u plastičnom, kružnom kalendarskom spremniku, u kutiji		DA	DA									
NovoMix 30 FlexPen	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Danska Novo Nordisk Production SAS, 45, Avenue d'Orléans, Chartres, Francuska	Kutija s 5 injektora s po 3 ml suspenzije u staklenom ulošku		DA	DA		DA	DA						
NovoMix 30 Penfill	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Danska Novo Nordisk Production SAS, 45, Avenue d'Orléans, Chartres, Francuska	5 staklenih uložaka s po 3 ml suspenzije u blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
NovoMix 50 FlexPen	suspenzija za injekciju u brizgalici s uloškom	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 brizgalica (injektora) sa staklenim uloškom s 3 ml suspenzije, u kutiji		DA	DA			DA						
NovoMix 50 Penfill	suspenzija za injekciju u ulošku	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 staklenih uložaka s po 3 ml suspenzije u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
NovoMix 70 FlexPen	suspenzija za injekciju u brizgalici s uloškom	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 brizgalica (injektora) sa staklenim uloškom s 3 ml suspenzije, u kutiji		DA	DA			DA						
NovoMix 70 Penfill	suspenzija za injekciju u ulošku	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 staklenih uložaka s po 3 ml suspenzije u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
NovoNorm 0,5 mg	tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
NovoNorm 1 mg	tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
NovoNorm 2 mg	tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	30 (2x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
NovoRapid	otopina za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedna staklena bočica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
NovoRapid FlexPen	otopina za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	5 injektora, s po 3 ml otopine u staklenom ulošku, u kutiji		DA	DA									
NovoRapid Penfill	otopina za injekciju	Novo Nordisk A/S, Bagsværd, Danska i Novo Nordisk Productions SAS, Chartes, Francuska	5 staklenih uložaka s po 3 ml otopine u zaštitnom pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
NovoSeven 1,2 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedna staklena bočica s praškom i jedna staklena bočica s 2,2 ml vode za injekcije, u kutiji, jedan sterilni nastavak za bčicu za rekonstituciju, jedna sterilna štrcaljka (za jednokratnu upotrebu) za rekonstituciju i davanje lijeka, jedan sterilni set za infuziju		DA	DA		DA	DA						
NovoSeven 2,4 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedna staklena bočica s praškom i jedna staklena bočica s 4,3 ml vode za injekcije, u kutiji, jedan sterilni nastavak za bočicu za rekonstituciju, jedna sterilna štrcaljka (za jednokratnu upotrebu) za rekonstituciju i davanje lijeka, jedan sterilni set za infuziju		DA	DA		DA	DA						
NovoSeven 4,8 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	Jedna staklena bočica s praškom i jedna staklena bočica s 8,5 ml vode za injekcije, u kutiji, jedan sterilni nastavak za bočicu za rekonstituciju, jedna sterilna štrcaljka (za jednokratnu upotrebu) za rekonstituciju i davanje lijeka, jedan sterilni set za infuziju		DA	DA		DA	DA						
Novuroxim injekcije 1 500 mg	prašak za pripremu otopine za injekciju za iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	5 staklenih bočica (od 20 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA								
Novuroxim injekcije 250 mg	prašak za pripremu otopine/suspenzije za injekciju za im.i iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	5 staklenih bočica (od 7,5 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA								
Novuroxim injekcije 750 mg	prašak za pripremu otopine/suspenzije za injekciju za im. i iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	5 staklenih bočica (od 10 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA								
Novuroxim tablete 125 mg	film tablete	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Novuroxim tablete 250 mg	film tablete	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Novuroxim tablete 500 mg	film tablete	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Nozid 5 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Nozinan 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle 69230 Saint- Genis-Laval, Francuska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nozinan 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle 69230 Saint- Genis-Laval, Francuska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nozinan 25 mg tablete	filmom obložene tablete	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle 69230 Saint- Genis-Laval, Francuska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Nozinan 25 mg tablete	filmom obložene tablete	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle 69230 Saint- Genis-Laval, Francuska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
NUROFEN Cold and Flu filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
NUROFEN Cold and Flu filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Nurofen Liquid kapsule	kapsule, meke	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velika Britanija, u suradnji s Banner Pharmacaps Europe B.V., Tilburg, Nizozemska	10 (1x10) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Nurofen Liquid kapsule	kapsule, meke	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velika Britanija u suradnji s Banner Pharmacaps Europe B.V., Tilburg, Nizozemska	10 (1x10) kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
NUROFEN obložene tablete	obložene tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA				DA				
NUROFEN obložene tablete	obložene tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u plastičnoj kutiji		DA		DA				DA				
NUROFEN obložene tablete	obložene tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u plastičnoj kutiji		DA		DA				DA				
NUROFEN obložene tablete	obložene tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA				DA				
NUROFEN oralna suspenzija za djecu	suspencija za oralnu primjenu	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	100 ml suspenzije u smeđoj plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem za djecu i zaštitnim plastičnim prstenom i graduirana plastična brizgalica od 5 ml, u kutiji		DA		DA								
NUROFEN oralna suspenzija za djecu	suspencija za oralnu primjenu	Boots Contract Manufacture Ltd., Nottingham, Velika Britanija ili Hermal Kurt Herrmann GmbH&Co., Reinbeck, Njemačka	100 ml suspenzije u smeđoj plastičnoj (PET) bočici sa sigurnosnim zatvaračem za djecu i zaštitnim plastičnim prstenom i graduirana plastična brizgalica od 5 ml, u kutiji		DA		DA								
Nutrineal PD4 s 1,1 % aminokiselina	otopina za peritonejsku dijalizu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irska	Plastična (PVC) vrećica Vialflex s 2 000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, dovodna cijev (PVC), konektor sa zaštitnom kapicom, odvodna cijev za istjecanje, nastavak za davanje lijekova i sabirna plastična Vialflex vrećica (pojedinačno pakiranje)		DA		DA								
NuvaRing	intravaginalni prsten	N.V. Organon, Oss, Nizozemska; Organon Ireland Ltd., Co. Dublin, Irska	Intravaginalni prsten u zaštitnoj Al vrećici, u kutiji		DA	DA				DA					
OCTAGAM 1 g	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija, Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francuska i Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Jedna staklena bočica s 20 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVODIČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
OCTAGAM 10 g	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija, Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francuska i Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Jedna staklena bočica s 200 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	
OCTAGAM 2,5 g	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija, Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francuska i Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Jedna staklena bočica s 50 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	
OCTAGAM 5 g	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija, Octapharma S.A.S., Lingolsheim, Francuska i Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Jedna staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji		DA									DA	
Octaplas SD krvna grupa 0	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	200 ml otopine u sterilnim PVC tranzfuzijskim vrećicama koje su omotane poliamid/polietilenskim filmom		DA									DA	
Octaplas SD krvna grupa A	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	200 ml otopine u sterilnim PVC tranzfuzijskim vrećicama koje su omotane poliamid/polietilenskim filmom		DA									DA	
Octaplas SD krvna grupa AB	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	200 ml otopine u sterilnim PVC tranzfuzijskim vrećicama koje su omotane poliamid/polietilenskim filmom		DA									DA	
Octaplas SD krvna grupa B	otopina za infuziju	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Beč, Austrija	200 ml otopine u sterilnim PVC tranzfuzijskim vrećicama koje su omotane poliamid/polietilenskim filmom		DA									DA	
Octenisept	otopina	Schulke & Mayr GmbH, Norderstedt, Njemačka	50 ml otopine u plastičnoj bočici s pumpicom raspršivačem		DA		DA				DA				
Oikamid	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija sa 60 kapsula u blister pakiranju (5x12)	DA			DA								
Oikamid injekcije	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ampula s po 5 ml otopine, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Oikamid injekcije	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ampula s po 5 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Oikamid kapsule	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija sa 60 kapsula u blister pakiranju (5x12)	DA			DA								
Oksazepam 10 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju (PVC/Al folija), u kartonskoj kutiji	DA			DA								
Oksazepam 30 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Olanzapin CIPLA 10 mg	filmom obložene tablete	Cipla Ltd., Kurkumb Industrial Area, Maharashtra State, Indija	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Olanzapin CIPLA 2,5 mg	filmom obložene tablete	Cipla Ltd., Kurkumb Industrial Area, Maharashtra State, Indija	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Olanzapin CIPLA 5 mg	filmom obložene tablete	Cipla Ltd., Kurkumb Industrial Area, Maharashtra State, Indija	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Olicard 40 mg retard	kapsule s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 (5x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Olicard 60 mg retard	kapsule s produljenim oslobađanjem	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 (5x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
OliClinomel N4 - 550E	emulzija za infuziju	Clintec Parenteral S.A., Francuska; Baxter S.A., Lessines, Belgija	Plastična vrećica za 2 000 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 4 vrećice u kartonskoj kutiji		DA	DA									
OliClinomel N4 - 550E	emulzija za infuziju	Clintec Parenteral S.A., Francuska; Baxter S.A., Lessines, Belgija	Plastična vrećica za 1 000 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 6 vrećica u kartonskoj kutiji		DA	DA									
OliClinomel N6 - 900 E	emulzija za infuziju	Clintec Parenteral S.A., Francuska; Baxter S.A., Lessines, Belgija	Plastična vrećica za 2 000 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 4 vrećice u kartonskoj kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
OliClinomel N7 - 1 000 E	emulzija za infuziju	Clintec Parenteral S.A., Francuska; Baxter S.A., Lessines, Belgija	Plastična vrećica za 2 000 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 4 vrećice u kutiji		DA	DA									
OliClinomel N7 - 1 000 E	emulzija za infuziju	Clintec Parenteral S.A., Francuska; Baxter S.A., Lessines, Belgija	Plastična vrećica za 1 000 ml mješavine (s tri odvojena odjeljka) u plastičnom zaštitnom omotaču, 6 vrećica u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Olivin 10 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta, u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Olivin 20 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta, u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Olivin 5 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta, u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Olynth 0,05 % sprej za nos	sprej za nos, otopina	Pfizer PGM, Orleans Cedex, Francuska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim nastavkom za raspršivanje i zaštitnom kapicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Olynth 0,1 % kapi za nos	kapi za nos, otopina	Pfizer PGM, Orleans Cedex, Francuska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA		DA				DA				
Olynth 0,1 % sprej za nos	sprej za nos, otopina	Pfizer PGM, Orleans Cedex, Francuska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim nastavkom za raspršivanje i zaštitnom kapicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Olynth 0,5 % kapi za nos	kapi za nos, otopina	Pfizer PGM, Orleans Cedex, Francuska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA		DA				DA				
Olynth HA 0,05 % sprej za nos	sprej za nos, otopina	URSAPHARM Arzneimittel GmbH&Co., Saarbrücken, Njemačka	10 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje (3K sustav) i zaštitnom kapicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Olynth HA 0,1 % sprej za nos	sprej za nos, otopina	URSAPHARM Arzneimittel GmbH&Co., Saarbrücken, Njemačka	10 ml otopine u bijeloj plastičnoj bočici s odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje (3K sustav) i zaštitnom kapicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Omacor	kapsule (meke, prozirne želatinske)	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Neustadt, Njemačka	28 kapsula u plastičnoj bočici		DA	DA				DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Omegaven	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	10 staklenih bočica sa 100 ml emulzije (10x100 ml), u kutiji		DA		DA								
Omegaven	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	10 staklenih bočica s 50 ml emulzije (10x50 ml), u kutiji		DA		DA								
Omezol kapsule 20 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	14 (2x7) kapsula u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Omnice 0,4 mg	kapsule s produljenim otpuštanjem	Astellas Pharma Europe B.V., Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	Kutija s 3x10 kapsula s produljenim otpuštanjem u Al/polipropilenskom blister pakiranju		DA	DA									
Omnipaque 240 otopina	otopina za injekciju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	10 bočica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 300 otopina	otopina za injekciju/infuziju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	10 boca s 100 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 300 otopina	otopina za injekciju/infuziju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	10 bočica s 50 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 300 otopina	otopina za injekciju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	10 bočica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 350 otopina	otopina za injekciju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	6 bočica s 200 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 350 otopina	otopina za injekciju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	25 bočica s 20 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 350 otopina	otopina za injekciju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	10 bočica s 50 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omnipaque 350 otopina	otopina za injekciju/infuziju	Amersham Health IDA Business Park, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska	10 bočica sa 100 ml otopine, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Omniscan otopina za injekcije 0,5 mmol/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	10 staklenih bočica s 20 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omniscan otopina za injekcije 0,5 mmol/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	10 staklenih bočica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omniscan otopina za injekcije 0,5 mmol/ml (šprice)	otopina za injekciju	GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	10 plastičnih šprica s 20 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omniscan otopina za injekcije 0,5 mmol/ml (šprice)	otopina za injekciju	GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	10 plastičnih šprica s 10 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Omniscan otopina za injekcije 0,5 mmol/ml (šprice)	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	10 plastičnih šprica s 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Opatanol 1 mg/ml kapi za oči	kapi za oči	Alcon Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija; Alcon Cusi S.A., Camil Fabra 58, El Masnou, Barcelona, Španjolska	Plastična bočica (polietilen niske gustoće) s nastavkom za ukapavanje i zatvaračem (polopropilen) s 5 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Operil 0,05 % kapi za nos	kapi za nos	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA		DA				DA				
Operil 0,05 % sprej za nos	sprej za nos (otopina)	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za raspršivanje, u kutiji		DA		DA				DA				
Operil P 0,025 % kapi za nos	kapi za nos	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA		DA				DA				
Operil P 0,025 % sprej za nos	sprej za nos (otopina)	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za raspršivanje, u kutiji		DA		DA				DA				
Optimon 10 mg tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Optimon 20 mg tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Optimon 5 mg tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Optimon Plus 10/12,5 mg tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Optimon Plus 20/12,5 mg tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ormidol 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ormidol 25 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ormidol 50 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Oronazol krema	krema	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	30 g kreme u tubi, u kutiji		DA		DA								
Oronazol šampon	šampon	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	100 ml šampona u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA					DA				
Oronazol tablete	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Ortalox 10 mg	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	14 kapsula u plastičnoj bočici (HDPE), u kutiji	DA			DA								
Ortalox 20 mg	kapsule	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	14 kapsula u plastičnoj bočici (HDPE), u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ortanol 20 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	7 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Ortanol 40 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	7 (1x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ortanol S 10 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	7 (1x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ortanol S 10 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	28 (4x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Osseor 2 g	granule za oralnu suspenziju	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	7 vrećica (papir/PE/Al/PE) s granulama, u kutiji		DA	DA			DA						
OVITRELLE 250 mikrograma	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Bočica s praškom i bočica otapala s 1 ml vode za injekcije, u kutiji		DA	DA			DA						
OVITRELLE 250 mikrograma/0,5 ml	otopina za injekciju u šprici	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija	Jedna staklena šprica s iglom u plastičnom spremniku, u kutiji		DA	DA			DA						
Oxaliplatin Pliva 100 mg	prašak za otopinu za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Prašak za otopinu za infuziju u staklenoj bočici (50 ml) s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapicom, u kutiji	DA			DA								
Oxaliplatin Pliva 50 mg	prašak za otopinu za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Prašak za otopinu za infuziju u staklenoj bočici (26 ml) s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapicom, u kutiji	DA			DA								
Oxetin filmom obložene tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, BiH u suradnji s JMP, Jordan	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
OxyContin 10 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	30 tableta (3x10) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
OxyContin 20 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	30 tableta (3x10) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
OxyContin 40 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	30 tableta (3x10) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
OxyContin 80 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	30 tableta (3x10) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
OxyContin tablete 10 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija	56 (4x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
OxyContin tablete 20 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija	56 (4x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
OxyContin tablete 40 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija	56 (4x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
OxyContin tablete 80 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Bard Pharmaceuticals Ltd., Cambridge, Velika Britanija	56 (4x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Paclitaxel Ebewe 150 mg/25 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	25 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Paclitaxel Ebewe 30 mg/5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	5 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Paclitaxel Pliva 100 mg/16,7 ml	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica, u kutiji	DA			DA								
