

Regjistri i Barnave

5

Regjistri i Barnave 2016

Botimi i pestë 2017

Regjistër zyrtar i barnave i Republikës së Kosovës i përkrahur nga Ministria e Shëndetësisë.

© Agjencia e Kosovës për Produkte dhe Pajisje Medicinale

Të gjitha të drejtat janë të rezervuara. Asnjë pjesë e këtij publikimi nuk mund të riprodhohet, ruhet në ndonjë sistem, apo transmetohet në çfarëdo lloj forme të çfarëdo mënyre, elektronike, mekanike, fotokopje, inçizuese apo formë tjetër pa lejen paraprake të Botuesit.

Shënim:

Njohuritë mjekësore vazhdimisht ndryshojnë. Kujdesi në standardet e sigurisë duhet të përcillet, pasi që hulumtimet dhe eksperiencat klinike e zgjerojnë njohurinë tonë, ndryshimet në trajtim dhe terapi mund të bëhen të domosdoshme. Lexuesit këshillohen për të vërtetuar informacionet më të reja për produktet të dhëna nga prodhuesit e secilit bar i cili duhet të administrohet, të verifikohet doza e rekomanduar, metoda dhe kohëzgjatjen e administrimit si dhe kundërindikimet.

Është përgjegjësi e përdoruesit lidhur me njohuritë dhe përvojën me pacientët, për të përcaktuar dozimin dhe trajtimin më të mirë për çdo pacient individual.



Ministria e Shëndetësisë



Agjencia e Kosovës për Produkte dhe Pajisje Medicinale



Oda e Farmacistëve të Kosovës

Botues

Agjencia e Kosovës për Produkte dhe Pajisje Medicinale

Kryeredaktore

MSc.Ph., MSc PV, Spec. Selvete Shuleta-Qehaja

Autorë dhe redaktorë

Prof.Dr. Rexhep Hoxha, Prof.Ass.Dr. Shaip Krasniqi, Mr.Ph. Spec. Suliotë Aliu -Lahu

Bashkëpunëtorë profesionalë

MSc.Ph. Milaim Abdullahu

Ass.Dr.Pranvera Breznica

MSc. Nadire Lleshi

Ing.Bio. Muhamer Beshiri

Mr.Ph. Naime Morina Shaqiri

Dipl.Chem.Xhemile Ibrahimimi

Mr.Ph. Granita Selimaj

Mr.Ph.Virtyte Krasniqi

Ing.Bio. Nexhmije Berisha

Ecc.Sevdije Rushiti

Dr. Shqipe Sfarca

Mr.Ph.Bekim Fusha

Mr.Ph.Lindita Avdyli

Recenzentë

Ass.Dr.Arlinda Daka -Grapci Mr.Ph.Denis Raka

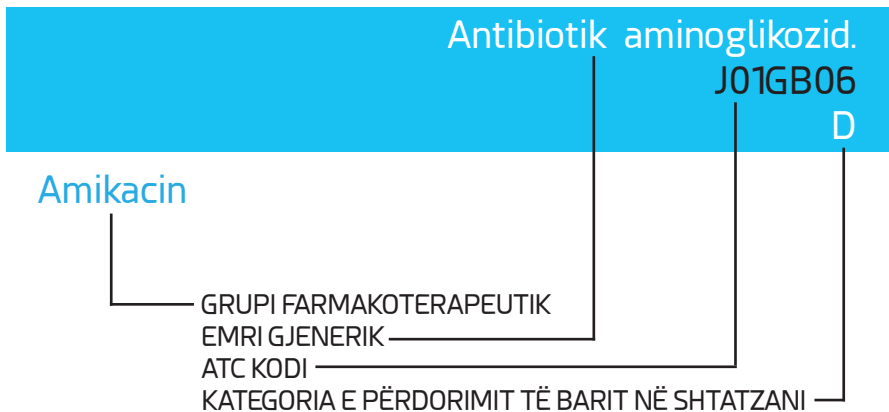
Lektura

Dr.Faik Hoti

Dizajni

Gezim Duzha

Skema e regjistrimit



Indikimet:

Dozimi:

Kundëringimet:

Emri i Mbrojtur • Forma • Doza • Paketimi dhe madhësia e paketimit • Prodhuesi

Kategoria e përdorimit në Shtatzani sipas FDA

- A** – Studimet adekuate dhe të kontrolluara mirë kanë treguar se nuk ka rrezik për fetusin në tremujorin e parë të shtatzanisë (dhe po ashtu nuk ka evidencë të rrezikut edhe për muajt tjerë të shtatzanisë)
- B** – Studimet për riprodhimin shtazor nuk kanë demonstruar rrezik në fetus, por nuk ka studime adekuate në gra shtatzëna ose studimet në shtazë kanë treguar efekte anësore por studimet e kontrolluara mirë në gra shtatzëna nuk kanë demonstruar rrezik për fetusin në asnjërin tremujor.
- C** – studimet në shtazë kanë treguar efekte anësore por nuk ka studime adekuate dhe të kontrolluara mirë në gra shtatzëna, por benefiti potencial mund të sigurojë përdorimin te gratë shtatzëna pavarësisht rrezikut potencial.
- D** – Ka evidencë për riskun për fetusin human bazuar në të dhënat e efekteve anësore apo eksperiencia, por benefiti potencial mund të sigurojë përdorimin te gratë shtatzëna pavarësisht rrezikut potencial.
- X** – Studimet në shtazë apo njerëz kanë demonstruar abnormalitete në fetus dhe/ose ka të dhëna për rrezik për fetusin human bazuar në të dhënat e efekteve anësore apo eksperiencë, dhe rreziku i cili ndërlidhet me përdorimin e këtyre barnave qartë i tejkalon benefitet potenciale.

Parathënia

Ky botim i pestë i regjistrit është vazhdimësi e punës së pandërprerë të autorëve dhe është rezultat i punës së përbashkët të shumë institucioneve relevante si Ministrisë së Shëndetësisë (MSH), Agjencisë së Kosovës për Produkte dhe Pajisje Medicinale (AKPPM), Shoqatës së Farmacistëve dhe profesorëve nga Fakulteti i Mjekësisë dhe Farmacisë.

Ky botim është plotësuar me barnat e reja të regjistruara deri në Dhjetor 2016. Numri i përgjithshëm i produkteve në këtë regjister është: të mbrojtura - 3212, ndërsa gjenerik - 739.

Të gjitha të dhënat e prezantuara pasqyrojnë punën shumëvjeçare të Departamentit për Autorizimit Marketingut dhe Komisionit për Vlerësimin e Produkteve Medicinale dhe të AKPPM-së në përgjithësi, pasi që ky regjister përmban ekskluzivisht vetëm barnat të cilat janë të regjistruara, pra që kanë të drejtë qarkullimi në Republikën e Kosovës.

AKPPM do të shpërndajë falas këtë regjister për të gjithë farmacistët përgjegjës të barnatoreve që tu shërbejë atyre në praktikën e përditshme në barnatore, në mënyrë që të kenë informata të sakta lidhur me barnat e regjistruara në Republikën e Kosovës. Regjistri do t'ju shpërndahet falas edhe mjekëve familjar dhe specialistë në rreth 1000 kopje duke njohtuar saktë se cilat barna janë të regjistruara në Kosovë e njëkohësisht do të mundësoj edhe ngritjen e standardeve të përshkrimit racional të barnave nga ana e tyre. Benefiti për kompanitë farmaceutike do të jetë se ky regjister është një paqyrë e qartë për analizat e tyre të marketingut duke ngritur standardet për menaxhim më të mirë të barnave dhe duke pamundësuar grumbullimin e stoqeve të barnave me afat të skaduar.

Renditja e barnave në regjister është alfabetike sipas emrit INN kurse për çdo molekulë është paraqitur tabela për barnat e regjistruara sipas emrit të prodhuesit (emrit të mbrojtur) në mënyrë alfabetike.

Për SHFK ky regjister pasqyron rolin aktiv profesional të saj, vërteton rolin e kësaj shoqate në komunitetin e profesionistëve mjekësor duke mundësuar përafrimin e mjekëve dhe farmacistëve në rrafshin edukativo-profesional. Për AKPPM ky regjister do ta pasqyroj punën e madhe disa vjeçare në Departamentin e Autorizimit për Marketing ndërsa për Ministrinë e Shëndetësisë do të reflektojë një përkrahje profesionale për punëtorët shëndetësorë të Kosovës.

Profesionistë mjekësor të nderuar, jemi të vetëdijsëm se vërejtjet dhe sugjerimet e tuaja, do të na mundësojnë që këtë regjister t'a plotësojmë, përmirësojmë dhe pasurojmë në shërbimin të ngritjes së kualitetit e njëkohësisht kjo do të na ndihmonte edhe në vazhdimin e traditës së botimit të këtij regjistri që tashme po botohet çdo vit.

Përmbajtja

Skema e Regjistrimit	4
Kategoria e përdorimit të barnave në shtatzënësi	4
Parathënie	5
Regjistri i Barnave	9
Indeksi sipas ATC kodit dhe emrit gjenerik	979
Indeksi sipas prodhuesve	823
Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur	865
Terminologjia e formave të dozuara farmaceutike	901
Skema e vaksinimit	917
Literatura	918
Formulari CIOMS i Farmakovigjilencës	919

A

- Acenocoumarol - (Acenokumarol)
- Acetazolamide - (Acetazolamid)
- Acetylcysteine - (Acetilcisteinë)
- Acetylsalicylic acid, combinations excl. psycholeptics- (Acidi acetilsalicilik, kombinimet pa psikoleptikë)
- Acetylsalicylic acid- (Acidi acetilsalicilik)
- Acetylsalicylic acid- (Acidi acetilsalicilik)
- Aciclovir - (Aciklovir)
- Aciclovir (Aciklovir)
- Aciclovir - (Aciklovir)
- Aciclovir - (Aciklovir)
- Aciclovir - (Aciklovir)
- Acridinium bromide
- Activated charcoal, simeticone
- Adapalene - (Adapalen)
- Adenosine
- Adrenaline acid tartrate or epinephrine bitartrate- (Acid tartrati i Adrenalinës ose Bitartrati i Epinefrinës)
- Aescin/Essential Phospholipids/ Heparin Sodium
- Afibercept
- Agalsidase beta - (Agalsidazë beta)
- Albendazole - (Albendazol)
- Albumin- Albuminë
- Alclometasone - (Alklometazon)
- Alendronic Acid - (Acid Alendronik)
- Alglucosidase alfa- (Alglukozidasë alfa)
- Aliskiren hemi fumarate
- Allopurinol - (Allopurinol)
- Alpha methyl dopa
- Alpha-Pinene, Beta-Pinene, Camphene, Cineol, Menthol, Menthone, Borneol
- Alpha-Pinene, Beta Pinene, Camphene, Cineol, Fenchone, Borneol, Anethol
- Alprazolam - (Alprazolam)
- Al + MgCO₃ + MgOH
- Alfuzosine

- Amantadine - (Amantadinë)
- Ambroxol - (Ambroksol)
- Amikacin - (Amikacinë)
- Amino acids, carbohydrates, minerals, vitamins, combination
- Aminoacids - (Aminoacide)
- Aminophylline - (Aminofilinë)
- Amiodarone - (Amiodaron)
- Amisulpiride - (Amisulpirid)
- Amitriptyline - (Amitriptilinë)
- Amlodipine - (Amlodipinë)
- Amlodipine, Atorvastatin
- Amlodipine Valsartan, Hydrochlorothiazide
- Amlodipine and Valsartan - (Amlodipinë dhe Valsartan)
- Amoxicillin - (Amoksicilinë)
- Amoxicillin and enzyme inhibitor - (Amoksicilinë dhe inhibitor i enzimeve)
- Ampicillin - (Ampicilinë)
- Ampicillin Sodium and salbactam sodium
- Amylmetacresol + 2,4-Dichlorobenzyl alcohol
- Anastrozole
- Anti-D (rh) immunoglobulin - (Anti-D imunoglobulinë)
- Apixaban - (Apiksaban)
- Aripiprazole
- Articaine hydrochloride, Adrenaline (Epinephrine) tartrate
- Ascorbic Acid - (Acidi Askorbik)
- Ascorbic Acid and calcium
- Atenolol - (Atenolol)
- Atorvastatin - (Atorvastatinë)
- Atorvastatin, Acetylsalicylic Acid, Ramipril
- Atracurium - (Atrakurium)
- Atropine - (Atropinë)
- Axitinib - (Aksitinib)
- Azelastine hydrochloride
- Azithromycin - (Azitromicinë)

Acenocoumarol - (Acenokumarol)

Indikimet:

Parandalimi dhe mjekimi i sëmundjeve tromboembolike.

Dozimi:

Dozimi fillestar: nëse koha e tromboplastinës është në vlera normale, rekomandohet doza si në vijim: Dita e parë: 4-12mg. Dita e dytë: 4-8 mg. Terapia e mbajtjes është variable te pacientët individual dhe përcaktohet në bazë të matjeve të rregullta laboratorike të kohës së koagulimit të gjakut të pacientit. Adaptimi më efektiv i dozës arrihet përmes INR (International Normalised Ratio). Doza e mbajtjes me acenocoumarol është prej 1 – 8 mg/ditë. Vlera e INR që arrihet të mbahet gjatë terapisë është 2-4 INR.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në acenokoumarol dhe derivate të kumarinës ose në substancat eksipiente të preparatit; shtatzënia; te pacientët me pamundësi të bashkëpunimit dhe të monitorimit (pacientët e moshuar që nuk mund të monitorohen, alkoolistët).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	SINTROM 4	Tableta	4 mg	Kuti x 20 tableta	Novartis Pharma S.p.a. - Italy

Inhibitor i anhidrazës karbonike
S01EC01
C

A

Acetazolamide - (Acetazolamid)

Indikimet:

Glaukoma, mbajtja jonormale e lëngjeve në organizëm, epilepsia.

Dozimi:

Glaukoma: të rriturit: 250 - 1,000 mg (1-4 tableta) për 24 orë, zakonisht në doza të ndara për sasi të mbi 250 mg në ditë; Mbajtja jonormale e lëngjeve (insuficienca kongjестive kardiake, edema e shkaktuar nga barnat) - të rriturit: për diurezë, doza fillestare zakonisht është 250 - 375 mg (1deri 1 tabletë e gjysmë) një herë në ditë në mëngjes; Epilepsia: të rriturit 250 - 1,000 mg në ditë në doza të ndara. Fëmijët: 8-30 mg/kg në doza të ndara ditore dhe të mos tejkalohen 750 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet në situatat kur nivelet në gjak të natriumit dhe/ose kaliumit janë të zvogëluara, në rastet e disfunktionit të theksuar renal dhe hepatic, insuficienca e gjëndrës suprarenale, dhe acidoza hiperkloremike. Acetazolamidi nuk bën të përdoret tek pacientët me cirrozë hepaticke, sepse mund të rritë rrezikun e encefalopatisë hepaticke; Acetazolamidi nuk bën të përdoret tek pacientët që janë alergjik në sulfonamide.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ACETAZOL-AMIDE 250	Tableta	250 mg	Kuti x 30 tableta	Remedica - Cyprus
Rp.	CARBINIB	Tableta	250 mg	Kuti x 20 tableta	Laboratorio EDOL Produtos Farmaceuticos S.A- Portugal

Acetylcysteine - (Acetilcisteina)

Indikimet:

Zvogëlimi i viskozitetit të sekretit bronkopulmonar te pacientët me sëmundje akute ose kronike të mushkërive; Komplikimet e mushkërive te fibroza cistike; Në intervenimet kirurgjike; Anestezion; Atelektaza nga obstruksioni i mukusit; Procedurat diagnostike.

Dozimi:

Acetilcisteina përdoret me rrugë orale në dozë prej 200 mg , 2 - 3 herë në ditë në formë granulave ose efervetave. Fëmijët prej 1 muaj - 2 vjeç (në formë shurupi): 100 mg, 2 herë në ditë: fëmijët 2 - 7 vjeç: 200 mg, 2 herë në ditë. Helmimi me paracetamol: administrohet me rrugë intravenoze ose me rrugë orale. Rruga intravenoze: doza fillestare 150 mg/kg të acetilcisteinës në 200 ml tretësirë të glukozës 5% intravenoze për 15 minuta, pastaj 50 mg/kg të acetilcisteinës në 500 ml glukozë 5% për 4 orë, pastaj 100 mg/kg në 1 L të glukozës 5% për 16 orët në vijim. Po ashtu mund të përdoret edhe tretësira e klorurit të natriumit 0.9%. Te fëmijët duhet zvogëluar vëllimi i tretësirës së infuzionit. Rruga orale: doza fillestare 140 mg/kg si tretësirë 5% pasuar me dozë prej 70 mg/kg çdo 4 orë për 17 doza plotesuese. Sindromi i obstruksionit distal intestinal te fëmijët me fibrozë cistike, rekomandohet doza e vetme sipas regjimit në vijim: 1 muaj - 2 vjeç: 0.4 - 3 g; 2 - 7 vjeç: 2 - 3 g; 7 - 18 vjeç: 4 - 6 g. Për parandalimin e sindromës së obstruksionit distal intestinal, rekomandohet doza orale e acetilcisteinës si në vijim: 1 muaj - 2 vjeç: 100 - 200 mg, 3 herë në ditë: 2 - 12 vjeç: 200 mg, 3 herë në ditë: 12 - 18 vjeç: 200 - 400 mg, 3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ACC	Tretësirë orale	20 mg/ml	Kuti x 1 Shishe x 100 ml	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp.	ACC 200	Tableta shkumëzuese	200mg	20 tableta shkumëzuese	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp.	ACC hot drink 600	Pluhur për suspension oral	600 mg	Kuti x 6 qeska x 3 g	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp.	ACC Junior	Granula për tretësirë orale	20 mg/ml	30 g granula për pregaditjen e 75ml të tretësirës	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp.	ACC® 600	Tableta shkumëzuese	600 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp.	ACT	Kapsula	200 mg	Kuti x 20 kapsula	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp.	ACT	Granula për suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100ml	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp.	ACT	Granula për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100ml	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp.	ACT	Granula për suspension oral	600 mg	Kuti x 10 qeska	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp.	ASIST 200mg capsule	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 30 x kapsula të forta	Bilim Pharmaceuticals-Turkey
Rp.	ASIST 4% syrup	Granula për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100ml	Bilim Pharmaceuticals-Turkey
Rp.	ASIST 4% syrup	Granula për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 Shishe x 150ml	Bilim Pharmaceuticals-Turkey
Rp.	FLUIMUCIL	Tretësirë për injeksion	300 mg/3 ml	Kutia x 5 ampula x 3 ml	Zambon S.r.l- Italy
Rp.	FLUIMUCIL	Granula për suspension oral	600 mg	Kuti x 30 qeska	Zambon Svizzera S.A- Switzerland
Rp.	ASIST PLUS	Granula për suspension oral	600 mg	Kuti x 30 qeska	Bilim Pharmaceuticals-Turkey

Acetylsalicylic acid, combinations excl. psycholeptics- (Acidi acetilsalicilik, kombinimet pa psikoleptikë)

Indikimet:

Trajtimi i dhimbjes dhe temperaturës të ftohjet ose influenza të rriturit dhe gjendet e mungesës së vitaminës C.

Dozimi:

Të rriturit: 1-2 tableta, që mund të përsëriten, çdo 4 - 6 orë (maksimumi 8 tableta në ditë); Fëmijët mbi 16 vjeç: 1 tabletë, që mund të jepet çdo 6 orë: tableta të tretet në një gotë me ujë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	Andol C	Tableta shkumëzuese	500 mg+250 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Hermes Arzneimittel GmbH - Germany
OTC	ASS+ C - 1A Pharma	Tableta shkumëzuese	500 mg +250 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	1A Pharma GmbH - Germany
OTC	ASPIR-IN@plusC	Tableta shkumëzuese	400 mg+240 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	BAYER Bitterfeld GmbH - Germany
OTC	MI-GRAPRIM	Tabletë	250 mg+250 mg+50 mg	Kuti x 20 tableta	S.C Zentiva S.A - Romania
OTC	TEMAGIN PAC	Tabletë	250 mg+250 mg+50 mg	Kuti x 20 tableta	MIBE GmbH Arzneimittel - Germany

Antitrombik
B01AC06
D

A

Acetylsalicylic acid- (Acidi acetilsalicilik)

Indikimet:

Për parandalimin e sëmundjeve kardiovaskulare (Angina pectoris; Infarkti akut i miokadrit; Atakut iskemik tranzitor (TIA) dhe infarktiti cerebral; Gjendjeve të re-infarktiti.

Dozimi:

Për parandalimin e sëmundjeve kardiovaskulare dhe pas operacioneve në enët e gjakut ose intervenimit kirurgjik: rekomandohet doza ditore 75-100 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në salicilate, NSAID ose në aspirinë; insuficienca a avancuar kronike e veshkave; çrregullime të gjakderdhjes; gjakderdhjet gastrointestinale; fëmijët deri në moshën 16 vjeçare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ACETYSAL 75mg	Tableta acidorezistente	75 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	BalkanPharma -Dupnitsa AD - Bulgaria
OTC	ACETYSAL Cardio 100mg	Tabletë acidorezistente	100 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente Tablet	BalkanPharma -Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp	Andol	Tabletë acidorezistente	100 mg	Kuti x 20 tableta acido rezistente Tablet	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	ASPIRIDOL Protect	Tabletë acidorezistente	100 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	N.P.T"Trepharm" Republika e Kosoves
Rp	ASPIRIDOL Protect	Tabletë acidorezistente	75 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	N.P.T"Trepharm" Republika e Kosoves
Rp	ASPIR-IN@protect	Tabletë acidorezistente	100 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	Bayer Bitterfeld GmbH
Rp	ASS Dexcel Protect	Tableta të mbështjellura enterike	100 mg	Box containing 50 tablets	DEXCEL Pharma GmbH, Germany

A

Rp	ASPIREM 75	Tableta të mbështjellura enterike	75 mg	56 Tableta	REMEDICA Ltd,Cyprus
Rp	Aspirin	Tabletë acidorezistente	75 mg	Kuti x 28 tableta acido rezistente	Bristol Laboratories Ltd-UK
Rp	CARDIOPIRIN	Tabletë acidorezistente	100 mg	Box containing 30 gastro resistant Tablets	ALKALOID AD - Macedonia
Rp	ECOPIRIN	Tabletë acidorezistente	100 mg	Kuti x 20 tableta acido rezistente	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey
Rp	ECOPIRIN	Tabletë acidorezistente	100 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey
Rp	KARDIOSPIR	Tableta të mbështjellura enterike	100 mg	Kutia prej 20 Tablets	Profarma Sha., Albania

Analgetik antipiretik

N02BA01

D

Acetylsalicylic acid- (Acidi acetilsalicilik)

Indikimet:

Trajtimi i dhimbjes së lehtë deri mesatare (kokëdhimbja, dismenorrea, mialgjia, dhimbja dentare): Trajtimi i inflamacionit dhe dhimbjes të sëmundjet akute dhe kronike reumatike si reumatoid artriti, atriitjuvenil idiopatik dhe spondiliti ankilozant. Antitrombocitar, Antipiretik.

Dozimi:

Doza e zakonshme analgetike ose antipiretike orale: 300 – 900 mg, çdo 4 deri 6 orë sipas nevojave klinike deri në dozën maksimale prej 4 g në ditë. Përdorimi i acidit acetilsalicilik të fëmijët nën 16 vjeç është shumë i kufizuar (për shkak të rrezikut nga sindroma Reye). Sëmundjet akute reumatike: Doza e përgjithshme prej 4 deri 8 g në ditë. Format kronike të sëmundjeve reumatike: doza deri 5.4 g e ndarë në doza ditore, por indikohet të artriti juvenil idiopatik dhe sëmundja Still: 80 deri 100 mg/kg ditë, e ndarë në 5 ose 6 doza ditore. Te rastet e ekzacerbimeve akute mund të përdoren dozat deri 130 mg/kg ditë. Profilaksa e sëmundjeve kardiovaskulare (Angina pectoris, infarkti i miokardit) oral: 100-300 mg, një herë në ditë. Nga rektumi 450 – 900 mg çdo 4-6 orë max 3.6 g në ditë. Doza e zakonshme analgetike ose antipiretike orale: 300 – 900 mg, çdo 4 deri 6 orë sipas nevojave klinike deri në dozën maksimale prej 3.6 g në ditë. Sëmundjet akute reumatike: Doza e

përgjithshme prej 4 deri 8 g në ditë. Format kronike të sëmundjeve reumatike: doza deri 5.4 g, e ndarë në doza ditore. Përdorimi i acidit acetilsalicilik te fëmijët është shumë i kufizuar (për shkak të rrezikut nga sindroma Reye), por indikohet te artriti juvenil idiotaik dhe sëmundja Still: 80 deri 100 mg/kg ditë, e ndarë në 5 ose 6 doza ditore. Te rastet e ekzacerbimeve akute mund të përdoren dozat deri 130 mg/kg ditë. Profilaksa e sëmundjeve kardiovaskulare (Angina pectoris, infarkti i miokardit): 100-300mg, p.o. një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në salicilate, NSAID ose në aspirinë; insuficienca a avancuar kronike e veshkave; çrregullime të gjakderdhjes; gjakderdhjet gastrointestinale; fëmijët deri në moshën 16 vjeçare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ASPIRIN®	Tableta	20 x 500 mg	Kuti x 20 tableta	Bayer Bitterfeld GmbH - Germany
OTC	ANDOL®	Tableta	20 x 300 mg	Kuti x 20 tableta	Pliva d.o.o - Croatia

Antiviral D06BB03 B

Aciclovir - (Aciklovir)

Indikimet:

Infeksionet me herpes simplex në lëkurë (herpes labialis dhe herpes genitalis).