Paclitaxel Pliva 30 mg/5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna staklena bočica u kutiji	DA			DA								
PACLITAXEL PLIVA 300 mg/50 ml	koncentrat otopine za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 ml koncentrata otopine u staklenoj bočici (multy dose vial) s gumenim čepom i aluminijskom kapicom te zaštitnim poklopcem, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrat otopine za infuziju	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	16,7 ml koncentrata za otopinu za infuziju u bezbojnoj staklenoj bočici s gumenim (brombutil) čepom prevučeni teflonom i aluminijskim prstenom s plastičnim (PP) poklopcem, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrat otopine za infuziju	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	5 ml koncentrata za otopinu za infuziju u bezbojnoj staklenoj bočici s gumenim (brombutil) čepom prevučeni teflonom i aluminijskim prstenom s plastičnim (PP) poklopcem, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrat otopine za infuziju	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	25 ml koncentrata za otopinu za infuziju u bezbojnoj staklenoj bočici s gumenim (brombutil) čepom prevučeni teflonom i aluminijskim prstenom s plastičnim (PP) poklopcem, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrat otopine za infuziju	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	50 ml koncentrata za otopinu za infuziju u bezbojnoj staklenoj bočici s gumenim (brombutil) čepom prevučeni teflonom i aluminijskim prstenom s plastičnim (PP) poklopcem, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Palladone SR kapsule 16 mg	kapsule s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Ges.m.b.H., Beč, Austrija	56 (4x14) kapsula u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Palladone SR kapsule 4 mg	kapsule s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Ges.m.b.H., Beč, Austrija	56 (4x14) kapsula u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Palladone SR kapsule 8 mg	kapsule s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Ges.m.b.H., Beč, Austrija	56 (4x14) kapsula u blister (PVDC/PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Pamitor 15 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Torrex-Pharma GmbH, Beč, Austrija	Jedna ampula od bezbojnog stakla s 4 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Pamitor 15 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Torrex-Pharma GmbH, Beč, Austrija	Polietilenska ampula s 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Pamitor 15 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Torrex-Pharma GmbH, Beč, Austrija	Ampula od bezbojnog stakla sa 6 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Pamitor 15 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Torrex-Pharma GmbH, Beč, Austrija	Polietilenska ampula s 4 ml otopine, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Pamitor 15 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Torrex-Pharma GmbH, Beč, Austrija	Polietilenska ampula sa 6 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Pamitor 15 mg/ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Torrex-Pharma GmbH, Beč, Austrija	Ampula od bezbojnog stakla s 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Panadol	filmom obložene tablete	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Irska	12 (1x12) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Panadol Baby	suspenzija za oralnu primjenu	Glaxo Wellcome Production, Avenue du Général de Gaulle, Hérouville-Saint-Clair, Francuska	300 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim sigurnosnim zatvaračem i plastični dozator (0,5 ml do 8 ml), u kutiji		DA		DA				DA				
Panadol Baby	suspenzija za oralnu primjenu	Glaxo Wellcome Production, Avenue du Général de Gaulle, Hérouville-Saint-Clair, Francuska	100 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim sigurnosnim zatvaračem i plastični dozator (0,5 ml do 8 ml), u kutiji		DA		DA				DA				
Panadol Extra	filmom obložene tablete	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Irska	12 (1x12) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA				DA				
Panadol Rapid	filmom obložene tablete	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Irska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Panaze 10 000 kapsule	kapsule (s acidorezistentnim mikrofilm-tabletama)	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Pancuronium injekcije BP 4 mg	otopina za injekciju za iv. primjenu	Rotexmedica GmbH, Trittau, Njemačka	2 ml otopine u staklenoj ampuli, 10 ampula u kutiji		DA		DA								
Pankreoflat	obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Njemačka	50 (2x25) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Pantexol krema	krema	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	25 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA				DA				
Pantexol mast	mast	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	25 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Paracetamol JADRAN sirup 150 ml	sirup	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	150 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i plastična dozirna čašica, u kutiji	DA			DA				DA				
Paraplatin 150 mg/15 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	15 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Paraplatin 50 mg/5 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	5 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Partobulin SDF 1 250 i.j.	otopina za injekciju	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	Kutija s jednom napunjenom špricom i iglom s jednom dozom od 250 µg (1 250 i.j.) preparata		DA									DA	
Patentex Oval N	vagitorij	Merz Pharma GmbH & Co KGaA, Frankfurt am Main, Njemačka	6 (1x6) vagitorija u PVC/PVDC/PE strip pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Pavulon 4 mg=2 ml	otopina za injekciju	N.V. Organon, Oss, Nizozemska; Organon S.A., Eragny-sur-Epte, Francuska	50 ampula s 2 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
PEDIACEL cjepivo protiv difterije, tetanusa, pertusisa (nestanično, peterokomponentno), poliomijelitisa (inaktivirano) i Haemofilusa influence tip b (konjugirano), adsorbirano	suspencija za injekciju	Sanofi Pasteur Limited, Toronto, Kanada	0,5 ml suspenzije u staklenoj bočici (staklo tip I, Ph. Eur.) s čepom od brombutila (bez lateksa), u kutiji		DA								DA		
PEGASYS 135 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Kutija s 1 štrcaljkom s 0,5 ml otopine i igla		DA	DA		DA	DA						
PEGASYS 180 mikrograma otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	otopina za injekciju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Kutija s 1 štrcaljkom s 0,5 ml otopine i igla		DA	DA		DA	DA						
PegIntron 100 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Bočica s praškom i ampula s otapalom za otopinu za injekciju (vodom za injekcije), jedna štrcaljka za injekciju, dvije igle za injekciju i jedan tupfer za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 100 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Brizgalica s uloškom koji sadržava prašak i otapalo za otopinu za injekciju (vodu za injekciju), jedna igla za injekciju i dva tupfera za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
PegIntron 120 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Bočica s praškom i ampula s otapalom za otopinu za injekciju (vodom za injekcije), jedna štrcaljka za injekciju, dvije igle za injekciju i jedan tupfer za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 120 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Brizgalica s uloškom koji sadržava prašak i otapalo za otopinu za injekciju (vodu za injekciju), jedna igla za injekciju i dva tupfera za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 150 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Bočica s praškom i ampula s otapalom za otopinu za injekciju (vodom za injekcije), jedna štrcaljka za injekciju, dvije igle za injekciju i jedan tupfer za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 150 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Brizgalica s uloškom koji sadržava prašak i otapalo za otopinu za injekciju (vodu za injekciju), jedna igla za injekciju i dva tupfera za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 50 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Bočica s praškom i ampula s otapalom za otopinu za injekciju (vodom za injekcije), jedna štrcaljka za injekciju, dvije igle za injekciju i jedan tupfer za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 50 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Brizgalica s uloškom koji sadržava prašak i otapalo za otopinu za injekciju (vodu za injekciju), jedna igla za injekciju i dva tupfera za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 80 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Bočica s praškom i ampula s otapalom za otopinu za injekciju (vodom za injekcije), jedna štrcaljka za injekciju, dvije igle za injekciju i jedan tupfer za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						
PegIntron 80 µg prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	prašak i otapalo za otopinu za injekciju u brizgalici s uloškom	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irska	Brizgalica s uloškom koji sadržava prašak i otapalo za otopinu za injekciju (vodu za injekciju), jedna igla za injekciju i dva tupfera za čišćenje, u kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Penbritin injekcije 1 g	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 bočica od bezbojnog stakla s praškom, u kutiji	DA			DA								
Penbritin injekcije 500 mg	prašak za otopinu za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 bočica od bezbojnog stakla s praškom, u kutiji	DA			DA								
Pentamon	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Pentasa 1 g čepići	čepići	Ferring A/S, Vanløse, Danska	28 (4x7) čepića u aluminijskim blister pakiranjima, u kutiji		DA	DA									
Pentasa 1 g suspenzija za rektalnu primjenu	suspenzija za rektalnu primjenu	Ferring-Léčiva a.s., Jesenice u Prahy, Češka Republika	7 pojedinačno opremljenih spremnika (u vrećicama) sa 100 ml suspenzije i nastavkom za aplikaciju, u zaštitnoj vrećici i 7 plastičnih higijenskih vrećica, u kutiji		DA	DA									
Pentasa 500 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Ferring A/S, Vanløse, Danska; Ferring Intercontinental Center SA, St-Prex, Švicarska	100 (10x10) tableta u aluminijskim blister pakiranjima, u kutiji		DA	DA									
PENTAXIM, cjepivo protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularno), poliomijelitisa (inaktivirano), adsorbirano i Haemophilus influenzae tip b, konjugirano	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Kutija sa staklenom bočicom s praškom i staklenom štrcaljkom s 0,5 ml suspenzije s iglom i zaštitom za iglu		DA								DA		
PENTILIN otopina za injekciju 100 mg/5 ml	otopina za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	5 ml otopine za injekciju u staklenoj ampuli, 5 ampula u kutiji		DA		DA								
PENTILIN tablete 400 mg	tablete s produljenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta s produljenim oslobađanjem u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Peptoran 75 tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) filmom obloženih tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Perfalgan 10 mg/ml	otopina za infuziju	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	Jedna staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, 12 bočica u prozirnom plastičnom zaštitnom pakiranju (polietilen s termo filmom)		DA		DA	DA		DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Perfalgan 10 mg/ml	otopina za infuziju	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	Jedna staklena bočica s 50 ml otopine za infuziju, 12 bočica u prozirnrom plastičnom zaštitnom pakiranju (polietilen s termo filmom)		DA		DA	DA		DA					
Persantin 75 mg obložene tablete	obložene tablete	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Reims, Cedex, Francuska	50 obloženih tableta u bijelom plastičnom spremniku (PP) s bijelim zatvaračem (PE), u kutiji		DA		DA								
Persen dražeje	dražeje	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	Kutija s 40 dražeja (blister pakiranje, 4x10 dražeja)		DA						DA	DA			
Persen forte kapsule	kapsule, tvrde	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) kapsula u (PVC/PCTFE//Al) blisteru, u kutiji		DA						DA	DA			
Persen forte kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	Kutija s 20 kapsula (blister pakiranje, 2x10 kapsula)		DA						DA	DA			
Persen tablete	obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	40 (4x10) obloženih tableta u blister (PVC/TE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Phenobarbiton natrium injekcije	prašak (liofilizat) i otapalo za pripremu injekcija	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 ampula s praškom i 5 ampula s po 2 ml otapala (voda za injekcije), u kutiji	DA			DA								
PHENOBARBITON PLIVA tablete 100 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u narančastom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
PHENOBARBITON PLIVA tablete 15 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u narančastom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
PHOLCODIN 10 mg kapsule	kapsule	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	20 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
PHOLCODIN 15 mg/15 ml oralna otopina	oralna otopina	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	150 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i plastični odmjerni dozator od 15 ml, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
PHOLCODIN 4 mg/5 ml oralna otopina za djecu	oralna otopina	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	60 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i plastični odmjerni dozator od 2,5 ml, u kutiji		DA		DA								
Physiotens 0,2	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals S.A.S., Châtillon-sur-Chalaronne, Francuska	28 (1x28) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Physiotens 0,4	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals S.A.S., Châtillon-sur-Chalaronne, Francuska	28 (1x28) filmom obloženih tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Pigrel	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka u suradnji s Krka Farma d.o.o., Zagreb	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Pilfud 2 % losion	losion	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	60 ml losiona u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA				DA				
Pilfud 5 % losion	sprej za kožu, otopina	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	60 ml otopine u plastičnoj bočici s pumpicom raspršivača i zaštitnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Piramil 1,25 mg tablete	tablete	LEK S.A., Stryków, Poljska; LEK S.A., Varšava, Poljska	28 (7x4) tableta u strip pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Piramil 10 mg tablete	tablete	LEK S.A., Stryków, Poljska; LEK S.A., Varšava, Poljska	28 (7x4) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Piramil 2,5 mg tablete	tablete	LEK S.A., Stryków, Poljska; LEK S.A., Varšava, Poljska	28 (7x4) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Piramil 5 mg tablete	tablete	LEK S.A., Stryków, Poljska; LEK S.A., Varšava, Poljska	28 (7x4) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Planinski čaj za čišćenje	biljni čaj	Trešnjevka laboratorij d.o.o., Jukićeva 32, Zagreb, Republika Hrvatska	75 g čaja u plastičnoj (PP) vrećici, u kutiji	DA							DA	DA			
Platinex 10 mg/20 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	20 ml koncentrata otopine za infuziju u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Platinex 50 mg/100 ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	100 ml koncentrata otopine za infuziju u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Plavix	filmom obložene tablete	Sanofi Winthrop Industrie, Ambarès et Lagrave, Carbon Blanc Cedex, Francuska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister (Al/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
PLICET EFFECT tablete	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) filmom obloženih tableta u narančastom PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Plicet sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i žlica od 5 ml, u kutiji	DA			DA				DA				
Plicet tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Plicet tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Plimycol krema	krema	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji	DA			DA								
PLIVADON	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u narančastom blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
PLIVIT B1 injekcije 100 mg	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	1 ml otopine za injekciju u staklenoj ampuli, 50 ampula u kutiji	DA			DA								
PLIVIT B1 injekcije 250 mg	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	2 ml otopine za injekciju u staklenoj ampuli, 50 ampula u kutiji	DA			DA								
PLIVIT B1 tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
PLIVIT B6 injekcije 250 mg	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 ml otopine za injekciju u smeđoj staklenoj ampuli, 50 ampula u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
PLIVIT B6 injekcije 50 mg	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	2 ml otopine za injekciju u smeđoj staklenoj ampuli, 50 ampula u kutiji	DA			DA								
PLIVIT B6 tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
PLIVIT C šumeće tablete 1 000 mg bez šećera, okus limuna	šumeće tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi (zatvarač sa silikagelom i sigurnosnim prstenom)	DA			DA				DA				
PLIVIT C šumeće tablete 1 000 mg bez šećera, okus naranče	šumeće tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi (zatvarač sa silikagelom i sigurnosnim prstenom)	DA			DA				DA				
PLIVIT C tablete 50 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
PLIVIT C tablete 500 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
PLIVIT C tablete s produljenim oslobađanjem 500 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) filmom obloženih tableta s produljenim oslobađanjem u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA				
Plivit D3	oralne kapi, otopina	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim nastavkom za kapanje, u kutiji	DA			DA								
Plymicol vaginalete	vaginalete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	3 vaginalete u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
PNEUMO 23 Pneumokokno polisaharidno cjepivo	otopina za injekciju	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Kutija s 1 staklenom štrcaljkom s 0,5 ml cjepiva i igla s zaštitom za iglu		DA								DA		
Poliosabin (Oral) Cjepivo protiv poliomijelitisa, oralno, trovalentno, živo atenuirano, Sabin sojeva, stabilizirano u MgCl	suspenzija za oralnu primjenu	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Kutija s 25 plastičnih tuba s jednom dozom cjepiva		DA								DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Pollinex drveće, ekstrakt peludi stabala breze, lijeske i johe za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	1,5 ml suspenzije u staklenoj bočici, 3 staklene šprice i 4 igle za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex drveće, ekstrakt peludi stabala breze, lijeske i johe za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	3 staklene crvene šprice s po 0,5 ml suspenzije i 4 igle za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex drveće, ekstrakt peludi stabala breze, lijeske i johe za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	3 staklene šprice s po 0,5 ml suspenzije i 4 igle za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex drveće, ekstrakt peludi stabala breze, lijeske i johe za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	3 staklene bočice s po 1 ml suspenzije, 5 staklenih šprica i 6 igli za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex trave i raži, ekstrakt peludi trava i raži za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	1,5 ml suspenzije u staklenoj bočici, 3 staklene šprice i 4 igle za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex trave i raži, ekstrakt peludi trava i raži za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	3 staklene šprice s po 0,5 ml suspenzije i 4 igle za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex trave i raži, ekstrakt peludi trava i raži za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	3 staklene bočice s po 1 ml suspenzije, 5 staklenih šprica i 6 igli za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Pollinex trave i raži, ekstrakt peludi trava i raži za specifičnu imunoterapiju	suspenzija za injekciju za sc. primjenu	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska i Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velika Britanija	3 staklene šprice s po 0,5 ml suspenzije i 4 igle za injekciju, u kutiji	DA									DA		
Portal 20 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	28 (4x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Portal 20 mg kapsule	kapsule	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	14 (2x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Portalak sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 vrećica (PET/Al/PE) s po 15 ml sirupa, u kutiji	DA			DA				DA				
Portalak sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	5 vrećica (PET/Al/PE) s po 15 ml sirupa, u kutiji	DA			DA				DA				
Portalak sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	250 ml sirupa u plastičnoj bočici s navojnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Prazine dražeje 100 mg	dražeje	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 dražeja (5x10) u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Prazine dražeje 25 mg	dražeje	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	50 dražeja (5x10) u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Prazine injekcije 100 mg	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 ampula s po 2 ml otopine	DA			DA								