Dozimi:

Infeksionet me herpes simplex në lëkurë (herpes labialis dhe herpes genitalis): pomada ose krem 5%, 5 deri 6 herë në ditë në kohëzgjatje prej 5 deri 10 ditë

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj aciklovirit; shtatzënia dhe gjdhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACICLINLABIALE	Shkop për lëkurë	5%	Kuti x 1 tubetë x 2.5 g	Laboratorio chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l - Italy

A

Rp	ACICLOVIR ABC	Krem	5%	Kuti x 1 tubetë x 10 g	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	ACICLOVIR LEK 5%	Krem	50 mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 2 g	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	ACIKLOVIR ALKALOID®	Krem	5%	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Alkaloid AD- Macedonia
Rp	VIROSIL	Krem	5%	Kuti x 1 tubetë x 10 g	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	VIRZIN	Krem	50 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	VIRZIN Lippen-herpescreme	Krem	50 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Antiviral
J05AB01
B

Aciclovir - (Aciklovir)

Indikimet:

Infeksionet herpetike herpes simplex dhe genitalis; Profilaksa e infeksioneve herpetike, duke përfshirë edhe herpesin gjenital; Infeksionet nga Varicela Zoster: Trajtimi dhe profilaksa e infeksioneve herpetike të fëmijëve me deficit imunologjik.

Dozimi:

Infeksionet herpetike (herpes simplex dhe genitalis): oral, 200 mg, 5 herë në ditë, për 5 ditë. Infeksionet herpetike te pacientët me deficit imunologjik: 400 mg, 5 herë në ditë, 5 - 7 ditë. Profilaksa e infeksioneve herpetike, duke përfshirë edhe herpesin gjenital: 200 mg, 3 - 4 herë në ditë, ose 400 mg 2 herë në ditë, 6 muaj, me pauza të kohëpaskohshme pas vlerësimit të efektit terapeutik. Infeksionet nga Varicela Zoster: 800 mg, 5 herë në ditë, 7 ditë. Trajtimi dhe profilaksa e infeksioneve herpetike të fëmijëve me deficit imunologjik: fëmijët deri 12 vjeç – gjysma e dozës për të rriturit, kurse mbi 12 vjeç doza si te personat e rritur.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti ndaj aciklovirit; shtatzënia dhe gjdhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACICLOVIR LEK 200MG	Tableta	200 mg	Kuti x 25 tableta	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	ACICLOVIR LEK 250 mg	Pluhur për tretësirë për injeksion	250 mg	Kuti x 10 flakonë	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	ACICLOVIR/ Vocate	Pluhur për tretësirë për injeksion	250 mg/ flakon	Kuti x 5 flakonë	Laboratorio REIG JOFRE SA - Spain
Rp	Cicloviral	Tabletë	200 mg	Kuti x 25 tableta	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal

Antiviral
S01AD03
B

Aciclovir - (Aciklovir)

Indikimet:

Trajtimi lokal i Herpes simplex.

Dozimi:

Herpes simplex: të aplikohet 5 herë ditë në kohëzgjatje së paku 3 ditë pas shërimit të plotë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj aciklovirit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACIKLOVIR ALKALOID®	Pomadë për sy	30mg/g (3%)	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Alkaloid AD - Macedonia

Aclidinium bromide

Indikimet:

Terapi mbajtëse bronkodilatatore për lehtësimin e simptomave të pacientët me sëmundje obstruktive kronike të mushkërive. Aclidinium bromidi është bronkodilatator për terapi mbajtëse dhe si i tillë nuk duhet të përdoret për lehtësimin e sulmeve akute të bronkospazmave.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është dy herë në ditë nga një inhalim me 322 mikrogram aclidinium bromur. Nuk ka nevojë për ndryshim të dozës për pacientët e moshuar, pacientët me insuficiencë të veshkave ose mëlçisë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive, në atropinë ose derivatet e saj; Astma; Glaukoma me kënd të mbyllur; Hiperplazia simptomatike e prostatës dhe të obstrukcioni i qafës së fshikëzës urinare. Të përdoret me kujdes të pacientët me infarkt të miokardit në 6 muajt e parë. Nuk përdoret te fëmijët dhe tek adoleshentët (nën moshën 18 vjeçare).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Bretaris Genuair	Pluhur për inhalim	375 mcg ekuivalente me 322 mcg	Kuti x 1 inhalator x 30 njësi dozuese; Kuti x 1 inhalator x 60 njësi dozuese; Kuti x 3 inhalator x 60 njësi dozuese	Industrias Farmaceuticas Almirall SA - Spain

Adsorbues intestinal, antifatulent
A07BA51
N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

A

Activated charcoal, simeticone - (Karbon aktiv + Simetikon)

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i gjendjeve dispeptike dhe fryrjes.

Dozimi:

Njësia dozuese përbëhet nga një kapsulë e tretshme e kaltër dhe një kapsulë e kuqe acido-rezistente që duhet të merren në të njëjtën kohë. Doza e zakonshme është tri njësi dozuese gjatë ditës, para dhe pas ushqimit.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në përbërësit e tjerë. Fëmijët më të vegjël se 6 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CARBOSYLANE	Kapsula	140 mg + 45 mg	Kuti x 48 kapsula	Laboratoires Grimberg SA - France

Retinoidet për përdorim lokal
D10AD03
C

Adapalene - (Adapalen)

Indikimet:

Adapaleni është preparat lokal për trajtimin e akneve. Substanca aktive adapaleni i përket grupit të retinoideve. Përbërësi aktiv adapaleni ka efekt anti-inflamator dhe lehtëson ndjeshmërinë e lëkurës së acaruar.

Dozimi:

Duhet të aplikohet në mbrëmje, para gjumit, përveç nëse mjeku juaj specifikon ndryshe. Para se të aplikohet në lëkurën me akne, fytyra duhet larë mirë me ujë. Duhet të aplikohet në lëkurë të pastër dhe të thatë. Përmes gishtave duhet aplikuar një shtresë e hollë e xhelit në zonën e prekur dhe butësisht të shpërndahet. Pas aplikimit të xhelit, duart të lahen me ujë të bollshëm.

A

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SONA®	Krem	1mg/ g;	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Belupo d.d. - Croatia
Rp	SONA®	Xhel	1mg/ g;	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Belupo d.d. - Croatia

Bari kardiak për aritmi

C01EB10

C

Adenosine (Adenozinë)

Indikimet:

Përdoret te tahikardia paroksizmale supraventrikulare për konverzion të shpejtë në një ritëm normal sinusal; Tahikarditë të ndërlidhura me fijet plotësuese të sistemit përcjellës të ritmit (by-pass) (Sindromi Wolff-Parkinson White). Përdoret vetëm në institucione me monitorim kardiak dhe pajisje për reanimacion kardio-respirator në dispozicion për përdorim të menjëhershëm, nëse është e nevojshme.

Dozimi:

Me injeksion: Injeksioni i adenozinës duhet administruar si bolus i shpejtë përmes venave periferike. Të rriturit: Doza fillestare: 6 mg si bolus i shpejtë I.V. Administrimi i përsëritur: nëse nuk arrihet efekti klinik brenda 1 deri 2 min., administrohet doza prej 12 mg adenozinë si bolus i shpejtë I.V. Kjo dozë mund të përsëritet edhe në një dozë nëse është e nevojshme. Fëmijët: Doza fillestare: 0.05 – 0.1 mg/kg si bolus i shpejtë I.V. Administrimi i përsëritur: nëse nuk arrihet efekti klinik brenda 1 deri 2 min., administrohet doza prej 0.05 – 0.1 mg/kg si bolus i shpejtë I.V. Kjo dozë mund të përsëritet edhe në një dozë nëse është e nevojshme.

Kundëringdikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive ose ndaj eksipientëve; Blloku atrio-ventrikular i shkallës së dytë ose të tretë; Sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive me bronkospazëm (astma bronkiale); Hipotensioni i rëndë; Gjendja e dekompenuar e insuficienës së zemrës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADENORYTHM	Tretësisirë për injeksion	3 mg/ml	Kuti x 6 flakonë x 2 ml	Vianex S.A - Greece

Bar adrenergjik
C01CA24
C

A

Adrenaline acid tartrate or epinephrine bitartrate- (Acid tartrati i Adrenalinës ose Bitartrati i Epinefrinës)

Indikimet:

Arresti kardiak; Shoku anafilaktik; Distresi kardiocirkulator me shok anafilaktik, hemorragjik, traumatik, infektiv ose sekondar pas intervenimeve kirurgjike.

Dozimi:

"Trajtimi i arrestit kardiak: bolus iv 1 – 5 mg deri në restaurimin e statusit hemodinamik. Trajtimi i shokut anafilaktik: 1 ml e tretësirës së zbutur (1 ml adrenalinë me 10 ml tretësirë fiziologjike) bolus iv. Kjo dozë mund të pësrëitet disa herë në intervale 5-minutëshe varësisht nga presioni i gjakut, pulsia dhe funksioni respirator. Trajtimi i reaksioneve të rënda të hipersensitivitetit, shokut anafilaktik: Injeksion I.M. Të rriturit: Doza e zakonshme është 500 mikrogramë 0.5 ml adrenalinë 1/1000). Kjo dozë mund të pësrëitet disa herë në intervale 5-minutëshe varësisht nga presioni i gjakut, pulsia dhe funksioni respirator. Dozat e përgjysmuara të adrenalinës mund të jenë më të sigurta për pacientët që marrin amitriptilinë, imipraminë ose ndonjë beta bllokator. Popullata pediatrike: Rekomandohen dozat e adrenalinës 1/1000 si vijon më poshtë:"

Mosha	Doza
Mbi 12 vjeç	0.5 mg IM (0.5 ml 1:1000 tretësirë)
6 - 12 vjeç	0.3 mg IM (0.3 ml 1:1000 tretësirë)
6 muaj - 6 vjeç	0.15 mg IM (0.15ml 1:1000 tretësirë)
Nën 6 muaj	0.01 mg/kg IM (0.01 ml/kg 1:1000 tretësirë)

Kundëringkimet:

Sëmundjet koronare të zemrës; Aritmia sidomos ventrikulare; Kardiomiopatia obstruktive; Administrimi në kombinim me anestetikë halogjenë, antidepresivë treciklikë, antidepresivë serotonergjikë dhe guanetidinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADRENALINE INJECTION DEMO	Tretësirë për injeksion	100 x 1 mg/ml	Kuti x 50 ampula x 1 ml	Demo S.a. - Greece

Aescin/Essential Phospholipids/ Heparin Sodium - (Escina + Fosfolipidet esenciale + Natrium Heparine)

Indikimet:

Si terapi shtesë tek: venat e zgjeruara dhe simptomat përcjellëse (varices cruris dhe sindroma varikoze); ndryshimet e lëkurës rreth plagës së hapur në pjesën e nëngjurit tek pacientët me vena të zgjeruara për kohë të gjatë (ulcus cruris); inflamacion i venave sipërfaqësore; gjendjet pas inflamacioneve të venave që përcillen me krijimin e koagulave të gjakut (sindromi posttromboflebitik); lëndime me enjtje pas goditjeve; mërdhirjet (morthi); pengesa të qarkullimit në vena gjatë qëndrimit në këmbë për kohë gjatë ; pickimet e insekteve.

Dozimi:

Të rriturit: Lyhet në shtresë të hollë 2-4 herë në ditë vendet e dhimshme dhe të enjtura, pa marrë parasysh sipërfaqen e tyre. Fëmijët: Bari nuk është i dedikuar për përdorim tek fëmijët.

Kundëringkimet:

Alergjia në substancat aktive ose në ndonjërin nga përbërësit e preparatit; plagët e hapura, ekzema ose lëkura e lënduar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	VENOSAN® GEL	Xhel	(10.00 mg+10.00 mg+100 IU) /g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina

Antineoplastic agent - (Agjent antineoplastik)

L01XX44

C

A

Afibercept**Indikimet:**

Indikohet tek të rriturit, për trajtimin e degjenerimeve makulare neovaskulare të lidhura me moshën (AMD) ; Dëmtimet apo çrregullimet vizuale për shkak të edemës makulare.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 2 mg (0,05 ml) të administruar me injeksion intravitreal çdo 4 javë (mujore) për 3 muajt e parë, pasuar nga 2 mg (0,05 ml) nëpërmjet injektimit intravitreal çdo 8 javë (2 muaj). Edhe pse mund të jepet më shpesh si 2 mg çdo 4 javë (çdo muaj), efikasiteti shtesë nuk është demonstruar kur jepet çdo 4 javë, krahasuar me çdo 8 javë.

Kundërindikimet:

Alergjia e njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EYLEA	Tretësirë për injeksion	40 mg /ml	Kuti x 1 flakon x 0.1 ml	Bayer Pharma AG - Germany

Enzimët e metabolizmit dhe traktit gastrointestinal

A16AB04

B

Agalsidase beta - (Agalsidazë beta)**Indikimet:**

Beta agalsidaza përdoret si enzimë zëvendësuese të terapia e sëmundjes Fabry, ku niveli i alfa-galaktozidazës mungon ose është më i ulët se sa normal.

Dozimi:

Doza e rekomanduar për të rritur dhe fëmijët e moshës 8 – 16 vjeç është 1 mg/kg të peshës trupore, një herë në çdo 2 javë përmes infuzionit intravenoz. Nuk ka nevojë për ndryshimin e dozës të pacientët me pamjaftueshmëri të veshkave.

A

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FABRAZYME	Pluhur për tretësirë për injeksion	35 mg	Kuti x 1 flakon	Genzyme Ltd - United Kingdom
Rp	FABRAZYME	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	50 mg	Kuti x 1 flakon	Genzyme Ltd - United Kingdom

Antihelmintik

PO2CA03

C

Albendazole -(Albendazol)

Indikimet:

Echinococcosis; neurocysticercosis; infeksionet e përziera me nematode (ascariasis, enterobiasis, ose trichuriasis); te infeksionet me strongyloidiasis; giardiasis; trajtim alternativ i sëmundjeve tjera antiparazitare; Ascariasis; Capillariasis; Cutaneous.

Dozimi:

Echinococcosis: 400 mg, 2 herë në ditë për 28 ditë për pacientë me peshë trupore mbi 60 kg. Te pacientët me peshë trupore nën 60 kg: 15 mg/kg në ditë e ndarë në 2 doza ditore. Te cista ekinokoksike trajtimi prej 28 ditëve përsëritet pas 14 ditëve deri në 3 cikle të trajtimit. Për ekinokokozën alveolare cikli i trajtimit prej 28 ditëve pasuar nga pauza prej 14 ditëve mund të përsëritet me muaj ose vite. Neurocysticercosis: 400 mg, 2 herë në ditë për 28 ditë për pacientë me peshë trupore mbi 60 kg. Te pacientët me peshë trupore nën 60 kg: 15 mg/kg në ditë e ndarë në 2 doza ditore, me rrugë orale për 8 deri 30 ditë. Infeksionet e përziera me nematode (ascariasis, enterobiasis, ose trichuriasis): Albendazoli aplikohet me rrugë orale si një dozë e vetme: fëmijët mbi 12 vjeç dhe të rriturit një dozë e vetme prej 400 mg. Te infeksionet me enterobiasis mund të përsëritet pas 1 deri 4 javëve. Te Infeksionet me strongyloidiasis, 400 mg jepen një ose 2 herë në ditë në 3 ditë. Ky trajtim mund të përsëritet pas 3 javëve nëse është e nevojshme. Giardiasis: 400 mg në ditë me rrugë orale për 5 ditë. Trajtim alternativ i mebendazolit tek: Ascariasis: Capillariasis: 400 mg në ditë për 10 ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALBENDAZOL ALKALOID ®	Film tablet të mbështjellura	200 mg	Kuti x 1 shishe qelqi x 6 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ALBENDAZOLE	Film tablet të mbështjellura	200 mg	Kuti x 6 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova

Plazma ekspander

B05AA01

C

Albumin- Albuminë

Indikimet:

Trajtimi emergjent i shokut hipovolemik; terapia e djegieve; hipoproteinemia me ose pa edemë; distres sindroma respiratore e të rriturve (ARDS); bajpasi kardiopulmonar; pamjaftueshmëria akute e mëlçisë; sëmundja hemolitike e të porsalindurve.

Dozimi:

Trajtimi emergjent i shokut hipovolemik: Doza e përgjithshme nuk duhet të kalojë nivelin e albuminave të individët normal: p.sh., për afërsisht 2 g për kilogram peshë trupore në mungesë të gjakderdhjes aktive. Terapia e djegieve: regjimi terapeutik optimal për trajtimin e djegieve ekstensive, i mbështetur në administrimin e koloideve, kristaloideve dhe ujit ende nuk është definuar plotësisht. Hipoproteinemia me ose pa edemë. Bajpasi kardiopulmonar: është praktikë e shpeshtë që vëllimi i infundimit të albumineve dhe kristaloideve të rregullohet ashtu që të arrihet hematokriti për 20% dhe koncentrimi i albuminave plazmatike prej 2.5 g për 100 mL në pacient. Sëmundja hemolitike e të porsalindurve: doza prej 1 g/kg peshë trupore aplikohet 1 orë para transfuzionit. Duhet kushtuar kujdes të të porsalindurit hipervolemikë. Eliminimi i lëngjeve të pasura me proteina, resuspenzionimi i eritrociteve: zakonisht aplikohen për afërsisht 25 g të albuminave për litër. Nefroza akute, dializa renale: vëllimi i zakonshëm i administruar është për afërsisht 100 mL.

A Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në preparat; insuficiencia kongjestive e zembrës; format kronike të anemisë; insuficiencia e rëndë e veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	UMAN ALBUMIN	Tretësirë për infuzion	200 g/l	Shishe x 50 ml	Kedrion s.p.a- Italy
Rp	ALBUNORM 20%	Tretësirë për infuzion	200g/l	Shishe x 50 ml; Shishe x 100 ml	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H. - Austria
Rp	ALBUNORM 5%	Tretësirë për infuzion	50g/l	Shishe x 100 ml; Shishe x 250 ml	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H. - Austria
Rp	Albiomin 5%	Tretësirë për infuzion	50g/1 (5%)	Shishe qelqi x 250 ml	Biotest Pharma GmbH - Germany
Rp	Albiomin 20%	Tretësirë për infuzion	200g/1 (20%)	Shishe qelqi x 50 ml; Shishe qelqi x 100 ml	Biotest Pharma GmbH - Germany

Kortikosteroid
D07AB10
C

Alclometasone - (Alklometazon)**Indikimet:**

Për trajtimin e dermatozave, të cilat reagojnë në trajtim lokal me kortikosteroide (dermatiti atopik, dermatiti i kontaktit, psoriaza), veçanërisht për trajtimin e dermatozave te rastet vijuese - kur ato gjenden në vende të ndjeshme të trupit (fytyrë).

Dozimi:

Përdoren vetëm në lëkurë. Sasia e cila është e nevojshme për t'u mbuluar sipërfaqja e sëmurë e lëkurës vihet dy deri tri herë në ditë në shtresë të hollë, duke e fërkuar lehtë në lëkurë.

Kundëringikimet:

Alergjia në alkometazon ose në ndonjërin nga substancat ndihmëse të barit; tuberkulozi i lëkurës; vaccinia; varicella; dermatiti perioral dhe rozacea.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AFLODERM® cream	Krem	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	BELUPO d.d. - Croatia
Rp	AFLODERM® ointment	Pomadë	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	BELUPO d.d. - Croatia

Bar me veprim në strukturën e eshtrave dhe mineralizim

M05BA04

C

Alendronic Acid - (Acidi Alendronik)

Indikimet:

Për parandalimin dhe trajtimin e osteoporozës te femrat pas menopauzës; trajtimi i osteoporozës te meshkujt; për parandalimin dhe trajtimin e osteoporozës të shkaktuar nga terapia afatgjatë me kortikosteroide; morbus Paget.

Dozimi:

Profilaksa e osteoporozës te femrat: 5-10 mg ditë ose 35 – 70 mg /javë. - Terapia e osteo-porozës te femrat dhe meshkujt: 10 mg/ditë ose 70 mg/javë; Osteoporoza te terapia me kortikosteroide: 5 – 10 mg ditë ose 35 -70 mg/javë te meshkujt dhe femrat në premenopauzë ose ato që marrin zëvendësuese hormonale (HRT). Te femrat në postmenopauzë që nuk marrin HRT, doza e rekomanduar ditore është 10 mg/ditë ose 70 mg/javë. Sëmundja Paget: 40 mg/ditë për 6 muaj.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse; inflamacioni akut i traktit gastrointestinal (esophagitis, gastritis, ulçeracionet); osteomalacia akute manifeste; fëmijët; çrregullimet e ezofagut; gjendjet që shkaktojnë pasazhën e vonuar të ushqimit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Valora	Tableta	70 mg	Kuti x 4 tableta; Kuti x 8 tableta	Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia

Alglucosidase alfa- (Alglukozidazë alfa)

Indikimet:

Alglukozidazë alfa përdoret për terapi afatgjatë të zëvendësimit të enzimës (ERT) te pacientët me një diagnozë të konfirmuar të sëmundjes Pompe. Përdoret tek të rriturit dhe pacientët pediatrik të të gjitha moshave.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e alglukozidazës alfa është 20 mg/kg të peshës trupore administruar një herë në çdo 2 javë. Përgjigjja e pacientit ndaj trajtimit duhet të vlerësohet rregullisht në bazë të një vlerësimi të plotë të të gjitha manifestimeve klinike të sëmundjes.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MYOZYME	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	50 mg	Flakon	Genzyme Europe BV - The Netherlands

Inhibitor i reninës, C në tremujorin I-rë, D në tremujorin III-rë

C09XA02

C në tremujorin e I-rë, D në tremujorin e III-të

Aliskiren hemi fumarate - (Aliskiren hemi fumarat)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit si terapi e vetme ose e kombinuar.

Dozimi:

Doza fillestare e rekomanduar është 150 mg, një herë në ditë. Sipas nevojës, doza mund të rritet deri në dozën maksimale prej 300 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse. Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RASILEZ	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	RASILEZ	Film tableta të mbështjellura	300 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland

Inhibitor i prodhimit të acidit urik

M04AA01

C

Allopurinol - (Allopurinol)

Indikimet:

Gihti/Hiperuricemia (podagra); Parandalimi i hiperuricemisë gjatë trajtimit me kimioterapi ose çrregullime enzimatike; Hiperuricemia e indukuar nga kimioterapia.

Dozimi:

Gihti/Hiperuricemia: doza fillestare, 100 mg/ditë, doza adaptohet sipas niveleve të acidit urik në serum (doza ditore maksimale 900 mg). Dozat mbi 300 mg duhet të administrohen në doza të ndara; Parandalimi i hiperuricemisë e shoqëruar gjatë trajtimit me kimoterapi.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti; ataqet akute të gihtit; bashkadministrimi me azatioprinë dhe merkaptourinë (mund të jetë potencialisht fatale për shkak të theksimit të efekteve anësore hematologjike).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	JENAPURINOL® 100MG	Tableta	100 mg	Kuti x 50 tableta; Kuti x 100 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	JENAPURINOL® 300MG	Tableta	300 mg	Kuti x 50 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Alpha methyldopa - (Alfa metildopa)

Indikimet:

Trajtim i hipertensionit.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç. Fillimisht 250 mg dy ose tri herë në ditë, për dy ditë. Pas kësaj, zakonisht rritet në intervale jo më pak se dy ditë derisa një përgjigje e përshtatshme është arritur. Doza ditore maksimale e rekomanduar nuk duhet të kalojë 3 g. Shumë pacientë përjetojnë sedacion për dy apo tre ditë kur terapia me Metildopa është filluar apo kur doza rritet. Kur nevojitet të rritet doza është e dëshirueshme që së pari të rritet doza e mbrëmjes. Fëmijët nën 12 vjeç: Doza fillestare është e bazuar 10 mg/kg peshë trupore në ditë në 2-4 doza të ndara, duke e rritur ose ulur siç kërkohet. Doza maksimale është 65 mg/kg ose 3 g në ditë, cilado që është më pak. Të moshuarit: Doza fillestare duhet të jetë sa më e vogël, që nuk i kalon 250 mg në ditë. Një dozë e përshtatshme e fillimit duhet të jetë 125 mg, dy herë në ditë, duke e rritur ngadalë nëse kërkohet, në një maksimum prej 2 g në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit; Feokromocitoma, depresioni, terapia me frenues të monoaminë oksidazës (MAO). Sëmundje aktive hepatike (të tilla si hepatitet akute dhe cirrozat aktive).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	METILDOPA	Tableta	250 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sh.a. - Albania

Terapia e bilës
A05AX

A

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Alpha-Pinene, Beta-Pinene, Camphene, Cineol, Menthol, Menthone, Borneol - (Alfa pinen, beta pinen, kamfen, cineol, mentol, menton, borneol)

Indikimet:

Përdoret për thyerjen deri në shkriren ose shpërbërjen ose kalim (përrjashtimi) i gurëve të tëmthit. Rrit prodhimin biliar dhe relakson kanalet biliare. Kjo ndihmon në uljen e spazmave të dhimbshme të kanaleve biliare. Ajo gjithashtu e bën më të lehtë për të gjithë që gurët e tëmthit të kalojnë jashtë (përrjashtuar) nga kanalet biliare.

Dozimi:

Të rriturit: 1-2 kapsula tri herë në ditë para ushqimit. Fëmijët e moshës 6-14 vjet: 1 kapsulë dy herë në ditë para ushqimit.

Kundërrindikimet:

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ROWACHOL	Pika orale, tretësirë	(13.6+3.4+5+2+32+6+5) g	Kuti x shishe x 20 ml	Rowa Pharmaceuticals Ltd - Ireland
OTC	ROWACHOL	Kapsula acidorezistente, të buta	(13.6+3.4+5+2+32+6+5)g	Kuti x 30 kapsula	Rowa Pharmaceuticals Ltd - Ireland

Alpha-Pinene, Beta Pinene, Camphene, Cineol, Fenchone, Borneol, Anethol

Indikimet:

Përdoret për shërimin e dhimbjeve dhe inflamacioneve që lidhen me gurët në veshka. Ky bar gjithashtu ndihmon në shpërbërjen e gurëve në veshka dhe në traktin urinar.