Prazine injekcije 50 mg	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 ampula s po 1 ml otopine	DA			DA								
Preductal	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	60 (2x30) tablete u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
PRENESSA tablete 4 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija; Krka Polska Sp.z o.o., Varšava, Poljska	30 (3x10) tableta PVC/PE/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Prevenar cjepivo protiv S. pneumoniae, saharidno, konjugirano i adsorbirano	suspencija za injekciju	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 0,5 ml suspenzije cjepiva, 1 šprica i 2 igle, u kutiji		DA								DA		
Prevenar cjepivo protiv S. pneumoniae, saharidno, konjugirano i adsorbirano	suspencija za injekciju	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velika Britanija	10 štrcaljki s 0,5 ml suspenzije cjepiva, u kutiji		DA								DA		
Prevenar cjepivo protiv S. pneumoniae, saharidno, konjugirano i adsorbirano	suspencija za injekciju	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velika Britanija	Jedna štrcaljka s 0,5 ml suspenzije cjepiva, u kutiji		DA								DA		

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Prevenar cjepivo protiv S. pneumoniae, saharidno, konjugirano i adsorbirano	suspenzija za injekciju	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velika Britanija	Jedna štrcaljka s 0,5 ml suspenzije cjepiva, s odvojenom iglom, u kutiji		DA								DA		
Prevenar cjepivo protiv S. pneumoniae, saharidno, konjugirano i adsorbirano	suspenzija za injekciju	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 0,5 ml suspenzije cjepiva, u kutiji		DA								DA		
Prexanil 4 mg	tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irska	30 (1x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
PREXANIL 8 mg tablete	tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irska	30 (1x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Prexanil Combi	tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francuska; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irska	30 (1x30) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Primolut-Nor tablete	tablete	Schering GmbH und Co. Produktions KG, Döbereinerstraße 20, Weimar, Njemačka	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Primus čaj	čaj	Fitofarmacija d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	14 vrećica s po 5 g čaja, u kutiji	DA							DA	DA			
Prinivil 10 mg tablete	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Prinivil 20 mg tablete	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Prinivil 5 mg tablete	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Prinzide 20/12,5 mg tablete	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
PRIORIX kombinirano cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele, živo, liofilizirano	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Bočica s jednom dozom liofiliziranog cjepiva (praška), napunjena staklena štrcaljka s 0,5 ml otapala, vode za injekcije i dvije priložene igle sa zaštitom, u kutiji		DA	DA		DA		DA			DA		
PRITOR 40 mg tablete	tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u blister (PA/AI/PVC//AI) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
PRITOR 80 mg tablete	tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u blister (PA/AI/PVC//AI) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
PritorPlus 40/12,5 mg tablete	tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju (OPA/AI/PVC/AI blister), u kutiji		DA	DA			DA						
PritorPlus 80/12,5 mg tablete	tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju (OPA/AI/PVC/AI blister), u kutiji		DA	DA			DA						
Procoralan 5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska; Servier (Ireland) Industries Ltd., Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Irska; Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Anpharm S.A., ul. Annopol 6b, 03-236, Varšava, Poljska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u PVC/AI blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
Procoralan 7,5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska; Servier (Ireland) Industries Ltd., Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Irska; Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Anpharm S.A., ul. Annopol 6b, 03-236, Varšava, Poljska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u PVC/AI blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA	DA						
Proctosan	mast	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	20 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Proctosan forte	čepići	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	10 (2x5) čepića u strip pakiranju (PVC/LDPE folija), u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan	
Proculin	kapi za oči, otopina	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici i plastični sterilni nastavak za kapanje u zaštitnoj plastičnoj vrećici, u kutiji		DA		DA									
Pro-famosal 20 mg	obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	Kutija s 20 tableta (blister pakiranje)		DA		DA									
Pro-famosal 20 mg	obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	Kutija s 20 tableta (blister pakiranje)		DA		DA									
Pro-famosal 40 mg	obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Republika Češka	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)		DA		DA									
Pro-famosal 40 mg	obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)		DA		DA									
Prograf kapsule 0,5 mg	kapsule, tvrde	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, Irska	30 (3x10) kapsula u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u zaštitnom aluminijskom omotu sa sredstvom za sušenje, u kutiji		DA	DA				DA						
Prograf kapsule 1 mg	kapsule	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, Irska	60 (6x10) kapsula u blister pakiranju, u zaštitnom aluminijskom omotu, u kutiji		DA	DA				DA						
Prograf kapsule 5 mg	kapsule	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, Irska	30 (3x10) kapsula u blister pakiranju, u zaštitnom aluminijskom omotu, u kutiji		DA	DA				DA						
Prolax čepići za djecu	čepići	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 (2x5) čepića u Al/PE strip pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA					
Prolax čepići za odrasle	čepići	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 (2x5) čepića u Al/PE strip pakiranju, u kutiji	DA			DA				DA					
Propafenon Alkaloid 150 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	50 tableta u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kutiji		DA		DA									
Propafenon Alkaloid 35 mg/10 ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	10 (2x5) ampula s po 10 ml otopine, u kutiji		DA		DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Propafenon Genericon 150 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Hafnerstraße 211, Graz, Austrija	50 (5x10) filmom obloženih tableta u (PVC/Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Propafenon Genericon 300 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Hafnerstraße 211, Graz, Austrija	50 (5x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Propecia 1 mg	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (4x7) tableta u aluminijskom blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Propiltiouracil Alkaloid 50 mg	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA								
Propranolol Lek 40 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 tableta u staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Proscar 5 mg	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Prospan akut šumeće tablete	šumeće tablete	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG, Niederdorfelden, Njemačka	10 šumećih tableta u plastičnoj tubi (sredstvo za sušenje u plastičnom zatvaraču), u kutiji		DA						DA	DA			
Prospan Liquid	oralna otopina	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG, Niederdorfelden, Njemačka	30 vrećica s po 5 ml otopine, u kutiji		DA						DA	DA			
Prospan oralna otopina	oralna otopina	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG, Niederdorfelden, Njemačka	100 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim nastavkom i navojnim zatvaračem i odmjerna čašica od 10 ml, u kutiji		DA						DA	DA			
Prospera 1 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Prospera 2 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Prospera 3 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Prospera 4 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Protecta 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (1x28) tableta u prozirnom blister pakiranju (PVC/PE/PVDC//Al), u kutiji	DA			DA								
Protecta 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u prozirnom blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Protecta 40 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u prozirnom blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
PROVERA tablete 10 mg	tablete	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 (3x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
PROVERA tablete 5 mg	tablete	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	24 tablete u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Prozac 20 mg kapsule	kapsule	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	14 (1x14) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Prozac dispersible tablete 20 mg	lakoraspadljive tablete	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španjolska	14 (1x14) tableta u blister pakiranju (PVC/PE/Acra//Al), u kutiji		DA	DA									
Prozac Liquid 20 mg/5 ml otopina za oralnu primjenu	otopina za oralnu primjenu	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španjolska; Patheon France, 40, boulevard de Champaret, Bourgoin-Jallieu, Francuska	70 ml otopine za oralnu primjenu u smeđoj staklenoj bočici i dozirna plastična čašica (s oznakom 5 ml), u kutiji		DA	DA									
Psorimed	otopina za kožu	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	100 g otopine u plastičnoj (HDPE) bočici s PP zatvaračem oblika aplikatora, u kutiji		DA		DA								
Pulmozyme	otopina za inhalaciju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	2,5 ml otopine u plastičnoj (polietilen) ampuli, 6 ampula u zaštitnoj foliji, u kutiji		DA	DA									
Purisan granule	granule	Cedevita d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	14 vrećica u kutiji	DA							DA	DA			

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
PYRAZINAMID Krka tablete 500 mg	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici s aluminijским zatvaračem, u kutiji		DA		DA								
Ramipril 10 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u Al/OPA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ramipril 2,5 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u Al/OPA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ramipril 5 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u Al/OPA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ramipril H 2,5 mg/12,5 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u Al/OPA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ramipril H 5 mg/25 mg tablete	tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u Al/OPA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
RAMIPRIL PLIVA tablete 10 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (Al/OPA/PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
RAMIPRIL PLIVA tablete 2,5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (Al/OPA/PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
RAMIPRIL PLIVA tablete 5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (Al/OPA/PVC/Al), u kutiji	DA			DA								
RAMIPRIL PLUS PLIVA tablete 2,5/12,5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (Al/OPA/PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
RAMIPRIL PLUS PLIVA tablete 5/25 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (Al/OPA/PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranisan 150 mg	filmom obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ranisan 150 mg	filmom obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	60 (6x10) tableta u blister (A1/A1) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ranisan 150 mg	filmom obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	20 (2x10) tableta u blister (A1/A1) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ranisan 150 mg	filmom obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	30 (3x10) tableta u blister (A1/A1) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ranisan 75 mg	filmom obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Ranisan 75 mg	filmom obložene tablete	Pro. Med.CS Praha a.s., Prag, Češka Republika	10 (1x10) tableta u blister (A1/A1) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Ranital injekcije 50 mg/2 ml	otopina za injekciju	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	5 ampula s po 2 ml otopine za injekcije u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranital tablete 150 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u A1/A1 blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranital tablete 300 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Ludbreg, Republika Hrvatska u suradnji s Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u A1/A1 blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranitidin Europharma injekcije 50 mg/2 ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Ranitidin Europharma tablete 150 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranitidin Europharma tablete 300 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranix 150	film tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ranix 300	film tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Ranix injekcije	otopina za injekciju za im. i iv. primjenu	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	5 ampula od smeđeg stakla s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Rapamune 1 mg obložene tablete	obložene tablete	Wyeth Pharmaceuticals, New Lane, Havant, Hampshire P09 2NG, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju (PVC/PE/Aclar/Al), u kutiji		DA	DA			DA						
Rapilysin 10 U prašak i otapalo za otopinu za injekciju	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Njemačka	2 staklene bočice s 10 jedinica praška, 2 napunjene štrcaljke s 10 ml otapala, 2 pomagala za rekonstituciju i 2 injekcijske igle		DA	DA		DA	DA						
Raptiva 100 mg/ml	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Laboratoires Serono S.A., Aubonne, Švicarska i Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Rim, Italija	Jedna staklena bočica s praškom, šprica s 1,3 ml otapala, igla za rekonstituciju i igla za injekciju, u kutiji		DA	DA			DA						
RAWEL SR	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
RAWEL SR	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	60 (6x10) tableta u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
REBETOL 200 mg tvrde kapsule	tvrde kapsule	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	84 (7x12) kapsule u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
REBETOL 40 mg/ml oralna otopina	oralna otopina	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	100 ml oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim zatvaračem, 1 staklena bočica u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Rebif 22 mikrograma-otopina za injekciju	otopina za injekciju	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija i Laboratoires Serono S.A., Aubonne, Švicarska	Napunjena staklena štrcaljka zapremnine 1 ml s fiksnom iglom od nehrđajućeg čelika s jednom dozom od 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji		DA	DA									
Rebif 44 mikrograma-otopina za injekciju	otopina za injekciju	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Italija; Laboratoires Serono S.A., Aubonne, Švicarska	Napunjena staklena štrcaljka zapremnine 1 ml s fiksnom iglom od nehrđajućeg čelika s jednom dozom od 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Recombinate 1 000 I.J.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za iv. primjenu (injekcija/infuzija)	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Bočica od 30 ml s liofiliziranim lijekom, bočica s 10 ml otapala (voda za injekcije), sterilna dvostruka igla za otapanje, sterilna filter igla, sterilni mini set za infuziju, sterilna šprica za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Recombinate 250 I.J.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku primjenu (injekcija/infuzija)	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Bočica od 30 ml s liofiliziranim lijekom, bočica s 10 ml otapala (voda za injekcije), sterilna dvostruka igla za otapanje, sterilna filter igla, sterilni mini set za infuziju, sterilna šprica za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Recombinate 500 I.J.	liofilizat i otapalo za pripremu otopine za intravensku primjenu (injekcija/infuzija)	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgija	Bočica od 30 ml s liofiliziranim lijekom, bočica s 10 ml otapala (voda za injekcije), sterilna dvostruka igla za otapanje, sterilna filter igla, sterilni mini set za infuziju, sterilna šprica za jednokratnu uporabu, u kutiji		DA									DA	
Rectodelt 100 mg čepići	čepići	Trommsdorff GmbH & Co.KG Arzneimittel, Alsdorf, Njemačka	4 čepića u bijelom neprozirnom strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Reductil 10 mg kapsule	kapsule	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Reductil 15 mg kapsule	kapsule	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Reglan injekcije	otopina za injekciju za iv. i im. primjenu	Alkaloid AD - Skopje, BJRM u suradnji sa Sanofi-Synthelabo, Francuska	30 ampula (6x5 u plastičnom podlošku) s 2 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
REGLAN otopina	otopina za oralnu primjenu	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	120 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s dozatorom, u kutiji		DA		DA								
Reglan tablete	tablete	Alkaloid AD - Skopje, BJRM u suradnji sa Sanofi-Synthelabo, Francuska	40 tableta u bočici od smeđeg stakla, u kutiji		DA		DA								
Relenza	prašak inhalata, dozirani	GlaxoWellcome Production, Évreux, Francuska i GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd., Australija	5 rotadisk blister (PVC/Al) pakiranja s po 4 doze praška u plastičnoj kutiji i 1 diskhaler (naprava za primjenu lijeka), u kutiji		DA	DA				DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Remicade prašak za koncentrat za otopinu za infuziju	prašak za pripremu koncentrata otopine za infuziju	Centocor B.V., Einsteinweg 101, 2333 CB Leiden, Nizozemska	Jedna staklena bočica s praškom u kutiji		DA	DA									
Renagel 800 mg tablete s film ovojnicom	filmom obložene tablete	Genzyme Limited Velika Britanija; Genzyme Ireland Limited, Irska	180 tableta u plastičnoj bočici		DA	DA		DA	DA						
Rennie	tablete za žvakanje	Bayer Santé Familiale, 33 rue de l'industrie, 74240 Gaillard, Francuska	24 (4x6) tablete u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Replagal 1 mg/1 ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	TKT Europe AB, Danderyd, Švedska	Staklena bočica od 5 ml s 3,5 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						DA
Replagal 1 mg/1 ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	TKT Europe AB, Danderyd, Švedska	Staklena bočica od 3 ml s 1 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA		DA	DA						DA
Requip 0,25 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	210 tableta u PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Requip 1 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	21 tableta u PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Requip 2 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	21 tableta u PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Requip 5 mg tablete	filmom obložene tablete	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velika Britanija	21 tableta u PVC/PVDC blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Retafer filmom obložene tablete 100 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 tableta u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kutiji		DA		DA								
Revatio 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	90 (6x15) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Revia	filmom obložene tablete	Bristol-Myers Squibb, Épernon, Francuska	28 (4x7) tableta u bijelom neprozirnom PVC/PE/Aclar/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rhesogamma P	otopina za injekciju za im. primjenu	Aventis Behring GmbH, Emil-von-Behring StraÙe 76, Marburg, Njemačka	Kutija s jednom ampulom s 1,5 ml otopine (s najmanje 300 µg = 1 500 i.j.)		DA									DA	

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Rhesonativ 1 250 i.j.	lioofilizat i otapalo za pripremu otopine za injekciju za im. primjenu	Octapharma AB, Stockholm, Švedska	Lioofilizat u staklenoj bočici (8 ml) i 2 ml otapala (voda za injekcije) u ampuli, u kutiji		DA									DA	
RHINOSTOP sirup	sirup	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i mjerna plastična žličica od 5 ml, u kutiji		DA		DA					DA			
RHINOSTOP tablete	tablete	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	10 (1x10) tableta u Al/PVC blister pakiranju, u kutiji		DA		DA					DA			
Ringer otopina za intravensku infuziju, 500 ml	otopina za intravensku infuziju	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml u staklenoj, infuzijskoj boci s čepom od klorbutila zaštićenim aluminijskom kapicom s plastičnim poklopcem (10 boca s plastičnim držačima, u kutiji)	DA			DA								