Dozimi:

Të rriturit: 1 kapsulë 4-5 herë në ditë para ushqimit. Fëmijët e moshës 6-14 vjet: 1-2 kapsula dy herë në ditë para ushqimit.

Kundërrindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ROWATINEX	Pika orale, tretësirë	(24.8+6.2+15+3+4+10+4)g	Kuti x shishe x 20 ml	Rowa Pharmaceuticals Ltd - Ireland
OTC	ROWATINEX	Kapsula acidorezistente, të buta	(24.8+6.2+15+3+4+10+4) g	Kuti x 30 kapsula	Rowa Pharmaceuticals Ltd - Ireland

Alprazolam - (Alprazolam)

Indikimet:

Gjendjet e panikut, gjendjet ansioze, gjendjet e stresit dhe ekscitimit.

Dozimi:

0.25-0.5 mg, tri herë në ditë Te të moshuarit apo të dobësuarit 0.25mg 2-3 herë në ditë, e rritur sipas nevojës deri në 3mg në ditë. Nuk rekomandohet për fëmijë.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse; Glaukoma me kënd të ngushtë;
Terapia në të njëjtën kohë me itrakonazol ose ketokonazol.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALPRAX	Tableta	1mg	Kuti x 50 tableta	Sigma Pharmaceuticals Ltd - Australia
Rp	ALPRAX 0.25	Tableta të mbështjellura	0.25mg	Kuti x 50 tableta të e mbështjellura	Aspen Port Elizabeth PTY - South Africa
Rp	ALPRAZOLAM ABC	Pika orale, tretësirë	0.75 mg/ml	Kuti x shishe x 20 ml	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	HELEX	Tableta	0.5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	HELEX	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	HELEX	Tableta	0.25 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	HELEX SR	Tableta me lirim të zgjatur	1 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të zgjatur	Krka d.d. - Slovenia
Rp	HELEX SR	Tableta me lirim të zgjatur	2 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të zgjatur	Krka d.d. - Slovenia
Rp	HELEX SR	Tableta me lirim të zgjatur	0.5 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të zgjatur	Krka d.d. - Slovenia
Rp	MISAR ®	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. - Croatia
Rp	MISAR ®	Tableta	0.5 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. - Croatia
Rp	MISAR ®	Tableta	0.25 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. - Croatia
Rp	MISAR SR ®	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. - Croatia
Rp	MISAR SR ®	Tableta	0.5 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. - Croatia
Rp	XALAM	Tableta	0.5 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	XALAM	Tableta	0.25 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	XANAX	Tableta	0.25 mg	Kuti x 30 tableta	Pfizer Italia s.r.l. - Italy
Rp	XANAX	Tableta	0.5 mg	Kuti x 30 tableta	Pfizer Italia s.r.l. - Italy

A

Antacid, kombinimet dhe komplekset e komponimeve të aluminit, kalciumit dhe magnezit
A02AD01
B

Acenocoumarol - (Acenokumarol)•

Indikimet:

Lehtësimi i simptomave të hiperaciditetit, të lidhura me ulçerën peptike, gastrit, ezofagitin refluks ose herninë hiatale.

Dozimi:

Të rriturit: Nëse mjeku nuk e përshkruan ndryshe, mirren 1 deri 2 tableta 4 deri 6 herë në ditë (jo më shumë se 8 tableta brenda 24 orëve, jo më gjatë se 2 javë) përafërsisht 1 orë pas ushqimit dhe në mbrëmje para gjumit. Kundër urthit: Mirret doza e njëjtë, pa marrë parasysht racionin e ushqimit.

Kundërindikimet:

Insuficienca e rëndë e veshkave; pacientët e mbindjeshëm (alergjik) në kripërat e aluminit dhe magnezit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ALMAGEL®	Suspension oral	(218 mg+350 mg)/ 5 ml	Kuti x shishe x 170 ml	Actavis Group - Iceland
OTC	GASTAL®	Tableta	24 x (450 + 300) mg	Kuti x shishe x 24 tableta	Pliva d.o.o - Croatia

Antagonist i alfa adrenoreceptorëve
G04CA01
B

Alfuzosine - (Alfuzosinë)

Indikimet:

Trajtimi i simptomave funksionale të hipertrofisë beninje të prostatës; Si mjet ndihmës në kateterizimin urinar në retencionin akut urinar.

Dozimi:

Doza e rekomanduar, 1 tabletë – 10 mg e cila duhet të mirret menjëherë pas shujtës së darkës, ndërsa kur përdoret si mjet ndihmës në kateterizimin

urinar trajtimi me nga një tabletë prej 10 mg gjatë kateterizimit dhe një ditë pas heqjes së kateterit.

Kundërindikimet:

Alergjia në alfuzosinë; Hipotensioni ortostatik; Pamjaftueshmeria hepatike; Insuficiencia e rëndë renale (klirensi i kreatininës <30 ml/min); Kombinimi me inhibitorë të fuqishëm të CYP3A4 (klaritromicina, kobicistati, itrakonazoli, varikonazoli, ritonaviri).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALFUZOSINE EG® L.P. 10mg	Tableta me lirim të zgjatur	10 mg	Kuti x 30 tableta	Phast GmbH - Germany

Antiparkinsonik
N04BB01
C

Amantadine - (Amantadinë)

Indikimet:

Sindromi i Parkinsonit: mjekimi i simptomave të sëmundjes së Parkinsonit si: rigori, tremori, hipokinezia dhe akinezia.

Dozimi:

Fillimisht 100mg në ditë; që rritet pas një jave në 100 mg 2 herë në ditë, zakonisht i shoqëruar me terapi tjetër; disa pacientë mund të kenë nevojë për doza më të larta, maks. 400 mg në ditë; të moshuarit 65 vjeç dhe më të vjetër, 100 mg në ditë të përshtatur sipas përgjigjes.

Kundërindikimet:

Epilepsia, historia e ulçerës gastrike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMANTADINE	Tableta	100mg	Kuti x 30 tableta; Kuti x 60 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	NEOMIDANTAN	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 50 kapsula të forta	JSC "Olainfarm" - Latvia

Ambroxol - (Ambroksol)

Indikimet:

Tracheobronchitis, emfizema me bronchitis, : pneumoconiosis,; sëmundje kronike obstruktive pulmonare, bronkiektazia, bronkiti me astmë bronkospastike.

Dozimi:

Të rriturit: 30 – 120 mg e ndarë në 2 – 3 doza ditore; Fëmijët deri 2 vjeç mg 2 herë nditë; Fëmijët 2 – 5 vjeç 15 mg, 3 herë në ditë; Fëmijët mbi 5 vjeç; 30 mg 2 – 3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e barit; Ulçera peptike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ABROLEN	Shurup	30 mg/5 ml	Kuti x shishe x 125 ml	Specifar S.A.-Greece
Rp	AMBROTUS	Shurup	30 mg/10 ml	Kuti x shishe x 200 ml	Special Products line-Italy
Rp	AMBROXOL Sopharma	Shurup	15 mg/5 ml	Kuti x shishe x 100 ml	Sopharma PLC, Bulgaria
Rp	DRENOXOL	Shurup	30 mg/10 ml	Kuti x 20 ampulla x 10 ml	Faes Farma S.A- Spain
Rp	DRENOXOL	Shurup	3 mg/ml	Kuti x shishe x 200 ml	Faes Farma S.A- Spain
Rp	FIBRON	Shurup	15 mg/5 ml	Kuti x shishe x 150 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	FIBRON	Shurup	30 mg/5 ml	Kuti x shishe x 150 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	FLAVAMED	Tableta	30 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 20 tableta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	FLAVAMED	Tretësire orale	15 mg/5 ml	Kuti x shishe x 60 ml; Kuti x shishe x 100 ml	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany

Amikacin - (Amikacinë)

Indikimet:

Infeksionet e shkatuara nga mikroorganizma të ndjeshëm në amikacinë. Infeksionet e sistemit respirator; Infeksionet e abdomenit; Lëkurës dhe indit nënlëkuror; Sepsa; Endokarditi; Infeksionet e SNQ.

Dozimi:

Të rriturit mg/kg, intravenoz , intramuskular, të ndarë në 2-3 doza ditore. Te infeksionet e rënda,doza mund të rritet deri në 22.5 mg e ndarë në 3 doza ditore;Fëmijët nën 6 vjeç: doza fillestare mg/kg, pastaj 7.5 mg/kg, intravenoz, intramuskular. Fëmijët mbi 6 vjeç: doza si për të rritur.

Kundërindikimet:

Dëmtimet e N. Vestibulocochlearis; Insuficiencia renale terminale; Shtatzënësia dhe laktacioni; Keratiti herpes simplex; Vaccinia, Varicella; Infeksionet mikobakteriale; Infeksionet me fungje (infeksionet e syrit); Hipersensitiviteti në aminoglikozide.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMIKACIN SOPHARMA	Tretësire për injeksion/ infuzion	250 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Sopharma AD - Bullgaria
Rp	AMIKAN	Tretësire për injeksion	500 mg/2 ml	Kuti x 1 flakon x 2ml	Anfarma Hellas S.A. - Greece
Rp	KAMINA	Tretësire për injeksion	500 mg/2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Hikma Farmaceutica - Portugal
Rp	ORLOBIN	Tretësire për injeksion	500 mg/2 ml	Kuti x 1 flakon x 2ml	Help S.A. - Greece

A

Aminoacide duke përfshirë kombinimin me polipeptide V06DE N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Amino acids, carbohydrates, minerals, vitamins, combination -
(Aminoacide + Karbohidrate + Mineralet + Vitaminat, kombinime)

Indikimet:

Parandalimi dhe trajtimi i dëmtimeve të shkaktuara si pasojë e mosfunksionimit të metabolizmit të proteinave tek semundjet kronike të veshkave të ndërlidhura me marrjen e pamjaftueshme të proteinave deri në 40 gram në ditë ose më pak. Zakonisht kjo ndodh te pacientët tek të cilët shkalla e filtrimit glomeular është më e vogël se 25 ml në minutë.

Dozimi:

Doza për të rritur është 4 deri në 8 tableta, tri herë në ditë me ushqim. Tabletat nuk duhet të përtypen.

Kundëringdikimet:

Alergjia në substancën aktive dhe përbërësit e tjerë; Hiperkalcemia; Metabolizmi i çrregulluar i aminoacideve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KETOSTERIL® Tablets	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 100 film tableta të mbështjellura	Fresenius Kabi Deutschland GmbH - Germany

Produktet e gjakut
B05BA01

A

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Aminoacids - (Aminoacide- Isoleucine + Leucine + Lysine hydrochloride (equivalent to lysine)+ Methionine + Phenylalanine + Threonine + Tryptophan + Valine + Arginine + Histidine + Alanine+ Glycine + Aspartic acid +Glutamic acid + Proline + Serine + Tyrosine + Sodium acetate trihydrate + Sodium chloride + Sodium hydroxide + Potassium acetate + Magnesium chloride hexahydrate + Disodium phosphate dodecahydrate)

Indikimet:

Për ushqimin e pjesërishëm ose total parenteral (bashkë me shtesën e emulsioneve të yndyrave); për profilaksë dhe terapinë e humbjes së proteinave dhe lëngjeve, kur nuk është i mundur ushqimi enteral. Janë të indikuar te sëmundjet e rënda gastrointestinale.

Dozimi:

Aplikohen në formë të infuzionit të ngadalshëm intravenoz përmes njëres prej venave qendrore me shpejtësi prej 20-30 pika/min, gjithsej 500-1000 ml në ditë. Doza maksimale është 3.0 g /kg/24 h. Këto doza rekomandohen si orientuese, për shkak të dallimeve të mëdha individuale në nevojat me përbërësit e veçantë të ushqimit parenteral. Doza e tretësirës caktohet veçanërisht për secilin rast individual.

Kundërindikimet:

Insuficienca e rëndë e mëlçisë; veshkës dhe zemrës; çrregullimi në sintezën e proteinave; hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të preparatit; helmimi me metanol; hiperkalemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMINOVEN 5%	Tretësirë për infuzion	5%	Kuti x 10 shishe qelqi x 500 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria
Rp	Aminoplasmal B.Braun 10%	Tretësirë për infuzion	100g/ l, 10 %	Kuti x 10 shishe qelqi x 500 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany
Rp	Aminoplasmal B.Braun 5%	Tretësirë për infuzion	50 g/ l, 5%	Kuti x 10 shishe qelqi x 500 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany

A Barnat që përdoren në sëmundjet obstruktive të mushkërive

R03DA05

C

Aminophylline - (Aminofilinë)

Indikimet:

Astma bronkiale; Sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive.

Dozimi:

Astma akute e rëndë ose egzacerbimi akut të sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive, injeksion të ngadalshëm intravenoz për 20 minuta, 250 – 500 mg (5 mg/kg), pastaj 500 mikrogram/kg/orë, kurse të moshuarit 300 mikrogram/kg/orë, doza zakonisht rreg- ullohet sipas monitorimit terapeutik të teofilinës (TDM); Fëmijët, 5 mg/kg, pastaj fëmijët 6 muaj – 9 vjeç, 1 mg/kg/orë, 10 – 16 vjeç, 800 mikrogram/kg/orë, sipa rezultateve të TDM. Oral, trajtimi zakonisht fillon në doza të vogla, duke e ngritur dozën gradualisht, në intervale treditore sipas instruksioneve të mjekut. Ju duhet të merrni 3 - 4 herë në ditë nga 100 - 300 mg.

Kundërindikimet:

Alergjia në teofilinë, etilen diaminë, ksantina (teobrominë, kafeinë, pentoksifilinë), ose në ndonjë substancë përbërëse të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMINOPHYLLINE DEMO	Tretësirë për injeksion	250 mg/10 ml	Kuti x 10 ampula x 10 ml	Demo S.A. - Greece
Rp	AMINOFILIN	Tableta	100 mg	Kuti x 50 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	AMINOFILIN ALKALOID	Tretësirë për injeksion	250 g/10 ml	Kuti x 50 ampula x 10 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	AMINOFILIN ALKALOID	Tableta me lirim të zgjatur	350 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	AMINOFILIN ALKALOID	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	AMINOFILIN RETARD	Tableta me lirim të zgjatur	350 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	Aminophylline injection BP 250mg/10ml	Tretësirë për injeksion	250 g/10 ml	Kuti x 5 ampula x 10 ml	Swiss Parenterals Pvt.Ltd-India

Rp	AMINOPHYLLINE	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	AMINOPHYLLINE	Tableta me lirim të zgjatur	350 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova

Antiaritmik
C01BD01
D

Amiodarone - (Amiodaron)

Indikimet:

Tahikardia ventrikulare paroksizmale; fibrilacioni ventrikular; fibrilacioni atrial paroksizmal kronik dhe/ose rekurent rezistent në barnat e tjera; sindroma WPW; sëmundja iskemike e zemrës rezistente në terapi tjetër.

Dozimi:

Oral: 3 herë nga 200 mg në ditë gjatë javës së parë, pastaj doza zvogëlohet në 1 deri 2 herë nga 200 mg në ditë. Me infuzion intravenoz: përmes kateterit qendror venoz fillimisht 5 mg/kg gjatë 20 - 120 minutave. Oral: 3 herë nga 200 mg në ditë gjatë javës së parë, pastaj doza zvogëlohet në 1 deri 2 herë nga 200 mg në ditë. Me infuzion intravenoz: përmes kateterit qendror venoz fillimisht 5 mg/kg gjatë 20 - 120 minutave.

Kundërrindikimet:

Shtatzënia, gjdhënia, bradikardia, blloku AV, hipotensioni dhe kolapsi kardiovaskular (për përdorimin parenteral), disfunksioni i tiroidesë, astma, hipersensitiviteti në jod, operacionet e mëdha në mushkëri.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Amiodaron-hameln 50mg/ml	Koncentrat për tretësirë për injeksion/infuzion	50 mg / ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Agila Specialties Polska Warsaw PL - Poland
Rp	AMIODARON Actavis	Tableta	200 mg	Kuti x 30 tableta	Balkanpharma-Dupnitsa - Bulgaria
Rp	AMIODARONE	Tableta	200 mg	Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	CORDARONE	Tableta	200 mg	Kuti x 30 tableta	Sanofi Winthrop Industrie - France
Rp	CORDARONE	Tretësirë për injeksion	150 mg/ 3 ml	Kuti x 6 ampula x 3 ml	Sanofi Winthrop Industrie - France

Amisulpiride - (Amisulpirid)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e çrregullimeve skizofrenike akute dhe kronike, në të cilën simptomat pozitive (si iluzionet, halucinacionet, çrregullimet e të menduarit) dhe / ose simptomat negative (tërheqja emocionale dhe sociale) janë të njohura, duke përfshirë pacientët që karakterizohen me simptoma mbizotëruese negative.

Dozimi:

Për fazat psikotike akute, janë të rekomanduara doza orale ndërmjet 400 mg /ditë dhe 800 mg / ditë. Në raste individuale, doza ditore mund të rritet deri në 1200 mg / ditë. Dozat e larta mbi 1200 mg/ditë nuk janë vlerësuar për sigurinë dhe për këtë arsye nuk duhet të përdoren. Doza duhet të përshtatet sipas përgjigjes individuale. Të moshuarit: Amisulpiridi duhet të përdoret me kujdes të veçantë për shkak të një rreziku të mundshëm të hipotensionit ose sedacionit. Fëmijët: Amisulpiridi kundëri ndikohet në fëmijët nën 15 vjeç pasi që siguria e saj ende nuk është vlerësuar. Insuficiencia renale: Amisulpiridi eliminohet përmes rrugëve renale. Në insuficienat renale, doza duhet të reduktohet në gjysmë tek pacientët me pastrimin e kreatininës (CRCL) në mes të 30-60 ml/min dhe me një të tretën tek pacientët me CRCL mes 10-30 ml/min. Pasi që nuk ka eksperiencë të mjaftuar tek pacientët me dëmtim të rëndë të veshkave (CRCL <10 ml / min) duhet t'u kushtohet kujdes i veçantë këtyre pacientëve.

Kundëri ndikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Tumorët shoqëruar të varur nga prolaktina - p.sh. gjëndrra e hipofizës prolaktinomazë dhe kanceri i gjirit, fekmocitoma, fëmijët nën 15 vjeç, shtatzënia apo laktacioni, gratë e moshës fertile që nuk përdorin kontrceptivë adekuat, kombinimi me medikamentet e mëposhtme të cilat mund të shkaktojnë torsade de pointes: - Klasa I e agjentëve antiaritmik të tilla si kinidina, disopiramidi, prokainamidi - Klasa III agjentët antiaritmik të tillë si amiodaroni, sotaloli, etj.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FITAM 100mg	Tableta	100 mg	Kuti x 60 tableta	Rivopharm SA - Switzerland
Rp	FITAM 200mg	Tableta	200 mg	Kuti x 60 tableta	Rivopharm SA - Switzerland
Rp	FITAM 400mg	Tableta	400 mg	Kuti x 60 tableta	Rivopharm SA - Switzerland
Rp	FITAM 50mg	Tableta	50 mg	Kuti x 60 tableta	Rivopharm SA - Switzerland

Amitriptyline - (Amitriptilinë)

Indikimet:

Për trajtimin e depresionit; Për trajtimin e depresionit të lidhur me anksozitet; Urinimi në shtrat gjatë natës; Në mënyrë efektive e stabilizon eksitabilitetin nervor.

Dozimi:

Të rriturit 75 - 100 mg në ditë e ndarë në tri doza ditore. Maksimum 300 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në amitriptilinë, dibenzaminë ose në përbërësit e tjerë të këtij bari Gjdhënia; Problemet me zemër ose me enë të gjakut; Marrja e antidepressivëve nga grupi i inhibitorëve të mono-amino-oksizazës (IMAO) në 14 ditët e fundit; Skizofrenia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMITRIPTYLINE 25	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	AMITRIPTILINE	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma sh.a - ALBANIA
Rp	AMYZOL®	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	AMYZOL®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia

A Antihipertenzivë nga grupi i bllokatorëve të kanaleve të kalciumit

C08CA01

C

Amlodipine - (Amlodipinë)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit; Anginës kronike stabile: Anginës vazospastike e dyshimtë ose e vërtetuar (Angina Prinzmetal).

Dozimi:

Hipertension: doza e zakonshme fillestare është 5mg një herë ditë, nëse është e domosdoshme doza mund të ngritet deri në dozën maksimale prej 10 mg, një herë në ditë. Angina Prinzmetal dhe stabile: dozimi i ngjashëm si dozimi te hipertensioni.

Kundërindikimet:

Sëmundjet aktive të mëlçisë: Rastet e rritjes së transaminazave në serum: Shtatzënia dhe gjdhënia: Hipersensitiviteti në ndonjë nga përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALMACOR 10mg	Tableta	10mg	Kuti x 30 tableta	Antibiotice SA - Romania
Rp	ALMACOR 5mg	Tableta	5mg	Kuti x 30 tableta	Antibiotice SA - Romania
Rp	AMLODIL®	Tableta	10mg	Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d.- Bosnia & Herzegovina
Rp	AMLODIL®	Tableta	5mg	Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d.- Bosnia & Herzegovina
Rp	AMLODIPIN (besilat) Dexcel 10mg tab	Tableta	10mg	Kuti x 20 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	AMLODIPIN (besilat) Dexcel 5mg tab	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	AMLODIPIN ALKALOID®	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaoid AD- Macedonia
Rp	AMLODIPIN ALKALOID®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaoid AD- Macedonia
Rp	AMLODIPIN GENERICON	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria

Rp	AMLODIPIN GENERICON	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	AMLODIPIN LEK	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Lek d.d. - Slovenia
Rp	AMLODIPIN PharmaS	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	AMLODIPIN PharmaS	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	AMLODIPINE	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	AMLODIPINE	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	AMLODIPINE	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sha. - Albania
Rp	AMLODIPINE BASI	Tableta	10 mg	Kuti x 60 tableta	West Pharma Producoes de Especialidades Farmaceuticas S.A. - Portugal, Atlantic Phar- ma Prod.Farm S.A. - Portugal
Rp	AMLODIPINO NORMON	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Laboratorios Normon S.A. - Spain
Rp	AMLODIPINO NORMON	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Laboratorios Normon S.A. - Spain
Rp	AMLOPIN®	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Lek d.d. - Slovenia
Rp	AMLOPIN®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Lek d.d. - Slovenia
Rp	AMLOTENS	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Specifar S.A. - Greece
Rp	AMLOTENS	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Specifar S.A. - Greece
Rp	NORDIPIN	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	NORDIPIN	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	NORVASC®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Ger- many
Rp	NORVASC®	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany
Rp	SHUTUPEX ®	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Mustafa Nevzat İlaç Sanayii a.s - Turkey
Rp	SHUTUPEX ®	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Mustafa Nevzat İlaç Sanayii a.s - Turkey
Rp	TENOX ®	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. -Slovenia
Rp	TENOX ®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. -Slovenia

A Inhibitor i HMG CoA reduktazës i kombinuar me bari tjetër kardiologjik C10BX03 X

Amlodipine, Atorvastatin

Indikimet:

Tretmani i vërtetuar te pacientët që marrin amlodipinë dhe atorvastatinë si barna individuale për trajtimin e sëmundjeve si: Hipertensioni arterial; Sëmundjet e arterieve koronare (Angina stabile kronike, Angina vazospastike – Prinzmetal ose Angina variant). Ateroskleroza nga hiperkolesterolemia.

Dozimi:

Doza e barit përcaktohet sipas dozës së amlodipinës, në doza fillestare prej 5mg në 24 orë deri në dozën maksimale prej 10 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Sëmundjet aktive të mëlçisë: Rastet e rritjes së transaminazave në serum; Shtatzënia dhe gjidhënia: Alergjia në ndonjërin nga përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e pake-timit	Prodhuesi
Rp	CADUET	Film tableta të mbështjellura	10 mg+10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany
Rp	CADUET	Film tableta të mbështjellura	5 mg+10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany

Antihipertenzivët e angiotenzinës II, kombinim C09DX01

A
C

Amlodipine, Valsartan, Hydrochlorothiazide (Amlodinë + Valsartan + Hidroklorotiazid)

Indikimet:

Ky produkt përdoret për trajtimin e presionit të lartë të gjakut (hipertensionit). Ulja e presionit të lartë të gjakut ndihmon në parandalimin e atakut në tru, sulmet e zemrës, dhe probleme të veshkave.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 1 tabletë në ditë. Doza mund të rritet pas 2 javësh të terapisë. Presioni i gjakut ulet dy jave pas marrjes maksimale të terapisë. Doza maksimale e rekomanduar është 10/320/25 mg.

Kundërindikimet:

Nuk mund të përdoret te pacientët me anuri, hipersensitivitet ndaj barnave të tjera sulfonamide, ose hipersensitivitet ndaj çdo përbërësi të këtij produkti.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EXFORGE HCT	Film tableta të mbështjellura	10 mg+320 mg+25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma GmbH - Germany
Rp	EXFORGE HCT	Film tableta të mbështjellura	5 mg+160 mg+25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma GmbH - Germany
Rp	EXFORGE HCT	Film tableta të mbështjellura	5 mg+160 mg+12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma GmbH - Germany
Rp	EXFORGE HCT	Film tableta të mbështjellura	10 mg+160 mg+12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma GmbH - Germany
Rp	EXFORGE HCT	Film tableta të mbështjellura	10 mg+160 mg+25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma GmbH - Germany

A Antihipertenzivë nga grupi i bllokatorëve të kanaleve të kalciumit

C09DB01
C

Amlodipine and Valsartan - (Amlodipinë + Valsartan)

Indikimet:

Hipertensioni, profilaksa e anginës.