Ringerova otopina	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	10 polietilenskih boca s 1 000 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Ringerova otopina	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	10 polietilenskih boca s 500 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Ringerova otopina Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska	10 plastičnih vrećica Viaflo s 1 000 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Ringerova otopina Viaflo	otopina za infuziju	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska	20 plastičnih vrećica Viaflo s 500 ml otopine za infuziju, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Rinolan sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici od 125 ml s aluminijskim zatvaračem i 1 plastična (polietirenska) žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA								
Rinolan tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Rispolept 1 mg/ml otopina za oralnu primjenu	oralna otopina	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	100 ml oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim sigurnosnim zatvaračem i dozirna pipeta, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Rispolept Consta 25 mg	suspenzija s produljenim djelovanjem za injekciju za im. primjenu	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska za Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	65,6 mg praška (mikrosfera) u staklenoj bočici, 2 ml otapala u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije i igla za im. primjenu lijeka, uloženi u plastični spremnik, u kutiji		DA	DA									
Rispolept Consta 37,5 mg	suspenzija s produljenim djelovanjem za injekciju za im. primjenu	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska za Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	98,4 mg praška (mikrosfera) u staklenoj bočici, 2 ml otapala u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije i igla za im. primjenu lijeka, uloženi u plastični spremnik, u kutiji		DA	DA									
Rispolept Consta 50 mg	suspenzija s produljenim djelovanjem za injekciju za im. primjenu	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska za Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija	131,2 mg praška (mikrosfera) u staklenoj bočici, 2 ml otapala u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije i igla za im. primjenu lijeka, uloženi u plastični spremnik, u kutiji		DA	DA									
Rispolept tablete 1 mg	filmom obložene tablete	Janssen-Cilag S.p.A., Borgo San Michele, Latina, Italija	20 (2x10) tableta u PVC/PE/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rispolept tablete 2 mg	filmom obložene tablete	Janssen-Cilag S.p.A., Borgo San Michele, Latina, Italija	60 (6x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rispolept tablete 3 mg	filmom obložene tablete	Janssen-Cilag S.p.A., Borgo San Michele, Latina, Italija	60 (6x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rispolept tablete 4 mg	filmom obložene tablete	Janssen-Cilag S.p.A., Borgo San Michele, Latina, Italija	60 (6x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rispolux 1 mg	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Rispolux 2 mg	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Rispolux 3 mg	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Rispolux 4 mg	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Risset tablete 1 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u narančastom PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Risset tablete 2 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u narančastom PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Risset tablete 3 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u narančastom PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Risset tablete 4 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u narančastom PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Rivotril 0,5 mg tablete	tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	50 tableta u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim (PE) zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Rivotril 2 mg tablete	tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 tableta u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim (PE) zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Roaccutane meke kapsule 10 mg	meke kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) mekih kapsula u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rocaltrol kapsule 0,25 µg	meke kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	100 (5x20) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rocaltrol kapsule 0,5 µg	meke kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	100 (5x20) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rocephin 1 g im.	prašak za pripremu otopine za injekciju za im. primjenu	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	1 g praška u bočici i 3,5 ml otapala (voda za injekcije) u ampuli, u kutiji		DA	DA									
Rocephin 1 g iv.	prašak za pripremu otopine za injekciju za iv. primjenu	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	1 g praška u bočici i 10 ml otapala (voda za injekcije) u ampuli, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Rocephin 2 g prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju (za iv. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena bočica za infuziju s praškom (od 50 ml, s gumenim čepom), u kutiji		DA	DA									
Roferon-A 3 MIU/0,5 ml	otopina za injekciju (za jednokratnu sc. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena štrcaljka s 0,5 ml otopine zatvorena zaštitnom kapicom i 1 igla (u plastičnom spremniku), u kutiji		DA	DA									
Roferon-A 4,5 MIU/0,5 ml	otopina za injekciju (za jednokratnu sc. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena štrcaljka s 0,5 ml otopine zatvorena zaštitnom kapicom i 1 igla (u plastičnom spremniku), u kutiji		DA	DA									
Roferon-A 6 MIU/0,5 ml	otopina za injekciju (za jednokratnu sc. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena štrcaljka s 0,5 ml otopine zatvorena zaštitnom kapicom i 1 igla (u plastičnom spremniku), u kutiji		DA	DA									
Roferon-A 9 MIU/0,5 ml	otopina za injekciju (za jednokratnu sc. primjenu)	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Jedna staklena štrcaljka s 0,5 ml otopine zatvorena zaštitnom kapicom i 1 igla (u plastičnom spremniku), u kutiji		DA	DA									
ROJAZOL 200 mg vagitoriji	vagitorij	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	7 (1x7) vagitorija u Al/PE stripu, u kutiji	DA			DA								
ROJAZOL krema	krema	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
ROJAZOL oralni gel	oralni gel	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	40 g oralnog gela u aluminijskoj tubi i mjerna plastična žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA								
Rosalgin granule	granule za otopinu za rodnicu	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Italija	4 vrećica (2x2), svaka s po 9,44 g granulata, u kutiji		DA		DA								
Rosalgin otopina	otopina za rodnicu	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Italija	140 ml otopine u plastičnoj bočici s plastičnim nastavkom za primjenu otopine, 5 bočica u kartonskoj kutiji		DA		DA								
ROWAchol kapsule	kapsule	ROWA PHARMACEUTICALS LTD., Newtown, Bantry, Co. Cork, Irska	30 (3x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
ROWAtinex kapsule	kapsule	ROWA PHARMACEUTICALS LTD., Newtown, Bantry, Co. Cork, Irska	30 (3x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Rozamet 1 % krema	krema	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	25 g kreme u Al tubi, u kartonskoj kutiji	DA			DA								
RUDAKOL 135 mg obložene tablete	obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	50 obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Rupurut tablete za žvakanje	tableta za žvakanje	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Njemačka	20 (2x10) tableta za žvakanje u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA					DA				
Rutacid tablete za žvakanje 500 mg	tablete za žvakanje	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Rytmonorm 150 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	50 (5x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al ili PP/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rytmonorm 300 mg film-tablete	filmom obložene tablete	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	50 (5x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al ili PP/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Rytmonorm otopina za injekcije	otopina za injekciju	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Austrija	20 ml otopine za injekcije u staklenoj ampuli, 5 ampula u kutiji		DA		DA								
Salazopyrin EN tablete 500 mg	želučanootporne tablete	Pfizer Health AB, Uppsala, Švedska	100 tableta u polietilenskoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Salofalk supozitoriji 250 mg	čepići	dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Njemačka	30 (6x5) čepića u strip pakiranju (PVC/LDPE), u kutiji		DA		DA								
Salofalk supozitoriji 500 mg	čepići	dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Njemačka	30 (6x5) čepića u strip pakiranju (PVC/LDPE), u kutiji		DA		DA								
Salofalk suspenzija za rektalnu primjenu 4 g/60 ml	suspenzija za rektalnu primjenu	dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Njemačka	7 plastičnih spremnika s po 60 ml suspenzije (s nastavkom za rektalnu primjenu) u zaštitnom blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Salofalk tablete 250 mg	želučanootporne tablete	dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Njemačka	100 (10x10) tableta u (PVC/PVDC//Al) blisteru, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Salofalk tablete 500 mg	želučanootporne tablete	dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Njemačka	100 (10x10) tableta u (PVC/PVDC//Al) blisteru, u kutiji		DA		DA								
Salviamin L8b.UH	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	250 ml otopine za infuziju u staklenoj boci za infuziju, 10 boca i plastični držači za boce za infuziju u kutiji	DA			DA								
Salviamin L8b.UH	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine za infuziju u staklenoj boci za infuziju, 10 boca i plastični držači za boce za infuziju u kutiji	DA			DA								
Salviamin LX6	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	500 ml otopine za infuziju u staklenoj boci za infuziju, 10 boca u kutiji	DA			DA								
Sandimmun koncentrat za infuziju 50 mg/ml	koncentrat za intravensku infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	10 ampula po 5 ml koncentrata za infuziju, u kutiji		DA	DA									
Sandimmun Neoral kapsule 100 mg	kapsule (meke želatinske)	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	50 (10x5) kapsula u aluminijskom blisteru, u kutiji		DA	DA									
Sandimmun Neoral kapsule 25 mg	kapsule (meke želatinske)	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	50 (10x5) kapsula u aluminijskom blisteru, u kutiji		DA	DA									
Sandimmun Neoral kapsule 50 mg	kapsule (meke želatinske)	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	50 (10x5) kapsula u aluminijskom blisteru, u kutiji		DA	DA									
Sandimmun Neoral otopina za oralnu primjenu 100 mg/ml	otopina za oralnu primjenu	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francuska	50 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici sa setom za doziranje (u zaštitnom spremniku), uloženo u kutiju		DA	DA									
Sandostatin 0,05 mg injekcije	otopina za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	5 ampula s po 1 ml otopine za injekcije, u kutiji		DA	DA									
Sandostatin 0,1 mg injekcije	otopina za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	5 ampula s po 1 ml otopine za injekcije, u kutiji		DA	DA									
Sandostatin 0,5 mg injekcije	otopina za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	5 ampula s po 1 ml otopine za injekcije, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Sandostatin LAR 10 mg	prašak i otapalo za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Bočica s praškom, napunjena štrcaljka s 2,5 ml otapala za suspenziju i dvije igle (1,1x40 mm, 19 G x 1 1/2") pojedinačno pakirane, uloženo u zaštitni plastični spremnik u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Sandostatin LAR 20 mg	prašak i otapalo za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Bočica s praškom, napunjena štrcaljka s 2,5 ml otapala za suspenziju i dvije igle (1,1x40 mm, 19 G x 1 1/2") pojedinačno pakirane, uloženo u zaštitni plastični spremnik u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Sandostatin LAR 30 mg	prašak i otapalo za suspenziju za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Bočica s praškom, napunjena štrcaljka s 2,5 ml otapala za suspenziju i dvije igle (1,1x40 mm, 19 G x 1 1/2") pojedinačno pakirane, uloženo u zaštitni plastični spremnik u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Sanval 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Sanval 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Sanval 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Saridon	tablete	Bayer Santé Familiale, 33 rue de l'industrie, 74240 Gaillard, Francuska	10 (1x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Seldiar kapsule	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Septolete	pastile	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) pastila u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Septolete D	pastile	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) pastila u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Septolete divlja trešnja	pastile	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	18 (2x9) pastila u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Septotele limun	pastile	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	18 (2x9) pastila u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Septotele Plus pastile	pastile	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) pastila u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Septotele zelena jabuka	pastile	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	18 (2x9) pastila u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Serdolect 12 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Serdolect 16 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Serdolect 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	28 (4x7) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Serdolect 4 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Danska	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Seretide 100 diskus	prašak za inhaliranje	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	60 doza praška u aluminjskoj blister - traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA				DA					
Seretide 125 Inhaler	aerosol za inhalaciju	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	Jedan metalni spremnik (120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču za oralnu primjenu, u kutiji		DA	DA				DA					
Seretide 250 diskus	prašak za inhaliranje	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	60 doza praška u aluminjskoj blister - traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA				DA					
Seretide 250 Inhaler	aerosol za inhalaciju	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	Jedan metalni spremnik (120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču za oralnu primjenu, u kutiji		DA	DA				DA					
Seretide 50 Inhaler	aerosol za inhalaciju	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	Jedan metalni spremnik (120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču za oralnu primjenu, u kutiji		DA	DA				DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Seretide 500 diskus	prašak za inhaliranje	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	60 doza praška u aluminijskoj blister - traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA				DA					
Serevent Diskus	prašak za inhalaciju	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francuska	60 doza u aluminijskoj blister traci u plastičnom kućištu, u kutiji		DA	DA									
Serevent Inhaler	aerosol za inhaliranje (suspencija)	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznań, Poljska Glaxo Wellcome Production, 23 rue Lavoisier, Évreux, Francuska	120 doza u metalnoj (aluminijskoj) bočici s odmjerenim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji		DA	DA									
SEROQUEL tablete 100 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	60 tableta (6x10) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
SEROQUEL tablete 200 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	60 tableta (6x10) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
SEROQUEL tablete 25 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	60 tableta (6x10) u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Seroquel tablete 300 mg	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	60 (6x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Seroxat 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska u suradnji s GlaxoSmithKline, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Seroxat 30 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska u suradnji s GlaxoSmithKline, Velika Britanija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Seroxat oralna suspencija	suspencija za oralnu primjenu	Belupo lijekovi i kozmetika d.d., Koprivnica, Republika Hrvatska u suradnji s GlaxoSmithKline, Velika Britanija	150 ml suspencije u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Setronon injekcije 4 mg/2 ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 5 ampula s 2 ml otopine	DA			DA								
Setronon injekcije 8 mg/4 ml	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 5 ampula s 4 ml otopine	DA			DA								
Setronon tablete 4 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Setronon tablete 8 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 10 tableta (blister pakiranje)	DA			DA								
Sevorane	inhalat, tekućina	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Velika Britanija	Smeđa, polietilenska bočica s 250 ml otopine i sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Sevredol 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bard Pharmaceuticals Ltd., Milton Road, Cambridge, Velika Britanija	56 (4x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Sevredol 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Sevredol 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bard Pharmaceuticals Ltd., Milton Road, Cambridge, Velika Britanija	56 (4x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Sevredol 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Silapen 1 000 oralna suspenzija	oralna suspenzija	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	150 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Silapen 1 000 tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	15 tableta u plastičnoj bočici u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Silapen 1 500 tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Silymarin kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA							DA	DA			
Simcard 10	filmom obložene tablete	Cipla Ltd., MIDC Industrial Area, Kurkumbh, Pune, Maharashtra State, Indija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, (bijeli PVC/PVDC/Al), u kutiji		DA		DA								
Simcard 20	filmom obložene tablete	Cipla Ltd., MIDC Industrial Area, Kurkumbh, Pune, Maharashtra State, Indija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, (bijeli PVC/PVDC/Al), u kutiji		DA		DA								
Simcard 40	filmom obložene tablete	Cipla Ltd., MIDC Industrial Area, Kurkumbh, Pune, Maharashtra State, Indija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, (bijeli PVC/PVDC/Al), u kutiji		DA		DA								
Simdax 2,5 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finska	Jedna staklena bočica s 5 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA				DA					
Simulect 10 mg	prašak i otapalo za pripremu otopine za injekciju ili infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Bočica s lijekom (prašak) i ampula s 5 ml otapala (voda za injekcije), u kutiji		DA	DA									
Simulect 20 mg	prašak i otapalo za pripremu otopine za injekciju ili infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Bočica s lijekom (prašak) i ampula s 5 ml otapala (voda za injekcije), u kutiji		DA	DA									
Simvastatin Lek 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija, LEK S.A., Varšava, Poljska i Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka	28 (2x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Simvastatin Lek 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija, LEK S.A., Varšava, Poljska i Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka	28 (2x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					
Simvastatin Lek 40 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija, LEK S.A., Varšava, Poljska i Salutas Pharma GmbH, Barleben, Njemačka	28 (2x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Simvax 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u (PVC/PVDC/Al) blisteru, u kutiji	DA			DA								
Simvax 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	28 (1x28) filmom obloženih tableta u (PVC/PVDC/Al) blisteru, u kutiji	DA			DA								
Simvax 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u (PVC/PVDC/Al) blisteru, u kutiji	DA			DA								
Simvax 40 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u (PVC/PVDC/Al) blisteru, u kutiji	DA			DA								
Sinecod 50 mg tablete s film ovojnicom	filmom obložene tablete	Novartis Saĝlık, Turska za Novartis Consumer Health S.A., Švicarska	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Sinecod kapi za oralnu primjenu	kapi za oralnu primjenu, otopina	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska	20 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA	DA									
Sinecod sirup	sirup	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska	200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i plastična posudica za doziranje, u kutiji		DA	DA									
Sinemet CR tablete	tablete s kontroliranim otpuštanjem	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	100 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Sinemet tablete	tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	100 (10x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
SINERSUL forte tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 (1x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
SINERSUL sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i plastična žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA								
SINERSUL tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Singular 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u PA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Singular junior 5 mg tablete za žvakanje	tablete za žvakanje	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u PA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Singular mini 4 mg oralne granule	granule za oralnu otopinu	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 aluminijskih vrećica s po 500 mg granula, u kutiji		DA	DA									
Singular mini 4 mg tablete za žvakanje	tablete za žvakanje	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	28 (2x14) tableta u PA/PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Siofor 500	filmom obložene tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Siofor 850	filmom obložene tablete	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125, Berlin, Njemačka	30 (2x15) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Sirup islandskog lišaja	sirup	Trešnjeva laboratorij d.o.o., Jukićeva 32, Zagreb, Republika Hrvatska	220 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kutiji	DA							DA	DA			
Skinoren krema	krema	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	30 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Skinoren krema	krema	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	30 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Skopryl 10 mg	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Skopryl 20 mg	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Složena otopina natrij laktata (Hartmanova otopina)	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun- StraÙe 1, Melsungen, Njemačka	1 000 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Složena otopina natrij laktata (Hartmanova otopina)	otopina za infuziju	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Njemačka	500 ml otopine za infuziju u plastičnoj boci (10 boca u kutiji)		DA		DA								
Smecta	prašak za oralnu suspenziju	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francuska	30 vrećica (LDPE/Al/papir) s po 3,76 g praška za oralnu suspenziju, u kutiji		DA		DA				DA				
Smecta	prašak za oralnu suspenziju	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francuska	10 vrećica (LDPE/Al/papir) s po 3,76 g praška za oralnu suspenziju, u kutiji		DA		DA				DA				
SMOFlipid 20 % emulzija za infuziju	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") sa 100 ml emulzije za infuziju s dva nastavka (za davanje lijeka i primjenu infuzije), jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja		DA		DA			DA					
SMOFlipid 20 % emulzija za infuziju	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") s 500 ml emulzije za infuziju s dva nastavka (za davanje lijeka i primjenu infuzije), jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja		DA		DA			DA					
SMOFlipid 20 % emulzija za infuziju	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") s 250 ml emulzije za infuziju s dva nastavka (za davanje lijeka i primjenu infuzije), jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja		DA		DA			DA					
SMOFlipid 20 % emulzija za infuziju	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Staklena boca za infuziju s 500 ml emulzije (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom zaštitnom kapićom), 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
SMOFlipid 20 % emulzija za infuziju	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Staklena boca za infuziju s 250 ml emulzije (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom zaštitnom kapićom), 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					
SMOFlipid 20 % emulzija za infuziju	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Austrija	Staklena boca za infuziju sa 100 ml emulzije (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom zaštitnom kapićom), 10 boca u kartonskoj kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
SOLPADEINE kapsule	kapsule	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francuska	12 (1x12) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
SOLPADEINE šumeće tablete	šumeće tablete	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Irska	12 (3x4) šumećih tableta u višeslojnom strip (papir/PE/Al/PE) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
SOLPADEINE tablete	tablete	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Irska	12 (1x12) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Solu-Cortef injekcije 100 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom u donjem dijelu i otapalom (2 ml) u gornjem dijelu, u kutiji		DA	DA									
Soludeks 1	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih bočica s po 20 ml otopine za injekciju (zatvorene gumenim čepom i aluminijskom kapicom), u kutiji	DA			DA								
Soludeks 40	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih boca za infuziju s po 500 ml otopine za infuziju i plastični držači za boce za infuziju, u kutiji	DA			DA								
Soludeks 70	otopina za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 staklenih boca za infuziju s po 500 ml otopine za infuziju i plastični držači za boce za infuziju, u kutiji	DA			DA								
SOLU-MEDROL injekcije 1 000 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom u donjem dijelu i otapalom (15,60 ml za rekonstituciju liofilizata), u kutiji		DA	DA									
SOLU-MEDROL injekcije 125 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom u donjem dijelu i otapalom (2 ml) u gornjem dijelu, u kutiji		DA	DA									
SOLU-MEDROL injekcije 250 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom u donjem dijelu i otapalom (4 ml) u gornjem dijelu, u kutiji		DA	DA									
SOLU-MEDROL injekcije 40 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom u donjem dijelu i otapalom (1 ml) u gornjem dijelu, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
SOLU-MEDROL injekcije 500 mg	liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica s liofilizatom u donjem dijelu i otapalom (7,8 ml za rekonstituciju liofilizata), u kutiji		DA	DA									
SOMAVERT injekcije 10 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica od 6 ml s praškom i staklena bočica s 8 ml vode za injekcije 30 bočica s praškom i 30 bočica s otapalom, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
SOMAVERT injekcije 15 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica od 6 ml s praškom i staklena bočica s 8 ml vode za injekcije 30 bočica s praškom i 30 bočica s otapalom, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
SOMAVERT injekcije 20 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica od 6 ml s praškom i staklena bočica s 8 ml vode za injekcije 30 bočica s praškom i 30 bočica s otapalom, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
SOMAVERT injekcije 20 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	Staklena bočica od 6 ml s praškom i staklena bočica s 8 ml vode za injekcije 1 bočica s praškom i 1 bočica s otapalom, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Sonalia 50 mg	filmom obložene tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Sortis 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka; Heinrich Mack Nacf. GmbH&Co.KG, Heinrich Mack StraÙe 35, Illertisen, Njemačka; Pfizer Italia S.r.l., Strada statale 156, km 50, Borgo San Michele, Latina, Italija	14 (2x7) tableta u (PA/Al/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Sortis 20 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka; Heinrich Mack Nacf. GmbH&Co.KG, Heinrich Mack StraÙe 35, Illertisen, Njemačka; Pfizer Italia S.r.l., Strada statale 156, km 50, Borgo San Michele, Latina, Italija	14 (2x7) tableta u (PA/Al/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Sortis 40 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka; Heinrich Mack Nacf. GmbH&Co.KG, Heinrich Mack StraÙe 35, Illertisen, Njemačka; Pfizer Italia S.r.l., Strada statale 156, km 50, Borgo San Michele, Latina, Italija	14 (2x7) tableta u (PA/Al/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Sortis 80 mg tablete	filmom obložene tablete	Gödecke GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Njemačka; Heinrich Mack Nacf. GmbH&Co.KG, Heinrich Mack StraÙe 35, Illertisen, Njemačka; Pfizer Italia S.r.l., Strada statale 156, km 50, Borgo San Michele, Latina, Italija	14 (2x7) tableta u (PA/Al/PVC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Spasmex 0,2 mg/5 ml injekcije	otopina za injekciju	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	50 (5x10) staklenih smeđih ampula s 5 ml otopine za injekciju u plastičnom spremniku, u kutiji		DA		DA								
Spasmex forte 5 mg tablete	tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Spiriva 18 mikrograma, prašak za inhalaciju u tvrdj kapsuli	prašak za inhalaciju u tvrdj kapsuli	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger StraÙe 173, Ingelheim am Rhein, Njemačka	30 kapsula (3 blistera s 10 (2x5) kapsula) u Al/PVC/Al blister pakiranju i uređaj za inhalaciju (HandiHaler), u kutiji		DA	DA				DA					
Stalevo 100 mg/25 mg/200 mg	filmom obložene tablete	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finska	100 tableta u plastičnoj bočici (HDPE), u kutiji		DA	DA			DA						
Stalevo 150 mg/37,5 mg/200 mg	filmom obložene tablete	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finska	100 tableta u plastičnoj bočici (HDPE), u kutiji		DA	DA			DA						
Stalevo 50 mg/12,5 mg/200 mg	filmom obložene tablete	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finska	100 tableta u plastičnoj bočici (HDPE), u kutiji		DA	DA			DA						
STAMARIL, Atenuirano cjepivo protiv žute groznice, 1 doza	prašak i otapalo za suspenziju za injekciju	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Jedna staklena bočica s jednom dozom liofiliziranog cjepiva i napunjena staklena štrcaljka s fiksnom iglom s 0,5 ml otapala, u kutiji		DA								DA		
Starcitin tablete 10 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Starcitin tablete 20 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Starcitin tablete 40 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Stalex 20	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 20 tableta (blister pakiranje, 2x10 tbl.)	DA			DA								
Stediril-d šećerom obložene tablete	šećerom obložene tablete	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irska	21 (1x21) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Stediril-m šećerom obložene tablete	šećerom obložene tablete	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irska ili Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Njemačka	21 (1x21) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Stediril-m šećerom obložene tablete	šećerom obložene tablete	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irska ili Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Njemačka	21 (1x21) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA	DA									
Stocrin 100 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	30 kapsula u HDPE bočici s PP zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
STOCRIN 200 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	90 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Stocrin 200 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	90 kapsula u HDPE bočici s PP zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
STOCRIN 50 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	30 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Stocrin 50 mg kapsule	kapsule	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	30 kapsula u HDPE bočici s PP zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
STOCRIN 600 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	30 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
STOMATIDIN otopina	otopina	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna i Hercegovina	200 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem, u kartonskoj kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
STRATTERA 10 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	7 (1x7) kapsula u PVC/PE/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
STRATTERA 18 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	7 (1x7) kapsula u PVC/PE/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
STRATTERA 25 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (2x14) kapsula u PVC/PE/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
STRATTERA 40 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (2x14) kapsula u PVC/PE/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
STRATTERA 60 mg tvrde kapsule	kapsule, tvrde	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (2x14) kapsula u PVC/PE/PCTFE/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
STREPSILS limun bez šećera pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	16 pastila (2x8) u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils limun bez šećera pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	16 (2x8) pastila u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils med i limun pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2X12) pastile u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils med i limun pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) pastila u PVC/PVDC-Al blister pakiranju, u limenoj kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils med i limun pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	12 (1x12) pastila u blister pakiranju, u limenoj kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils mentol i eukaliptus pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils mentol i eukaliptus pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister (PVC/PVDC-Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Strepsils naranča s vitaminom C pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister (PVC/PVDC-AI) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils naranča s vitaminom C pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils original pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils original pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 pastile (2x12) u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils Plus pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Strepsils Plus pastile	pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	24 (2x12) pastile u blister (PVC/PVDC-AI) pakiranju, u kutiji		DA		DA				DA				
Structolipid 20 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") s 500 ml emulzije za infuziju s dva nastavka (za davanje lijeka i primjenu infuzije), jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja		DA		DA			DA					
Structolipid 20 %	emulzija za infuziju	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	Plastična vrećica ("Excel") s 250 ml emulzije za infuziju s dva nastavka (za davanje lijeka i primjenu infuzije), jedna mala vrećica sa sredstvom za apsorpciju kisika ("Oxygen Absorber") i jedna vrećica s otopinom za kontrolu nepropusnosti pakiranja		DA		DA			DA					
Stugeron forte tablete	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	50 (5x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Subutex sublingvalne tablete 0,4 mg	sublingvalne tablete	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, East Yorkshire, Velika Britanija za Schering-Plough Corporation, SAD	7 (1x7) tableta u PVC/PVDC-AI blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Subutex sublingvalne tablete 2 mg	sublingvalne tablete	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, East Yorkshire, Velika Britanija za Schering-Plough Corporation, SAD	7 (1x7) tableta u PVC/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Subutex sublingvalne tablete 8 mg	sublingvalne tablete	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	7 tableta, u kutiji		DA	DA				DA					
Subutex sublingvalne tablete 8 mg	sublingvalne tablete	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, East Yorkshire, Velika Britanija za Schering-Plough Corporation, SAD	7 (1x7) tableta u PVC/PVDC-Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Sulfasol 4 %	kapi za oko, otopina	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ml otopine u plastičnoj (PE) bočici s nastavkom za kapanje s (PP) zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Sulotrim 100/20 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 (1x20) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Sulotrim 400/80 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Sulotrim Forte 800/160 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	20 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								
Sulotrim oralna suspenzija	oralna suspenzija	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici i plastična žličica za doziranje, u kutiji	DA			DA								
Sulpirid 100 mg/2 ml injekcije	otopina za injekciju	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	2 ml otopine za injekcije u staklenoj ampuli, 6 ampula u kutiji	DA			DA								
Sulpirid 200 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	12 kapsula u plastičnoj bočici sa zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Sulpirid 50 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Sumamed forte sirup	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna HDPE bočica s praškom, jedna plastična žličica i jedna plastična šprica za doziranje, u kutiji	DA		DA									
Sumamed injekcije	prašak za otopinu za infuziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 staklenih bočica s praškom, u kutiji	DA		DA									
Sumamed kapsule	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	6 (1x6) kapsula u PVC/PVDC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA		DA									
Sumamed S kapsule 250 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 4 kapsule (blister pakiranje)	DA		DA									
Sumamed S tablete 500 mg	film tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 2 film tablete (blister pakiranje)	DA		DA									
Sumamed sirup	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna HDPE bočica s praškom, jedna plastična žličica i jedna plastična šprica za doziranje, u kutiji	DA		DA									
Sumamed sirup 1 200	prašak za pripremu suspenzije za oralnu primjenu	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna HDPE bočica s praškom, jedna plastična žličica i jedna plastična šprica za doziranje, u kutiji	DA		DA									
Sumamed sirup 1 200 XL	prašak za oralnu suspenziju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna HDPE bočica s praškom, jedna plastična žličica i jedna plastična šprica za doziranje, u kutiji	DA		DA									
Sumamed tablete 125 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	6 (1x6) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA		DA									
Sumamed tablete 500 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	3 (1x3) tablete u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA		DA									
Supremin	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i polistirenska žličica od 5 ml, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Sutent 12,5 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Sutent 25 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Sutent 50 mg kapsule	kapsule, tvrde	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Symbicort Turbuhaler 160/4,5 µg	prašak za inhaliranje	AstraZeneca Södertälje, Švedska ili AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	120 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji		DA	DA									
Symbicort Turbuhaler 160/4,5 µg	prašak za inhaliranje	AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Švedska; AstraZeneca GmbH, D-68721 Plankstadt, Njemačka	60 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji		DA	DA									
Symbicort Turbuhaler 320/9 µg	prašak za inhaliranje	AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Švedska; AstraZeneca GmbH, D-68721 Plankstadt, Njemačka	60 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji		DA	DA									
Symbicort Turbuhaler 80/4,5 µg	prašak za inhaliranje	AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Švedska; AstraZeneca GmbH, D-68721 Plankstadt, Njemačka	60 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji		DA	DA									
Symbicort Turbuhaler 80/4,5 µg	prašak za inhaliranje	AstraZeneca Södertälje, Švedska ili AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Njemačka	120 doza u plastičnom inhaleru s nastavkom za usta, u kutiji		DA	DA									
Synagis 100 mg prašak i otapalo za injekciju	liofilizat i otapalo za pripremu otopine	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	Kutija s jednom bočicom s 100 mg preparata, 1 ml otapala u ampuli i uputom		DA	DA			DA						
Synagis 50 mg prašak i otapalo za injekciju	liofilizat i otapalo za pripremu otopine	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	Kutija s jednom bočicom s 50 mg preparata i 1 ml otapala u ampuli		DA	DA			DA						
Synopen injekcije	otopina za injekciju	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska u suradnji s Novartis, Basel, Švicarska	2 ml otopine za injekciju u ampuli, 10 ampula u kutiji	DA			DA								
Synopen mast	mast	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska u suradnji s Novartis, Basel, Švicarska	20 g masti u Al tubi, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Syntocinon 5 i.j. injekcije	otopina za injekciju za im./iv. primjenu	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Kutija s 10 ampula s 1 ml otopine		DA	DA									