Dozimi:

Fillimisht 5 mg një herë në ditë, maksimumi 10 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Shoku kardiogjen, angina jostabile, stenoza e aortës, porfiria akute, gjidhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e pake-timit	Prodhuesi
Rp	EXFORGE	Film tableta të mbështjellura	5 mg + 80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG -Switzerland
Rp	EXFORGE	Film tableta të mbështjellura	5m g+160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG -Switzerland
Rp	EXFORGE	Film tableta të mbështjellura	10 mg+160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG -Switzerland

Antibiotik beta laktamik - penicilina me spektër të gjerë veprimi

J01CA04

B

A

Amoxicillin - (Amoksicilinë)

Indikimet:

Infeksionet e traktit urinar, otitis media, sinusitis, infeksionet orale, bronchitis, pneumonia komunitare e fituar jo e komplikuar, infeksionet me Haemophilus influenzae, salmonelloza invazive; meningitis nga listeria; Gonorrea; Eradikimi i Helicobacter Pylori.

Dozimi:

Oral: 250 mg çdo 8 orë, te infeksionet e rënda doza dyfishohet; Fëmijët nën 10 vjeç, 125 mg çdo 8 orë, në infeksionet e rënda doza dyfishohet. Otitis Media, 1 g çdo 8 orë; Fëmijët 40 mg/kg ditë e ndarë në 3 doza (max. 3 g ditë) Pneumonia, 0.5 - 1 g çdo 8 orë Anthrax, 500 mg çdo 8 orë; Fëmijët me peshë nën 20 kg, 80 mg/kg ditë, e ndarë në 3 doza; Fëmijët me peshë mbi 20 kg, doza si te të rriturit. Terapia orale afatshkurtër Abscesi dental: 3 g doza përsëritet pas 8 orëve; Infeksionet e traktit urinar: 500 mg çdo 8 orë; Fëmijët, 50 – 100 mg/kg ditë, e ndarë në doza ditore. Administrimi me injeksion intramuskuar, 500 mg çdo 8 orë; Fëmijët, 50 – 100 mg/kg ditë, e ndarë në doza ditore. Administrimi me injeksion intravenoz ose infuzion, 500 mg çdo 8 orë; doza mund të rritet deri 1 g çdo 6 orë te infeksionet e rënda; Fëmijët, 50 – 100 mg/kg ditë, e ndarë në doza ditore; Endocarditis (në kombinim me antibiotik tjetër nëse nevojitet), me infuzion intravenoz, 2 g çdo 6 orë, duke ngritur dozën në 2 g çdo 4 orë si tek endokarditi enterokoksik ose nëse amoksicilina administrohet si antibiotik i vetëm; Meningitis nga listeria (në kombinim me antibiotik tjetër), me infuzion intravenoz, 2 g çdo 4 orë për 10–14 ditë; Gonorrea: 3 g përnjeherë, si dozë e vetme; Eradikimi i Helicobacter Pylori: 1 g Amoxicillin + 500 mg Clarithromycin + 20 mg Omeprazol, 2 herë në ditë) ose edhe kombinime tjera (terapia trefishe).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në antibiotikë nga grupi i penicilinave, cefalosporinave dhe imipenemi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALMACIN®	Pluhur për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia

A

Rp	ALMACIN®	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	AMOSOL	Tableta të tretshme dhe përthypëse	1g	kutia x 12 tableta të tretshme dhe përthypëse	LA. FA. RE Spa - Italy
Rp	AMOX	Tabletë	1000 mg	Kuti x 12 tableta	Mitim S.r.l - Italy
Rp	AMOXAPEN 250	Pluhur për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Remedica Ltd, Cyprus
Rp	AMOXICILLIN	Kapsula të forta	500 mg	Kuti x 14 kapsula; Kuti x 21 kapsula	Aurobindo Pharma Limited-Milepharm - UK
Rp	AMOXICILLIN 250mg/5ml	Suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Athlone Laboratories Limited - Ireland
Rp	AMOXICILLIN 500	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	AMOXICILLINA ABC	Tableta të tretshme	1g	Kuti x 12 tableta të tretshme	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	AMOXICILLINE EG LABO	Tableta të tretshme	1g	Kuti x 14 tableta të tretshme	Sophartex- France
Rp	AMOXINA	Tableta	1g	Kuti x 12 tableta	Mitim S.r.l - Italy
Rp	AMOXINA	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Mitim S.r.l - Italy
Rp	ATOKSILIN	Tableta	1g	Kuti x 16 tableta	Atabay Kimya ve Ticaret AS - Turkey
Rp	ATOKSILIN	Pluhur i thatë përgatitjen e suspensionit oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 80 ml suspension	Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey
Rp	HICONCIL®	Pluhur për suspension oral	250 mg/5 ml	shishe me 100 ml suspension	Krkka d.d. - Slovenia
Rp	HICONCIL®	Kapsula	250 mg	Kuti x 16 kapsula	Krkka d.d. - Slovenia
Rp	HICONCIL®	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	Krkka d.d. - Slovenia

Rp	MOXILEN	Pluhur për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60ml suspension; Kuti x 1 shishe x 100 ml suspension	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MOXILEN	Kapsula	250 mg	Kuti x 16 kapsula; Kuti x 20 kapsula; Kuti x 100 kapsula; Kuti x 250 kapsula	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MOXILEN	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula; Kuti x 20 kapsula; Kuti x 100 kapsula	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MOXILEN FORTE	Pluhur për suspension oral	250 mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 60ml suspension; Kuti x 1 shishe x 100 ml suspension	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MOXTID	Film tableta të mbështjellura	1 g	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	MOXTID	Kapsula të forta xhelatinoze	250 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	MOXTID	Kapsula të forta xhelatinoze	500 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	MOXTID	Granula për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	MOXTID	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	OSPAMOX	Pluhur për suspension oral	500 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60ml suspension; Kuti x 1 shishe x 100 ml suspension	Sandoz GmbH - Austria
Rp	OSPAMOX DT	Tableta të tretshme	500 mg	Kuti x 16 tableta të tretshme	Sandoz GmbH - Austria
Rp	OSPAMOX DT	Tableta të tretshme	1 g	Kuti x 14 tableta të tretshme	Lek .d.d - Slovenia

A

Rp	VELAMOX	Kapsula të forta	500 mg	Kuti x 12 kapsula të forta	Mitim S.r.l - Italy
Rp	VELAMOX	Tableta të tretshme	1g	Kutia x 12 tableta të tretshme	Mitim S.r.l - Italy
Rp	VELAMOX	Pluhur për suspenzion oral	250 mg/7 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Mitim S.r.l - Italy

Penicilinë e spektrit të gjerë me inhibitorë të beta - laktamazës

J01CR02

B

Amoxicillin + acid clavulanicum (Amoksicilina + acidi klavulanik)

Indikimet:

Është antibiotik i rezervuar për infeksione me baktere të shkaktuara nga llojet beta laktamazë rezistente në amoksicilinë. Trajtimi nuk rekomandohet të zgjasë mbi 14 ditë. Kryesisht përdoret në këto indikacione: Infeksionet e traktit respirator, traktit urogjenital, cellulitis, kafshimet e shtazëve, infeksionet e rënda dentale që nuk reagojnë në antibiotikë të rendit të parë.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 500 mg amoxicillin + 125 mg acid clavulanic (potassium clavulanate), çdo 8 orë: ose 875 mg amoksicilinë + 125 mg acid clavulanic. Fëmijët mbi 3 muaj deri 2 vjeç: 30 mg/kg/ditë amoxicillin + 7.5 mg/kg/ditë acid klavulanik, të ndarë në 2 doza ditore: Fëmijët: mbi 2 deri 12 vjeç: 70 mg/kg/ditë amoxicillin + 10 mg/kg/ditë acid klavulanik, të ndarë në 2 doza ditore. Nevojitet adaptimi i dozës te pacientët me insuficiencë të veshkave.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në antibiotikë nga grupi i penicilinave, cefalosporinave dhe imipenemi; Ikterusi ose sëmundjet e mëlçisë; Insuficienca e rëndë e veshkave dhe; Pacientët në dializë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACADIMOX	Film tableta të mbështjellura	875mg +125mg	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura	Laboratories Reig Jofre - Spain

Rp	AMOKLAVIN BID	Pluhur përtretësirë orale	200/28mg	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AMOKLAVIN BID	Film tableta të mbësht- jellura	500mg +125mg	Kuti x 10 film tableta të mbësht- jellura	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AMOKLAVIN BID	Pluhur përtretësirë orale	200/28mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AMOKLAVIN BID FORTE	Pluhur për suspension oral,	400/57mg/5ml 70ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AMOKLAVIN BID FORTE	Film tableta	1000mg	Kuti x 10 film tableta të mbësht- jellura	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AMOKLAVIN ES	Pluhur për suspension oral	600mg+42.9mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AMOKSIKLAV® 2X	Pluhur për suspension oral	457mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	LEK Phar- maceutical d.d- Slovenia
Rp	AMOKSIKLAV® 2X	Film tableta të mbësht- jellura	(875+125)mg	Kuti x 10 film tableta të mbësht- jellura	LEK Phar- maceutical d.d- Slovenia
Rp	AMOKSIKLAV® 2X	Film tableta të mbësht- jellura	(500+125)mg	Kuti x 10 film tableta të mbësht- jellura	Lek Phar- maceutical d.d - Slovenia
Rp	AmoxiClav 125/31.25 TS-1A pharm	Pluhur për suspension oral	125mg+31.25mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	AmoxiClav 250/62.5 TS-1A pharm	Pluhur për suspension oral	250mg+62.5mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	AUGMENTIN™	Film tableta të mbësht- jellura	625mg	Kuti x 20 film tableta të mbësht- jellura	SmithKline Beecham Limited- UK
Rp	AUGMENTIN™	Pluhur për përgatitje të suspension- it oral	156mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	SmithKline Beecham Limited- UK

A

Rp	AUGMENTIN™	Pluhur për përgatitje të suspensionit oral	457mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	SmithKline Beecham Limited-UK
Rp	AUGMENTIN™	Pluhur për përgatitje të suspensionit oral	312mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	SmithKline Beecham Limited-UK
Rp	AUGMENTIN™	Film tableta të mbështjellura	1000mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	SmithKline Beecham Limited-UK
Rp	BETAMOX	Pluhur për suspension oral	250mg+62.5mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Laboratorios ATRAL S.A-Portugal
Rp	BETAMOX Plus	Tableta të mbështjellura	875mg+125mg	Kuti x 16 tableta të mbështjellura	Laboratorios Atral, S.A-Portugal
Rp	BETAMOX Plus 400	Pluhur për suspension oral	400mg+57mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Laboratorios ATRAL S.A-Portugal
Rp	CLAVOMID 375	Film tableta të mbështjellura	250mg+125mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	CLAVOMID 625	Film tableta të mbështjellura	500mg+125mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	CO -ALMACIN	Film tableta të mbështjellura	875mg +125mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaoid AD - Macedonia
Rp	CO -ALMACIN	Pluhur për suspension oral	(400mg/57mg)/5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Alkaoid AD - Macedonia
Rp	CO-ALMACIN	Film tableta të mbështjellura	875mg/125mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Alkaoid AD - Macedonia
Rp	DUOCLAV	Film tableta të mbështjellura	500mg/125mg	Kutia x 15 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Rp	DUOCLAV	Film tableta të mbështjellura	875mg/125mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	KLAMOKS® 625mg	Film tableta të mbështjellura	500mg +125mg	Kutia x 15 film tableta të mbështjellura	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	KLAMOKS® BID 1000mg	Film tableta të mbështjellura	875mg +125mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	KLAMOKS® BID 200mg	Pluhur për suspension oral	(200+28.5)mg/ 5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	KLAMOKS® BID FORT	Pluhur për suspension oral	(400+57)mg/ 5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	KLAVUNAT BID	Pluhur për suspension oral	200mg/28mg	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret AS -Turkey
Rp	KLAVUNAT BID 1000mg	Film tableta	875mg +125mg	Kutia x 10 film tableta	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret AS -Turkey
Rp	KLAVUNAT BID fort	Pluhur për suspension oral	400mg/57mg	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret AS -Turkey
Rp	MEDOCLAV	Pluhur për suspension oral	(125+31.25)mg/ 5ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml; Kuti x 1 shishe x 100 ml	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MEDOCLAV 1g	Film tableta të mbështjellura	875mg+125mg	Kuti x 8 film tableta të mbështjellura; Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus

A

Rp	MEDOCLAV 375mg	Film tableta të mbështjellura	250mg+125mg	Kuti x 16 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura; Kuti x 21 film tableta të mbështjellura; Kuti x 100 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MEDOCLAV 625mg	Film tableta të mbështjellura	500mg+125mg	Kuti x 7 film tableta të mbështjellura; Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MEDOCLAV FORTE	Pluhur për suspension oral	(250+62.5) mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml; Kuti x 1 shishe x 100 ml	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	MoxtiKlav	Film tableta të mbështjellura	875mg+125mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	MoxtiKlav	Pluhur për suspension oral	(400+57)mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	MoxtiKlav	Pluhur për suspension oral	(200+28.5) mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	PANKLAV	Film tableta të mbështjellura	500mg+125mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D-SERBIA
Rp	PANKLAV	Pluhur për suspension oral	(125mg+31.25mg)/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Hemofarm AD- Serbia

Rp	PANKLAV 2X	Film tableta të mbështjellura	875mg+125mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D-SERBIA	A
Rp	PANKLAV 2X	Pluhur për suspension oral	400mg/5ml+57mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Hemofarm A.D- Serbia	
Rp	PANKLAV forte	Pluhur për suspension oral	(250mg+62.50mg)/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Hemofarm AD- Serbia	

Barnat antibakteriale për përdorim sistematik

J01CA01

B

Ampicillin - (Ampicilinë)

Indikimet:

Infeksionet me mikroorganizma të ndjeshëm në Ampicilinë: Infeksionet e traktit urinar, otitis media, sinusitis, infeksionet orale, bronchitis, pneumonia komunitare e fituar jo e komplikuar, infeksionet me Haemophilus influenzae, salmonelloza invazive; meningitis nga listeria. In- feksionet me mikroorganizma të ndjeshëm në Ampicilinë: Infeksionet e traktit urinar, otitis media, sinusitis, infeksionet orale, bronchitis, pneumonia komunitare e fituar jo e komplikuar, infeksionet me Haemophilus influenzae, salmonelloza invazive; meningitis nga listeria. In- feksionet me mikroorganizma të ndjeshëm në Ampicilinë: Infeksionet e traktit urinar, otitis media, sinusitis, infeksionet orale, bronchitis, pneumonia komunitare e fituar jo e komplikuar, infeksionet me Haemophilus influenzae, salmonelloza invazive; meningitis nga listeria.