Syntocinon aerosol	aerosol za nazalnu primjenu	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francuska za Novartis Pharma AG, Basel, Švicarska	Bočica s 5 ml otopine s raspršivačem, u kutiji		DA	DA									
Tabex forte sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i plastična žličica za doziranje (5 ml), u kutiji	DA			DA				DA				
Tabex sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i plastična žličica za doziranje (5 ml) u kutiji	DA			DA				DA				
TachoComb 2,5x3,0x0,5 cm	spužvasti adsorbirajući pokrov za rane	Nycomed Austria GmbH, St. Peter-Straße 25, Linz, Austrija	Jedna kolagena spužvica za pokrivanje rana (2,5x3,0x0,5 cm) u dvostrukom omotu (plastična folija/alufolija) i vrećica sa silika gelom, u kutiji		DA									DA	
TachoComb 9,5x4,8x0,5 cm	spužvasti adsorbirajući pokrov za rane	Nycomed Austria GmbH, St. Peter-Straße 25, Linz, Austrija	Jedna kolagena spužvica za pokrivanje rana (9,5x4,8x0,5 cm) u dvostrukom omotu (plastična folija/alufolija) i vrećica sa silika gelom, u kutiji		DA									DA	
TachoSil 2,5x3,0x0,5 cm	spužvasti adsorbirajući pokrov za rane	Nycomed Austria GmbH, St. Peter StraBe 25, Linz, Austrija	Jedna kolagena spužvica za pokrivanje rana (2,5x3,0x0,5 cm) u dvostrukom omotu (blister) i vrećica sa silika gelom, u kutiji		DA									DA	
TachoSil 9,5x4,8x0,5 cm	spužvasti adsorbirajući pokrov za rane	Nycomed Austria GmbH, St. Peter StraBe 25, Linz, Austrija	Jedna kolagena spužvica za pokrivanje rana (9,5x4,8x0,5 cm) u dvostrukom omotu (blister) i vrećica sa silika gelom, u kutiji		DA									DA	
Tadenan	kapsule, meke	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-les-Dijon, Francuska	60 (6x10) mekih kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA						DA			
Tafen nasal 50 µg sprej za nos	sprej za nos, suspenzija	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	10 ml suspenzije (200 inhalacijskih doza) u smeđoj staklenoj bočici s plastičnom pumpicom za raspršavanje i zaštitnom plastičnom kapičom, u kutiji		DA		DA								
Tafen Novolizer 200 µg prašak za inhaliranje	prašak za inhaliranje	Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija u suradnji sa Sofotec GmbH & Co.KG, Njemačka	Jedan umetak s prosječno 2,18 g praška (umetak sadrži 200 doza praška), u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tafen Novolizer 200 µg prašak za inhaliranje	prašak za inhaliranje	Lek d.d., Ljubljana, Republika Slovenija u suradnji sa Sofotec GmbH & Co.KG, Njemačka	Jedan inhalator i jedan umetak s prosječno 2,18 g praška (umetak sadrži 200 doza praška), u kutiji		DA		DA								
Tagren filmom obložene tablete 250 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tamiflu 12 mg/ml prašak za oralnu suspenziju	prašak za oralnu suspenziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 g praška za oralnu suspenziju u staklenoj bočici s plastičnim sigurnosnim zatvaračem, plastična odmjerna čašica za otapalo, plastični nastavak koji se utiskuje u bočicu i plastična štrcaljka za primjenu oralne suspenzije, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Tamiflu 75 mg tvrde kapsule	tvrde kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	10 (1x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Tamosin 0,4 mg kapsule s produljenim oslobađanjem	kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (2x15) kapsula u blister (PVC/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Tanakan 40 mg/ml oralna otopina	oralna otopina	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francuska	30 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i dozirna plastična štrcaljka od 1 ml s plastičnim zaštitnim pokrovom, u kutiji		DA						DA	DA			
Tanakan filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francuska	90 (6x15) filmom obloženih tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Tantum Lemon pastile	pastile	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Italija	10 pastila u zaštitnom (PE/papir/Al) omotu, svaka u papirnatom omotu, 20 (2x10) pastila u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde otopina za grgljanje	otopina za usnu sluznicu	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Austrija	1 000 ml otopine u plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem i dozirnom pumpicom, u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde otopina za grgljanje	otopina za usnu sluznicu	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Austrija	1 000 ml otopine u plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde otopina za grgljanje	otopina za usnu sluznicu	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Austrija	150 ml otopine u plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem i pumpicom raspršivača, u kutiji		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tantum Verde otopina za grgljanje	otopina za usnu sluznicu	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Austrija	150 ml otopine u plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde otopina za grgljanje	otopina za usnu sluznicu	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Austrija	60 ml otopine u staklenoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde pastile	pastile	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Italija	10 pastila u zaštitnom (PE/papir/Al) omotu, svaka u papirnatom omotu; 20 (2x10) pastila, u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde sprej 0,15 %	sprej za usnu sluznicu	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Italija	30 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za raspršavanje, u kutiji		DA		DA				DA				
Tantum Verde sprej 0,30 %	sprej za usnu sluznicu	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Italija	15 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za raspršavanje, u kutiji		DA		DA				DA				
TANYZ 0,4 mg	kapsule s produljenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	60 (6x10) kapsula u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
TANYZ 0,4 mg	kapsule s produljenim oslobađanjem	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) kapsula u PVC/PE/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA	DA		DA					
Tarceva 100 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Tarceva 150 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Tarceva 25 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Target 10	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	7 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA				DA				
Target Plus kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	14 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan	
Targocid 200 mg	prašak za pripremu otopine za injekcije	Gruppo Lepetit S.p.A, Anagni, Italija	Bočica s praškom i 1 ampula s otapalom, u kutiji		DA	DA										
Targocid 400 mg	prašak za pripremu otopine za injekcije	Gruppo Lepetit S.p.A, Anagni, Italija	Bočica s praškom i 1 ampula s otapalom, u kutiji		DA	DA										
Tarka	kapsule	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	28 kapsula (2x14) u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA										
Tarka 180 mg/2 mg tablete	tablete s prilagodenim oslobađanjem	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) tableta s prilagodenim oslobađanjem u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA										
TARKA 240 mg/2 mg tablete	tablete s prilagodenim oslobađanjem	Abbott GmbH & Co.KG., Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) tableta s prilagodenim oslobađanjem u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA										
TARKA 240 mg/4 mg tablete	tablete s prilagodenim oslobađanjem	Abbott GmbH & Co.KG., Ludwigshafen, Njemačka	28 (2x14) tableta s prilagodenim oslobađanjem u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA										
Tavanic 250 mg tablete	film tablete	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA						
Tavanic 500 mg tablete	film tablete	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA						
Tavanic iv. 500 mg	otopina za iv. infuziju	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	100 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA				DA						
Taxol injekcije 100 mg / 16,7 ml	koncentrat otopine za infuziju	Bristol Myers-Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	Jedna staklena bočica sa 16,7 ml koncentrata otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA						
Taxol injekcije 30 mg / 5 ml	koncentrat otopine za infuziju	Bristol Myers-Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	Jedna staklena bočica s 5 ml koncentrata otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA						
Taxol injekcije 300 mg / 50 ml	koncentrat otopine za infuziju	Bristol Myers-Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	Jedna staklena bočica s 50 ml koncentrata otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA						
Taxotere 20 mg	koncentrat za otopinu za infuziju	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 0,5 ml koncentrata i jedna staklena bočica s 1,5 ml otapala u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA										

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Taxotere 80 mg	koncentrat za otopinu za infuziju	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Essex, Velika Britanija	Jedna staklena bočica s 2 ml koncentrata i jedna staklena bočica sa 6 ml otapala u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Tazocin 4,5 g injekcije za iv. uporabu	prašak za otopinu za injekciju ili infuziju	Wyeth Lederle S.p.A., Catania, Italija; Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija	Jedna bezbojna staklena bočica volumena 72 ml s 4,5 g liofilizata zatvorena sivim brombutil čepom i zaštitnom "flip off" kapicom od aluminijske i plastike ružičaste boje, u kutiji		DA	DA									
Telebrix 35	otopina za injekciju	Guerbet, Cedex, Francuska	Bočica s 50 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Telfast 120 mg	filmom obložene tablete	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brünningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Telfast 180 mg	filmom obložene tablete	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brünningstraße 50, Frankfurt am Main, Njemačka	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Telfast 30 mg	filmom obložene tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	60 (4x15) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Temodal kapsule 100 mg	kapsule, tvrde	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Temodal kapsule 20 mg	kapsule, tvrde	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Temodal kapsule 250 mg	kapsule, tvrde	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Temodal kapsule 5 mg	kapsule, tvrde	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	5 kapsula u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA									
Tenicef injekcije 0,5 g	prašak za pripremu otopine za injekcije za im. i iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	5 staklenih bočica (od 10 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan	
Tenicef injekcije 1 g	prašak za pripremu otopine za injekcije za im. i iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	5 staklenih bočica (od 15 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA									
Tenicef injekcije 2 g	prašak za pripremu otopine za injekciju/infuziju za iv. primjenu	Pliva Kraków, Kraków, Poljska	5 staklenih bočica (od 15 ml) s praškom, u kutiji		DA		DA									
Tenormin 100 mg tablete	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA										
Tenormin 50 mg tablete	filmom obložene tablete	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA										
Tenox tablete 10 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija; Krka Farma d.o.o., DPC Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA									
Tenox tablete 5 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija; Krka Farma d.o.o., DPC Jastrebarsko, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA									
Teolin retard 125 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	40 tableta u staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji		DA		DA									
Teolin retard 300 mg tablete	tablete s produljenim oslobađanjem	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	40 (4x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kartonskoj kutiji		DA		DA									
Teotard kapsule s produljenim otpuštanjem 200 mg	kapsule s produljenim otpuštanjem, tvrde	Krka d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Republika Slovenija u suradnji s Astellas Pharma GmbH, Njemačka	40 (4x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA									
Teotard kapsule s produljenim otpuštanjem 350 mg	kapsule s produljenim otpuštanjem, tvrde	Krka d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Republika Slovenija u suradnji s Astellas Pharma GmbH, Njemačka	40 (4x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA									
Tertensif	filmom obložene tablete	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	30 (1x30) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA										

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan	
Tertensif SR	film-tablete s postupnim otpuštanjem	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francuska	Kutija s 30 tableta (2x15) u blister pakiranju		DA	DA										
Tetanusni antitoksin (konjski) 1 500 i.j.	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 ampulom s 1 500 i.j. preparata u ampuli	DA									DA			
Tetanusni antitoksin (konjski) 1 500 i.j.	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 ampula s 1 500 i.j. preparata u ampuli	DA									DA			
Tetanusni antitoksin (konjski) 3 000 i.j.	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 50 ampula s 3 000 i.j. preparata u ampuli	DA									DA			
Tetanusni antitoksin (konjski) 3 000 i.j.	otopina za parenteralnu primjenu	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 1 ampulom s 3 000 i.j. preparata u ampuli	DA									DA			
TETRAct - HIB, kombinirano cjepivo protiv difterije, tetanusa, pertusisa i Haemophilus influenzae tip b	liofilizat i suspenzija za pripremu suspenzije za im. ili duboku sc. primjenu	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Kutija s 1 bočicom s liofilizatom i 1 staklenom štrcaljkom s 0,5 ml suspenzije		DA								DA			
TETRAxIM cjepivo protiv difterije, tetanusa, pertusisa (acelularno) i poliomijelitisa (inaktivirano), adsorbirano	suspenzija za injekcije	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Staklena štrcaljka s iglom s 0,5 ml suspenzije za injekciju		DA								DA			
TEVETEN 600 mg	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska	28 (2x14) filmom obloženih tableta u blister (PVC/Aclar/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA										
TEVETEN 600 mg	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, 1381 CP Weesp, Nizozemska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/Aclar/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA						
Teveten plus	filmom obložene tablete	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Njemačka Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemska	28 (2x14) tableta u neprozirnom PVC/Aclar/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA						
Thyrogen 0,9 mg prašak za otopinu za injekciju	prašak za otopinu za injekciju	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velika Britanija	Bezbojna staklena (tip I) bočica od 5 ml sa silikoniziranim butilnim čepom i sigurnosnim "flip-off" poklopcem, u kutiji		DA	DA		DA	DA							DA
TIAREN	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	40 (4x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tienam iv. Infuzija	prašak za pripremu otopine za infuziju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	5 staklenih bočica od 115 ml s praškom za pripremu otopine za infuziju, u kutiji		DA	DA									
Timalen 0,25 % kapi za oči	kapi za oči	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Kutija s 5 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje	DA			DA								
Timalen 0,5 % kapi za oči	kapi za oči	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	Kutija s 5 ml otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje	DA			DA								
TINIDIL	sublingvalne tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	40 (4x10) sublingvalnih tableta u narančastom blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
TIRAMAT 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 (3x20) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
TIRAMAT 200 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 (5x12) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
TIRAMAT 25 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 (2x30) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
TIRAMAT 50 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 (2x30) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Tissucol kit 1,0 ml	liofilizati za pripremu dvokomponentnog fibrinskog ljepila	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	5 staklenih bočica: Tissucol liofilizat, 1 ml otopine aprotinina, trombin 4 liofilizat, trombin 500 liofilizat, 1 ml otopine kalcij-klorida; set za pripremu i primjenu (Duploject)		DA										DA
Tissucol kit 2,0 ml	liofilizati za pripremu dvokomponentnog fibrinskog ljepila	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	5 staklenih bočica: Tissucol liofilizat, 2 ml otopine aprotinina, trombin 4 liofilizat, trombin 500 liofilizat, 2 ml otopine kalcij-klorida; set za pripremu i primjenu (Duploject)		DA										DA
Tissucol kit 5,0 ml	liofilizati za pripremu dvokomponentnog fibrinskog ljepila	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Beč, Austrija	5 staklenih bočica: Tissucol liofilizat, 5 ml otopine aprotinina, trombin 4 liofilizat, trombin 500 liofilizat, 5 ml otopine kalcij-klorida; set za pripremu i primjenu (Duploject)		DA										DA

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
TOBRADEX kapi za oko, suspenzija	kapi za oko, suspenzija	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5 ml suspenzije u polietilenskoj bočici s oznakom otvaranja (drop tainer) i LDPE kapaljkom s PP sigurnosnim navojem, u kutiji		DA	DA									
TOBRADEX mast za oko	mast za oko	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	3,5 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Tobrex kapi za oči	kapi za oči, otopina	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA	DA									
Tobrex mast za oči	mast za oči	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	3,5 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
TONOCARDIN 2 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
TONOCARDIN 4 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC//PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Topamax 100 mg tablete	filmom obložene tablete	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Topamax 200 mg tablete	filmom obložene tablete	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Topamax 25 mg tablete	filmom obložene tablete	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Topamax 50 mg tablete	filmom obložene tablete	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Torecan čepići 6,5 mg	čepići	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Novartis Pharma Ltd., Švicarska	6 (1x6) čepića u strip (Al/LDPE) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Torecan otopina za injekciju 6,5 mg/1 ml	otopina za injekciju (za im., iv. i sc. primjenu)	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Novartis Pharma Ltd., Švicarska	1 ml otopine za injekciju u staklenoj ampuli; 50 (5x10) ampula u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Torendo filmom obložene tablete 1 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija ili Krka Farma d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Torendo filmom obložene tablete 2 mg	filmom obložene tablete	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Torendo filmom obložene tablete 3 mg	filmom obložene tablete	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Torendo filmom obložene tablete 4 mg	filmom obložene tablete	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Torendo oralna otopina 1 mg/1 ml	oralna otopina	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	100 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim (PP) zatvaračem i mjerna štrcaljka od 3 ml, u kutiji		DA		DA								
Torendo Q-Tab raspadljive tablete za usta 0,5 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Torendo Q-Tab raspadljive tablete za usta 1 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Torendo Q-Tab raspadljive tablete za usta 2 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u blister (OPA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Tractocile 7,5 mg/ml koncentrat za infuzijsku otopinu	koncentrat za infuzijsku otopinu	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka; Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausaz, Švicarska	5 ml koncentrata u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Tractocile 7,5 mg/ml, otopina za injekcije	otopina za injekciju	Ferring GmbH, Wittland 1, Kiel, Njemačka; Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausaz, Švicarska	0,9 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
TRALIN tablete 100 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
TRALIN tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tramadol injekcije 100 mg/2 ml	otopina za injekciju	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	5 ampula s po 2 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Tramadol injekcije 50 mg/ml	otopina za injekciju	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	5 ampula s po 1 ml otopine, u kutiji	DA			DA								
Tramadol kapi 100 mg/ml	oralne kapi, otopina	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s nastavkom za kapanje i plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Tramadol kapsule 50 mg	kapsule	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	20 (2x10) kapsula u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Tramadol supozitoriji 100 mg	čepići	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Republika Hrvatska	5 čepića u Al/PE pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Tramal 100 mg otopina za injekcije	otopina za injekciju	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	5 ampula s 2 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Tramal 50 mg otopina za injekcije	otopina za injekciju	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	5 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Tramal čepići	čepići	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	5 čepića u stripu, u kutiji		DA	DA									
Tramal kapi 96 ml	otopina, kapi za oralnu primjenu	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	96 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s odmjernom pumpicom, u kutiji		DA	DA									
Tramal kapi, otopina za oralnu primjenu	otopina, kapi za oralnu primjenu	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Tramal kapsule	kapsule	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	20 (2x10) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Tramal retard tablete 100 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	Kutija s 30 tableta u blister pakiranju		DA	DA									
Tramal retard tablete 150 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	Kutija s 30 tableta u blister pakiranju		DA	DA									
Tramal retard tablete 200 mg	filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem	Grünenthal GmbH, Stolberg, Njemačka	30 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tramundin retard	tablete s produljenim oslobađanjem	Mundipharma Gm.b.H., Limburg, Njemačka i Mundipharma GES.m.b.H., Beč, Austrija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Transtec 35 µg/h	transdermalni flaster	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u višeslojnoj vrećici (papir/PE/Al/surlin), 4 flastera u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Transtec 35 µg/h	transdermalni flaster	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u višeslojnoj vrećici (papir/PE/Al/surlin), 16 flastera u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Transtec 52,5 µg/h	transdermalni flaster	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u višeslojnoj vrećici (papir/PE/Al/surlin), 4 flastera u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Transtec 70 µg/h	transdermalni flaster	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	Jedan transdermalni flaster u višeslojnoj vrećici (papir/PE/Al/surlin), 4 flastera u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Travatan 40 µg/ml kapi za oči, otopina	kapi za oči	Alcon Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija; Alcon Cusi S.A., Camil Fabra 58, El Masnou, Barcelona, Španjolska	2,5 ml otopine u polipropilenskoj bočici s nastavkom za kapanje, u foliji, u kutiji		DA	DA									
Travocort krema	krema	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	15 g kreme u Al tubi		DA	DA									
Trental tablete 400 mg	filmom obložene tablete s modificiranim otpuštanjem	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Tricor 145 mg	filmom obložene tablete	Laboratoires Fournier S.A., Fontaines-Dijon, Francuska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Tricor 160 mg	filmom obložene tablete	Laboratoires Fournier S.A., Fontaines-Dijon, Francuska	30 (3x10) filmom obloženih tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA		DA					
Triderm krema	krema	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgija	15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Triderm mast	mast	Schering-Plough Farma, Lda, Casal do Colaride, Agualva Cacem, Portugal	15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Trileptal 150 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata (Napoli), Italija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Trileptal 300 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata (Napoli), Italija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Trileptal 60 mg/ml oralna suspenzija	oralna suspenzija	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francuska	250 ml oralne suspenzije u smeđoj staklenoj boci, s plastičnim sigurnosnim zatvaračem, plastična štrcaljka od 10 ml za primjenu oralne suspenzije i plastični nastavak koji se utiskuje u bocu, u kutiji		DA	DA				DA					
Trileptal 600 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata (Napoli), Italija	50 (5x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Trinitrosan 5 mg	koncentrat otopine za infuziju	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Njemačka	1 ml koncentrata otopine za infuziju u staklenoj ampuli, 5 ampula u kutiji		DA	DA									
Trinovum tablete	tablete	Cilag AG, Schaffhausen, Švicarska	21 (1x21) tableta (7 bijelih, 7 ružičastih i 7 narančastih) u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Triquilar	obložene tablete	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	21 obložena tableta (6 crvenosmeđih, 5 bijelih i 10 tamnožutih) u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Trisequens	filmom obložene tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	28 (12 plavih, 10 bijelih, 6 crvenih) tableta u plastičnom kalendarskom pakiranju (dispenszor s označenim danima u tjednu), u kutiji		DA	DA									
Tritace 1,25	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Tritace 2,5	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Tritace 5	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Tritazide 2,5 mg/12,5 mg	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	28 (2x14) tableta u zelenom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tritazide 5 mg/25 mg	tablete	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scoppito, Italija	28 (2x14) tableta u zelenom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Trusopt kapi za oči	kapi za oči	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	5 ml otopine u plastičnom spremniku OCUMETER PLUS, u kutiji		DA	DA									
Tuberkulin PPD RT 23 SSI 10 T.U./0,1 ml	otopina za intradermalnu primjenu	Statens Serum Institut, Copenhagen, Danska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 1,5 ml tuberkulina od 10 T.U./0,1 ml		DA								DA		
Tuberkulin PPD RT 23 SSI 2 T.U./0,1 ml	otopina za intradermalnu primjenu	Statens Serum Institut, Copenhagen, Danska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 1,5 ml tuberkulina od 2 T.U./0,1 ml		DA								DA		
Tuberkulin PPD RT 23 SSI 2 T.U./0,1 ml	otopina za intradermalnu primjenu	Statens Serum Institut, Copenhagen, Danska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 5 ml tuberkulina od 2 T.U./0,1 ml		DA								DA		
Tulip 10 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tulip 10 mg filmom obložene tablete	film-tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	60 tableta (6x10) u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tulip 20 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tulip 20 mg filmom obložene tablete	film-tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Republika Slovenija	60 tableta (6x10) u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tulip 40 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister (Al/PVC//PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tusidil dražeje	šećerom obložene tablete	AD JAKA 80 Radoviš, Radoviš, BJRM	20 (1x20) šećerom obloženih tableta u blister (Al-PVC) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Tusidil sirup za djecu	sirup	AD JAKA 80 Radoviš, Radoviš, BJRM	60 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
Tusifan sirup 1 mg/ml	sirup	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	150 ml sirupa u tamnosmeđoj plastičnoj bočici, u kutiji	DA			DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Tusifan sirup 3 mg/ml	sirup	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	150 ml sirupa u tamnosmeđoj plastičnoj bočici, u kutiji	DA			DA				DA				
TWINRIX Adult	suspencija za injekcije	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Napunjena staklena štrcaljka s jednom dozom cjeviva (1 ml suspencije) sa stoperom klipa i priloženom iglom, u kartonskoj kutiji		DA								DA		
TWINRIX Paediatric	suspencija za injekciju	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgija	Napunjena staklena štrcaljka s jednom dozom cjeviva (0,5 ml suspencije) sa stoperom klipa i priloženom iglom, u kartonskoj kutiji		DA								DA		
TYPHIM Vi, Cjepivo protiv tifusa polisaharidno, pročišćeno	otopina za im. ili sc. primjenu	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Kutija s 1 staklenom štrcaljkom s jednom dozom cjeviva (0,5 ml) s iglom i zaštitom za iglu		DA								DA		
Ulfamid tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Ulfamid tablete 40 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	10 (1x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Utop kapsule 20 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s plastičnim (PP) zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji		DA		DA								
Utop kapsule 20 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 kapsula u plastičnoj (HDPE) bočici s plastičnim (PP) zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji		DA		DA								
Utop kapsule 40 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	14 kapsula u plastičnoj bočici (sa sredstvom za sušenje), u kutiji		DA		DA								
Utop prašak za otopinu za infuziju 40 mg	prašak za otopinu za infuziju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	Bezbojna staklena bočica s liofilizatom (zatvorena gumenim čepom i Al prstenom), u kutiji		DA		DA								
Utop S kapsule 10 mg	kapsule	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 kapsula u plastičnoj bočici (sa sredstvom za sušenje), u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ultraproct čepići	čepići	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	10 čepića u strip pakiranju (Al/LDPE folija), u kutiji		DA	DA									
Ultraproct mast	mast za rektalnu primjenu	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija	30 g masti u aluminijskoj tubi i plastični aplikator, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 240 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 infuzijskih bočica s po 50 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 300 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 infuzijskih bočica s po 100 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 300 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 infuzijskih bočica s po 50 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 300 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 ampula s po 20 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 370 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 infuzijskih bočica s po 100 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 370 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	200 ml otopine u staklenoj boci za infuziju, 10 boca u kutiji		DA	DA									
Ultravist 370 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	500 ml otopine u staklenoj boci za infuziju, 8 boca u kutiji		DA	DA									
Ultravist 370 otopina za infuziju	otopina za infuziju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 infuzijskih bočica s po 50 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ultravist 370 otopina za injekcije	otopina za injekciju	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	10 ampula s po 30 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Ulzol	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 (2x7) kapsula u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
UPFEN 200 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francuska	20 (2x10) filmom obloženih tableta u PVC-Al blisteru, u kutiji		DA		DA				DA				
UPFEN 200 mg šumeće tablete	šumeće tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr. Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	2 plastične tube s po 10 šumećih tableta, u kutiji (sredstvo za sušenje u plastičnom zatvaraču)		DA		DA				DA				

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
UPSARIN plus vitamin C	šumeće tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr. Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji (sredstvo za sušenje u polietilenskom zatvaraču)		DA		DA				DA				
Upsavit vitamin C 1 000 mg	šumeće tablete	Bristol-Myers Squibb, 304, avenue du Dr. Jean Bru, Agen, Francuska; Bristol-Myers Squibb, 979 Avenue des Pyrénées, Le Passage, Francuska	10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji (sredstvo za sušenje u polietilenskom zatvaraču)		DA		DA				DA				
Uromitexan injekcije	otopina za injekciju za iv. primjenu	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Njemačka	15 (3x5) ampula s 4 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Urosal M plus kapsule	kapsule, meke	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	30 (3x10) kapsula u PVC/Al blisteru, u kutiji	DA							DA	DA			
Ursolfalk kapsule	kapsule	Dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Njemačka	100 (4x25) kapsula u (PVC//Al) blisteru, u kutiji		DA		DA								
Urutal 8 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	Bočica sa 100 tableta, u kutiji	DA			DA								
Urutal forte 16 mg tablete	tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	60 (3x20) tableta u PVC/PVDC/Al blisteru, u kutiji	DA			DA								
UTROGESTAN 100 mg kapsule	kapsule, meke	Laboratoires Besins International, Montrouge, Francuska; Besins International Belgique S.A., Drogenbos, Belgija	30 (2x15) kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Uvin H Forte čajna mješavina	čajna mješavina	Cedevita d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	polipropilenska vrećica s 50 g u kartonskoj kutiji	DA							DA	DA			
Uvin H Forte čajna mješavina u filter vrećicama	čajna mješavina u filter vrećicama	Cedevita d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	25 filter vrećica (mikrokristalna celuloza) s po 1,5 g čajne mješavine, u kutiji	DA							DA	DA			
Uvin H Forte granule	granule	Cedevita d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska	14 vrećica (papir/Al/PE) s po 5 g granula, u kutiji	DA							DA	DA			
Vagifem	vaginalne tablete	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Danska	15 (3x5) aplikatora s po jednom vaginalnom tabletom, u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Vagisan	vaginalete	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Bielefeld, Njemačka	7 vaginaleta u strip pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vaira 10 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (1x28) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Vaira 5 mg tablete	filmom obložene tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (1x28) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Valcyte 450 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	60 tableta u plastičnoj (HDPE) bočici, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Vaqta 25 IU/0,5 ml (cjepivo protiv hepatitisa A, pročišćeno, inaktivirano)	suspenzija za injekciju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 0,5 ml suspenzije		DA								DA		
Vaqta 50 IU/1 ml (cjepivo protiv hepatitisa A, pročišćeno, inaktivirano)	suspenzija za injekciju	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemska	Kutija s 1 staklenom bočicom s 0,5 ml suspenzije		DA								DA		
Vasilip filmom obložene tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u (PVC/PE/PVDC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vasilip filmom obložene tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u PVC/PE/PVDC/PE/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vasilip filmom obložene tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u blister (PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vasilip filmom obložene tablete 20 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju PVC/PE/PVDC/PE/PVC//Al, u kutiji		DA		DA								
Vasilip filmom obložene tablete 40 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	30 (3x10) tableta u (PVC/PE/PVDC//Al) blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vasilip filmom obložene tablete 40 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u PVC/PE/PVDC/PE/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMF	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Vasoflex 1 mg	tablete	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	30 tableta u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA		DA								
VAXIGRIP - inaktivirano cjepivo protiv gripe (fragmentirano)	suspenzija za injekciju	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Napunjena staklena štrcaljka (staklo tip I) s iglom i čepom od klorbrombutila ili klorbutila, s jednom dozom (0,5 ml) suspenzije za injekciju, u kutiji		DA								DA		
VAXIGRIP inaktivirano cjepivo protiv gripe (fragmentirano)	suspenzija za injekciju	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Napunjena staklena štrcaljka s iglom s jednom dozom (0,5 ml) suspenzije za injekciju, u kutiji		DA								DA		
VAXIGRIP Pediatric use - inaktivirano cjepivo protiv gripe (fragmentirano) za djecu	suspenzija za injekciju	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francuska	Napunjena staklena štrcaljka s iglom s jednom dozom (0,25 ml) suspenzije za injekciju, u kutiji		DA								DA		
Velafax tablete 37,5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Velafax tablete 75 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Velafax XL kapsule 150 mg	kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) kapsula u prozirnom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Velafax XL kapsule 75 mg	kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) kapsula u prozirnom blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Velcade prašak za otopinu za injekcije	prašak za otopinu za injekciju	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgija	Staklena bočica od 10 ml s 38,5 mg praška za otopinu za injekciju, u kutiji		DA	DA			DA						
Venofer 100 mg/5 ml otopina za iv. injekcije	otopina za injekciju	Vifor International Inc., St. Gallen, Švicarska za Lek farmacevtska družba d.d. Ljubljana, Republika Slovenija	5 ampula s po 5 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
VENTAVIS 10 µg/ml otopina za atomizator	otopina za atomizator	Schering AG, Berlin, Njemačka i BERLIMED S.A., Alcalá de Henares, Madrid, Španjolska	Staklena ampula (od 3 ml) s 2 ml otopine za atomizator, 100 ampula u kutiji		DA	DA			DA						

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Ventolin otopina za inhaliranje	otopina za atomizator	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	10 ml otopine u smeđoj staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem, u kutiji	DA			DA								
Ventolin sirup	sirup	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	200 ml sirupa u staklenoj bočici od tamnog stakla s aluminijskim zatvaračem i priloženom plastičnom odmjernom žličicom u kutiji	DA			DA								
Ventolin tablete	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	60 (2x30) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Vepesid injekcije 100 mg/5 ml	otopina za injekciju (za pripremu iv. infuzije)	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	5 ml otopine u staklenoj bočici, u kutiji (10 kutija u zbirnom kartonskom pakiranju)		DA	DA									
Vepesid kapsule 100 mg	kapsule	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	10 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Vepesid kapsule 50 mg	kapsule	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Italija	20 kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Verbinaf tablete 125 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Verbinaf tablete 250 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Vermox oralna suspenzija 100 mg/5 ml	oralna suspenzija	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	30 ml suspenzije u smeđoj staklenoj bočici, s priloženom plastičnom mjernom žličicom od 5 ml, u kutiji		DA		DA								
Vermox tablete 100 mg	tablete	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija u suradnji s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgija	6 (1x6) tableta u strip pakiranju (Al/PE), u kutiji		DA		DA								
Verolax Senna	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister (PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji		DA						DA	DA			
Vesanoid meke kapsule 10 mg	meke kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	100 mekih kapsula u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
VFEND 200 mg prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	Jedna staklena bočica s praškom (s gumenim zatvaračem i aluminijskim prstenom), u kutiji		DA	DA			DA						
VFEND 40 mg/ml prašak za oralnu suspenziju	prašak za oralnu suspenziju	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	45 g praška za oralnu suspenziju u plastičnoj bočici sa sigurnosnim zatvaračem, plastična odmjerna čašica za otapalo (23 ml), plastični nastavak za grlo boce i plastična štrcaljka za primjenu oralne suspenzije, u kutiji		DA	DA			DA						
VFEND tablete 200 mg	filmom obložene tablete	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
VFEND tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Njemačka	28 (2x14) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Viagra tablete 100 mg	filmom obložene tablete	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	1 (1x1) filmom obložena tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Viagra tablete 25 mg	filmom obložene tablete	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	1 (1x1) filmom obložena tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Viagra tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francuska	1 (1x1) filmom obložena tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Videx kapsule 125 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Bristol-Myers Squibb, Meymac, Francuska	30 (3x10) kapsula u PVC/PE/ACLAR/Al blisteru, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Videx kapsule 250 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Bristol-Myers Squibb, Meymac, Francuska	30 (3x10) kapsula u PVC/PE/ACLAR/Al blisteru, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Videx kapsule 400 mg	želučanootporne kapsule, tvrde	Bristol-Myers Squibb, Meymac, Francuska	30 (3x10) kapsula u PVC/PE/ACLAR/Al blisteru, u kartonskoj kutiji		DA	DA		DA		DA					
Vilpin tablete 10 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (narančasti PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Vilpin tablete 5 mg	tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	30 (3x10) tableta u blister (narančasti PVC/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Vincristine injekcije 1 mg	otopina za injekciju (za iv. primjenu)	Pfizer (Perth) Pty Limited, Bentley WA, Australija	1 ml otopine za injekciju u plastičnoj bočici, 5 bočica u kutiji		DA	DA									
VIRACEPT 250 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	270 filmom obloženih tableta u plastičnoj (HDPE) bočici sa sigurnosnim (CR) zatvaračem za djecu, u kutiji		DA	DA			DA						
Viramune tablete 200 mg	tablete	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Ingelheim am Rhein, Njemačka i Boehringer Ingelheim Ellas A.E., Atika, Grčka	60 (6x10) tableta u blister (PVC/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA			DA						
Virolex krema	krema	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	5 g kreme u tubi, u kutiji		DA		DA								
Virolex liofilizat za otopinu za infuziju	liofilizat za pripremu otopine za infuziju	Krka d.d., Novo Mesto, Republika Slovenija u suradnji s Glaxo-SmithKline	5 staklenih bočica s po 250 mg liofilizata, u kutiji		DA		DA								
Virolex mast za oči	mast za oči	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	4,5 g masti u tubi, u kutiji		DA		DA								
Virolex tablete	tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Visipaque 270 mg l/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Staklena bočica (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapičicom) s 50 ml otopine, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 270 mg l/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Staklena bočica (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapičicom) sa 100 ml otopine, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 270 mg l/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica s 50 ml otopine s gumenim čepom i plastičnim (polipropilen) zatvaračem sa zaštitnim prstenom i kapičicom, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 270 mg l/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica sa 100 ml otopine s gumenim čepom i plastičnim (polipropilen) zatvaračem sa zaštitnim prstenom i kapičicom, 10 bočica u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica sa 100 ml otopine s gumenim čepom i plastičnim (polipropilen) zatvaračem sa zaštitnim prstenom i kapićom, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Staklena bočica (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapićom) s 200 ml otopine, 6 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Staklena bočica (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapićom) sa 100 ml otopine, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Staklena bočica (s gumenim čepom, aluminijskim prstenom i plastičnom kapićom) s 50 ml otopine, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica s 500 ml otopine s gumenim čepom i plastičnim (polipropilen) zatvaračem sa zaštitnim prstenom i kapićom, 6 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica s 200 ml otopine s gumenim čepom i plastičnim (polipropilen) zatvaračem sa zaštitnim prstenom i kapićom, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica s 50 ml otopine s gumenim čepom i plastičnim (polipropilen) zatvaračem sa zaštitnim prstenom i kapićom, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Visipaque 320 mg I/ml	otopina za injekciju	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irska; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norveška	Plastična (polipropilen) bočica s 20 ml otopine s plastičnim "twist off" zatvaračem, 10 bočica u kutiji		DA	DA									
Vistagan Liquifilm 0,5 % kapi za oči	kapi za oči, otopina	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, Co Mayo, Irska	5 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Visudyne	prašak za otopinu za infuziju	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francuska	Jedna staklena bočica s praškom, s gumenim čepom i aluminijskim prstenom, u kutiji		DA	DA			DA						
Vitamin B12 Krka otopina za injekciju 100 µg/1 ml	otopina za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	100 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Vitamin B12 Krka otopina za injekciju 500 µg/1 ml	otopina za injekciju	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	100 ampula s 1 ml otopine, u kutiji		DA		DA								
Vitopril 10 mg	tablete	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vitopril 20 mg	tablete	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vitopril 5 mg	tablete	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Njemačka	30 (3x10) tableta u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Vizol kapi za oko otopina	kapi za oko, otopina	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republika Hrvatska	10 ml kapi za oko u bezbojnoj plastičnoj (PE) bočici s nastavkom za kapanje, u kutiji	DA			DA				DA				
Voda za injekcije Alkaloid	otapalo za parenteralnu uporabu	Alkaloid AD - Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, BJRM	50 bezbojnih staklenih ampula s 5 ml vode za injekcije, u kutiji		DA		DA								
Voda za injekcije Viaflo	otapalo za parenteralnu primjenu	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	20 plastičnih vrećica Viaflo s 500 ml vode za injekcije, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Voda za injekcije Viaflo	otapalo za parenteralnu primjenu	Baxter S.A., Belgija; Baxter Healthcare Ltd, Velika Britanija; Bieffe Medital Sabinanigo, Španjolska; Baxter Healthcare S.A., Irska	30 plastičnih vrećica Viaflo s 250 ml vode za injekcije, u zaštitnoj vrećici, u kutiji		DA		DA								
Voltaren Emulgel 1 %	gel	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Etraz, Nyon, Švicarska; Novartis Pharma Produktions GmbH, Oflinger Straße 44, Wehr, Njemačka	50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA					DA				
Voltaren forte	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Kutija s 20 tableta (2x10) u blister pakiranju	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Voltaren injekcije	otopina za injekciju	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	5 ampula po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji	DA			DA								
Voltaren rapid	obložene tablete	PLIVA Hrvatska d.o.o., Zagreb, Republika Hrvatska u suradnji s Novartis Pharma AG, Basel, Švicarska	10 (1x10) obloženih tableta u blister (PVC//Al ili PVC/PE/PVDC//Al) pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Volufen 6 % otopina za infuziju	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Njemačka	500 ml otopine u prozirnoj plastičnoj vrećici (Freeflex), 15 vrećica u kutiji		DA		DA			DA					
Volufen 6 % otopina za infuziju	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Njemačka	500 ml otopine u staklenoj boci, 10 boca u kutiji		DA		DA			DA					
Xalacom	kapi za oko, otopina	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	2,5 ml otopine u plastičnoj (LDPE) bočici od 5 ml s nastavkom za kapanje i plastičnim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem sa zaštitnom kapičicom, u kutiji		DA	DA				DA					
Xalatan	kapi za oči, otopina	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija	2,5 ml kapi za oči, otopine u plastičnoj bočici (od 5 ml) s nastavkom za kapanje, u kutiji		DA	DA									
Xanax SR tablete 0,5 mg	tablete s prilagođenim otpuštanjem	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija; Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 (3x10) tableta u PA/Al//Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Xanax SR tablete 1 mg	tablete s prilagođenim otpuštanjem	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija; Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 (3x10) tableta u PA/Al//Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Xanax SR tablete 2 mg	tablete s prilagođenim otpuštanjem	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija; Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Xanax tablete 0,25 mg	tablete	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija; Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Xanax tablete 0,5 mg	tablete	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija; Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Italija	30 (3x10) tableta u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
XELODA 150 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	60 (6x10) tableta u blister pakiranju (PVC/PE/PVDC//Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
XELODA 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	120 (12x10) tableta u blister pakiranju (PVC/PE/PVDC//Al), u kutiji		DA	DA		DA	DA						
Xenical	kapsule	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	42 (2x21) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Xigris 20 mg prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG, Giessen, Njemačka	Jedna staklena bočica s 20 mg lijeka, u kutiji		DA	DA									
Xigris 5 mg prašak za otopinu za infuziju	prašak za otopinu za infuziju	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG, Giessen, Njemačka	Jedna staklena bočica s 5 mg lijeka, u kutiji		DA	DA									
Xolair 150 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekciju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Jedna staklena bočica s praškom i staklena ampula s 2 ml vode za injekcije, u kutiji		DA	DA			DA						
Xolair 75 mg	prašak i otapalo za otopinu za injekcije	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	Jedna staklena bočica s praškom i staklena ampula s 2 ml vode za injekcije, u kutiji		DA	DA			DA						
Xorimax 125 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz GmbH, Kundl, Austrija	10 (1x10) filmom obloženih tableta u blister (PA/Al/PE//Al) pakiranju ili stripu (Al/PE), u kutiji		DA		DA			DA					
Xorimax 250 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz GmbH, Kundl, Austrija	10 (1x10) filmom obloženih tableta u blister (PA/Al/PE//Al) pakiranju ili stripu (Al/PE), u kutiji		DA		DA			DA					
Xorimax 500 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	Sandoz GmbH, Kundl, Austrija	10 (1x10) filmom obloženih tableta u blister (PA/Al/PE//Al) pakiranju ili stripu (Al/PE), u kutiji		DA		DA			DA					

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
XYZAL 0,5 mg/ml oralna otopina	oralna otopina	UCB Pharma S.p.A., Via Praglia 15, 10044 Pianezza (TO), Italija	200 ml oralne otopine u staklenoj boci sa sigurnosnim zatvaračem i plastična štrcaljka (od 10 ml) za primjenu oralne otopine, u kutiji		DA	DA				DA					
Xyzal 5 mg filmom obložene tablete	filmom obložene tablete	UCB Pharma S.p.A., Via Praglia 15, 10044 Pianezza (TO), Italija	10 (1x10) tableta u blister pakiranju (Al/Al), u kutiji		DA	DA				DA					
Yasmin film tablete	filmom obložene tablete	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlin, Njemačka	21 (1x21) filmom obložena tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA				DA					
Yasnal filmom obložene tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju (OPA/Al/PVC//Al), u kutiji		DA		DA								
Yasnal filmom obložene tablete 5 mg	filmom obložene tablete	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju (PVC/Al/OPA//Al), u kutiji		DA		DA								
Zaditen	kapi za oko, otopina	EXCELVISION, Annonay, Francuska	5 ml otopine u bijeloj plastičnoj (LDPE) bočici s nastavkom za kapanje i plastičnim (HDPE) zatvaračem sa sigurnosnim prstenom, u kutiji		DA	DA					DA				
Zaditen SDU	kapi za oko, otopina	EXCELVISION, Annonay, Francuska	20 (5x4) jednodoznih plastičnih (LDPE) spremnika s 0,4 ml otopine u zaštitnom (PVC/Al/PA-Al/papir) pakiranju, u kutiji		DA	DA					DA				
Zalasta 10 mg tablete	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Hrvatska u suradnji s Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC-Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zalasta 5 mg tablete	tablete	Jadran - Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Hrvatska u suradnji s Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovenija	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC-Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zalasta Q-Tab 10 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zalasta Q-Tab 15 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zalasta Q-Tab 20 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Zalasta Q-Tab 5 mg	raspadljive tablete za usta	Krka Farma d.o.o., Radnička cesta 48, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (4x7) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zaldiar 37,5 mg/325 mg	filmom obložene tablete	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Njemačka	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zan 10 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	7 kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zan 5 mg kapsule	kapsule	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	7 kapsula u PVC/PVDC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zeffix tablete	filmom obložene tablete	Glaxo Operations UK Ltd. (trading as Glaxo Wellcome Operations), Hertfordshire, Velika Britanija, GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska	28 (2x14) tableta u blister (PVC/PA/Al) pakiranju, u kutiji		DA	DA		DA	DA						
ZELDOX 20 mg kapsule	kapsule	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer), Illertissen, Njemačka	Kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)		DA	DA									
ZELDOX 40 mg kapsule	kapsule	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer), Illertissen, Njemačka	Kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)		DA	DA									
ZELDOX 60 mg kapsule	kapsule	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer), Illertissen, Njemačka	Kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)		DA	DA									
ZELDOX 80 mg kapsule	kapsule	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. (Pfizer), Illertissen, Njemačka	Kutija s 30 kapsula (blister pakiranje, 3x10 kapsula)		DA	DA									
Zemplar 5 µg/ml otopina za injekcije	otopina za injekciju	Abbott S.p.A., Via Pontina 52, I-04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Italija	5 staklenih ampula s po 1 ml otopine, u kartonskoj kutiji		DA	DA				DA					
Zenafluk kapsule 100 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	7 kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zenafluk kapsule 150 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	Jedna kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMF	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Zenafluk kapsule 200 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	7 kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zenafluk kapsule 50 mg	kapsule	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	7 kapsula u PVC/Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zenapax	koncentrat otopine za infuziju	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basel, Švicarska	Bočica s 5 ml koncentrata, u kutiji		DA	DA			DA						
Zerit kapsule 30 mg	kapsule	Bristol-Myers Squibb, Meymac, Francuska	56 (4x14) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zerit kapsule 40 mg	kapsule	Bristol-Myers Squibb, Meymac, Francuska	56 (4x14) kapsula u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Ziagen tablete	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	60 (6x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zinnat suspenzija 125 mg/5 ml	granule za suspenziju za oralnu primjenu	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	Granule za 100 ml suspenzije u staklenoj bočici, s priloženom plastičnom žličicom i dozatorom, u kutiji		DA	DA									
Zinnat tablete 125 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zinnat tablete 250 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zinnat tablete 500 mg	filmom obložene tablete	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zipantola tablete 20 mg	želučanootporne tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u OPA/Al/PVC//Al blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zipantola tablete 40 mg	želučanootporne tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	14 (1x14) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Zofran injekcije 4 mg	otopina za injekciju za iv. primjenu	GlaxoSmithKline S.p.A., Parma, Italija	5 ampula s 2 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Zofran injekcije 8 mg	otopina za injekciju za iv. primjenu	GlaxoSmithKline S.p.A., Parma, Italija	5 ampula s 4 ml otopine, u kutiji		DA	DA									
Zofran tablete 4 mg	tablete	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Španjolska; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zofran tablete 8 mg	tablete	Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Španjolska; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska	10 tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zoladex 3,6 mg	implantat za sc. primjenu	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	Implantat za sc. primjenu u šprici sa sigurnosnim sistemom (SafeSystem TM), u sterilnom zaštitnom omotu, uloženo u kartonsku kutiju		DA	DA									
Zoladex LA 10,8 mg	implantat za sc. primjenu	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	Implantat za sc. primjenu u šprici sa sigurnosnim sistemom (SafeSystem TM), u sterilnom zaštitnom omotu, uloženo u kartonsku kutiju		DA	DA									
Zolofit tablete 100 mg	filmom obložene tablete	Pfizer Italia S.r.l., Borgo San Michele, Latina, Italija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA									
Zolofit tablete 50 mg	filmom obložene tablete	Pfizer Italia S.r.l., Borgo San Michele, Latina, Italija	28 (2x14) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA									
Zoltex 20 mg tablete	želučanootporne tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	28 (2x14) tableta u blister (PA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Zoltex 40 mg tablete	želučanootporne tablete	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Republika Hrvatska	14 (2x7) tableta u blister (PA/Al/PVC//Al) pakiranju, u kutiji		DA		DA								
Zometa 4 mg/5 ml koncentrat otopine za infuziju	koncentrat otopine za infuziju	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švicarska	5 ml koncentrata otopine u plastičnoj bočici, u kutiji		DA	DA									
Zomig Rapimelt	raspadljive tablete za usta	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija	6 (1x6) tableta u blister pakiranju (PVC/Al-Al/papir), u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Zomig tablete 2,5 mg	filmom obložene tablete	Astra Zeneca UK Limited, Velika Britanija	3 (1x3) tablete u blister pakiranju (Al/PA-Al/PVC), u kutiji		DA	DA									
Zonadin tablete 10 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zonadin tablete 5 mg	filmom obložene tablete	Pliva Hrvatska d.o.o., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Republika Hrvatska	20 (2x10) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zorac 0,05 % gel	gel	Pierre Fabre Médicament Production, Francuska	15 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Zorac 0,1 % gel	gel	Pierre Fabre Médicament Production, Francuska	15 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji		DA	DA									
Zovirax	krema	Glaxo Operations UK Ltd, Durham, Velika Britanija	2 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji		DA	DA					DA				
Zyban	tablete s produljenim oslobađanjem	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznań, Poljska	60 (6x10) tableta u Al/Al blisteru, u kutiji		DA	DA									
Zyllt filmom obložene tablete 75 mg	filmom obložene tablete	KRKA FARMA d.o.o., DPC Jastrebarsko, Cvetkovići bb, Jastrebarsko, Republika Hrvatska	14 (2x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji	DA			DA								
Zyprexa 10 mg injekcije	prašak za otopinu injekcije	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG, Giessen, Njemačka	Staklena bočica od 5 ml s praškom za otopinu za injekciju, u kutiji		DA	DA									
Zyprexa 10 mg obložene tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zyprexa 15 mg obložene tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zyprexa 2,5 mg obložene tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zyprexa 5 mg obložene tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									

NAZIV	FARMACEUTSKI OBLIK	PROIZVOĐAČ	PAKIRANJE	Domaći	Strani	Izvorni	Generik UDMP	nCADREAC	CP	MRP	OTC	Biljni	Imunološki	Krvni	Orphan
Zyprexa 7,5 mg obložene tablete	filmom obložene tablete	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	56 (8x7) tableta u Al/Al blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zyprexa Velotab 10 mg raspadljive tablete za usta	raspadljive tablete za usta	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zyprexa Velotab 5 mg raspadljive tablete za usta	raspadljive tablete za usta	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	28 (4x7) tableta u blister pakiranju, u kutiji		DA	DA									
Zyvoxid granule za oralnu suspenziju 20 mg/ml	granule za oralnu suspenziju	Pharmacia & Upjohn Company, Michigan, SAD i Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija	66 g granula u smeđoj staklenoj boci od 240 ml s plastičnim sigurnosnim zatvaračem i plastična odmjerna žličica (2,5 ml/5 ml), u kutiji		DA	DA				DA					
Zyvoxid otopina za infuziju 2 mg/ml	otopina za infuziju	Fresenius Kabi Norge, Halden, Norveška	300 ml otopine u plastičnoj infuzijskoj vrećici, u zaštitnom aluminijskom omotu. 10 vrećica u kutiji.		DA	DA				DA					
Zyvoxid tablete 600 mg	filmom obložene tablete	Pharmacia & Upjohn Company, Michigan, SAD i Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija	10 (1x10) tableta u blister pakiranju (PVC/Al), u kutiji		DA	DA				DA					