Dozimi:

Oral, 0.25–1 g çdo 6 orë, së paku 30 minuta para ushqimit; Fëmijët nën 10 vjeç, gjysma e dozës për të rritur. Infeksionet e traktit urinar, 500 mg çdo 8 orë; Fëmijët nën 10 vjeç, gjysma e dozës për të rritur. Administrimi me injeksion intramuskular apo intravenoz ose infuzion, 500 mg çdo 4–6 orë; Fëmijët nën 10 vjeç, gjysma e dozës për të rritur. Endocarditis (në kombinim me antibiotik tjetër nëse nevojitet), me infuzion intravenoz, 2 g çdo 6 orë, duke ngritur dozën në 2 g çdo 4 orë si tek endokarditi enterokoksik ose nëse ampicilina administrohet si antibiotik i vetëm. Meningitis nga listeria (në kombinim me antibiotik tjetër), me infuzion intravenoz, 2 g çdo 4 orë për 10–14 ditë; I porsalinduri, 50 mg/kg çdo 6 orë; Foshnjat 1–3 muaj, 50–100 mg/kg çdo orë; Fëmijët 3 muaj –12 vjeç, 100 mg/kg çdo 6 orë (max. 12 g ditë).

A

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti në antibiotikë nga grupi i penicilinave, cefalosporinave dhe imipenemi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMPICILLIN 1000 mg, powder for injection	Pluhur për injeksion	1000 mg	Kuti x 100 flakonë	Deva Holding A.S - Turkey
Rp	AMIPEN	Granula për suspension oral	250mg / 5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T " Tre-pharm " - Republic of Kosova
Rp	AMIPEN	Kapsula	250 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T " Tre-pharm " - Republic of Kosova
Rp	AMIPEN	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T " Tre-pharm " - Republic of Kosova
Rp	AMPICILIN ALKALOID®	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	AMPICILIN ALKALOID®	Pluhur për suspension oral	250mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	PAMECIL	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula; Kuti x 20 kapsula; Kuti x 100 kapsula	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	PAMECIL	Pluhur për injeksion	500 mg	Kuti x 10 flakon; Kuti x 100 flakonë	Medochemie Ltd - Cyprus

Penicilinë e spektrit të gjerë me inkibitorë të beta laktamazës

J01CR50

B

Ampicillin +Flucloxacillin - (Ampicilinë + Flukloksacilinë)

Indikimet:

Trajtimi i infeksioneve të rënda me etiologji të panjohur dhe infeksioneve të përziera me stafilokoke B-laktamazë prodhuese; Infeksionet e traktit respirator, infeksionet e indeve të buta, infeksionet postoperative të gjoksit dhe të plagëve, septikemitë, aborti septik, profilaksa në ndërhyrje të madhe kirurgjike, infeksionet në pacientët që marrin terapi immunosupresive.

Dozimi:

Doza mesatare për të rritur është 2-4 gram në ditë. Në infeksione të rënda doza mund të dyfishohet. Të rriturit dhe fëmijët mbi 10 vjeç, 1 ose 2 kapsula nga 500 mg çdo 6 orë; Fëmijët 2 deri në 10 vjeç, 5-10 ml të suspensionit (250mg/5ml) çdo 6 orë; Fëmijët deri në 2 vjeç, 5 ml (250mg/5ml) çdo 6 orë. Bari duhet të mirret në stomak të zbrazur, një orë e gjysmë para ose 2 orë pas një shujte të ushqimit.

Kundërindikimet:

Alergjia në antibiotikët B-laktam (penicilinat, cefalosporinat) ose në substancat eksipiente. Kundërindikohet te pacientët me histori të Flukloksacilinës e ndërlydhur me verdhëz / çrregullimi i funksionit hepatic.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMICLOX	Kapsula	500 mg (250 mg+250 mg)	Kuti x 16 kapsula	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	AMICLOX	Pluhur per suspension oral	250 mg/5 ml (125 mg+125 mg)/5 ml	Kuti x shishe 100 ml	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova

Barnat antibakteriale për përdorim sistematik

J01CR04

B

Ampicillin Sodium and salbactam sodium - (Natrium i Ampicilinës + Natrium i Sulbaktamit)

Indikimet:

Infeksionet e traktit urinar, otitis media, sinusitis, infeksionet orale, bronchitis, pneumonia komunitare e fituar jo e komplikuar, infeksionet me Haemophilus influenzae, salmonelloza invazive; meningitis nga listeria. Gonorrea; Eradikimi i Helicobacter Pylori.

Dozimi:

Oral, 250 mg çdo 8 orë, te infeksionet e rënda doza dyfishohet; Fëmijët nën 10 vjeç, 125 mg çdo 8 orë, në infeksionet e rënda doza dyfishohet.

Kundërindikimet:

Alergjia në antibiotikë nga grupi i penicilinave, cefalosporinave dhe imipenemi.

A

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALFASID	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg+250 mg	1 flakon dhe 1 ampulë me tretës	Mefar Ilac Sanayii - Turkey

Antiinfektivët dhe antiseptikët për përdorim lokal-oral

R02AA03

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Amylmetacresol + 2,4-Dichlorobenzyl alcohol - (Amilmetakrezol + 2,4-diklorobenzil alkool)

Indikimet:

Veprim lokal, antiseptik te infeksionet e fytit dhe gojës të përcjella me dhimbje.

Dozimi:

Çdo 2 deri 3 orë të tretet ngadalë në gojë nga një pastile.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit farmaceutik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	STREPSILS® Original	Pastile	(0.6+1.2) mg	Kuti x 24 pastile	Reckitt Benckiser - UK
OTC	STREPSILS® Menthol and Eucalyptus	Pastile	(0.6+1.2+8.0) mg	Kuti x 24 pastile	Reckitt Benckiser - UK
OTC	STREPSILS® honey and lemon	Pastile	(0.6+1.2) mg	Kuti x 24 pastile	Reckitt Benckiser - UK
OTC	STREPSILS PLUS lozenge	Pastile	0.60 mg+1.20 mg+10 mg	Kuti x 24 pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International (UK)- ltd UK

Inhibitorë të aromatazës
L02BG03

A

Anastrozole - (Anastrozol)•

Indikimet:

Trajtim ndihmës: kanceri i gjirit i hershëm receptorë pozitivë të hormoneve të gratë pas menopauzës, Terapi e rendit të parë: kanceri i gjirit lokal i avancuar ose metatstatik recep- torë pozitivë ose receptorë hormonalë të panjohur të gratë pas menopauzës.

Dozimi:

Doza e zakonshme është 1 mg ditë me rrugë orale. Kohëzgjatja optimale është deri në 3 vjet. Te pacientet me forma të avancuara të sëmundjes terapia zgjat deri në progresionin e tumorit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse të preparatit; Shtatzënësia; Femrat në periudhën e premenopauzës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANASTRAZOLE NICHE	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Niche Generics Limited-UK
Rp	AREMED 1	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	ANASTRAZOLE DENK 1	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Haupt Pharma Munster - Germany

Anti-D (rh) immunoglobulin - (Anti-D imunoglobulinë)

Indikimet:

Prevenca RhD imunizimit te gratë RhD negative; Shtatzënësia/lindja e foshnjës RhD pozitive nga nëna RhD negative; Aborti/rreziku për abort; shtatzënësia ektopike ose molla hidatiforma. Pas hemorragjisë antepartale (APH), amniocenteza, biopsia korionike.

Dozimi:

Administrohet me injeksion të thellë intramuskular; Dozimi post-natal: Doza e rekomanduar është 500 IU. Doza duhet aplikuar sa më shpejt që është e mundur brenda 72 orëve pas lindjes. Nëse dyshohet për hemorragji masive fetomaternale, duhet administruar doza sht- esë të anti-D imunoglobulinave. Profilaksa antenatale: 500 IU e administruar në javën e 28 dhe 34 të gestacionit ose dozë e vetme prej 1,500 IU në javën e 28 të gestacionit; Përcjellja e sensitivizimit potencial gjatë shtatzënisë; anti-D imunoglobulina duhet administruar sa më shpejtë që është e mundur brenda 72 orëve pas incidentit përkatës. Deri në javën e 20 të gestacionit: doza e rekomanduar është 250 IU për incident. Pas javës së 20 të gjestacionit, doza e rekomanduar është 500 IU për incident. Trajtimi i pacientëve RhD negativ pas transfuzioneve me gjak RhD pozitiv ose produkte tjera që përmbajnë qelizat RhD pozitive: doza e rekomanduar 125 IU per ml të eritrociteve të transfunduara RhD pozitive.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në albumina dhe përbërësit tjerë të preparatit; Purpura trombocitopenike idiopatike te pacientët rhesus negativ ose me splenektomi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RHESONATIV	Tretësirë për injeksion	625 IU/ml	1 ampulë x1 ml; 1 ampulë x 2 ml; 10 ampula x 2 ml	Octapharma AB - Sweden
Rp	IMMUNORHO®	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	300 mcg/2 ml	Flakon x 2 ml	Kedrion S.p.A-Italy

Antikoagulantët
B01AF02
B

A

Apixaban - (Apiksaban)

Indikimet:

Ky bar ndihmon në parandalimin e trombozës së venave të thella, duke bllokuar faktorin Xa i cili është komponent i rëndësishëm i koagulimit të gjakut.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është një tabletë, dy herë në ditë. Për parandalimin e trombozës pas zëvendësimit kirurgjik të kërdhokullit të gjurit. Doza e rekomanduar është një tabletë prej 2.5 mg, dy herë në ditë, duke filluar zakonisht 12 deri 24 orë pas operacionit dhe te rastet e komplikuara terapia duhet të vazhdojë për 32-38 ditë, kurse te rastet mesatare 10-14 ditë. Parandalimi i trombozës në zemër në pacientët me të rrahura të çrregullta të zemrës dhe me prani të së paku edhe një faktori shtesë të rrezikut. Doza e rekomanduar është 5 mg, dy herë në ditë. Insuficienca renale Doza e rekomanduar është 2.5 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Gjakderdhja e rëndë klinikisht aktive, sëmundjet hepatike të lidhura me koagulopati dhe gjakderdhje e rrezikshme klinikisht relevante, lezionet apo gjendjet nëse konsiderohen si një faktor i rëndësishëm rreziku për gjakderdhje të madhe.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Eliquis	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Bristol Myers Squibb S.r.l - Italy
Rp	Eliquis	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Bristol Myers Squibb S.r.l - Italy

Aripiprazole- (Aripiprazol)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e skizofrenisë tek të rriturit dhe tek adoleshentët e moshës mbi 15 vjeç. Indikohet për trajtimin e episodeve manike mesatare deri të rënda të çrregullimeve bipolare dhe për parandalimin e episodeve të reja manike tek të rriturit që kanë kryesisht episode manike dhe tek të cilët trajtimi i mëparshëm me aripiprazol ka qenë i suksesshëm.

Dozimi:

Formulimet orale: Të rriturit: Skizofrenia: Doza e zakonshme fillestare është 10 ose 15 mg, një herë në ditë me ose pa ushqim. Doza efektive është 10 deri 30 mg me një dozë bazë të rekomanduar prej 15 mg. Episodet manike te çrregullimet psikike bipolare I: Doza e zakonshme fillestare është 15 mg, një herë në ditë me ose pa ushqim si monoterapi ose terapi e kombinuar. Për parandalimin e përsëritjes së episodeve manike, duhet vazhduar me të njëjtën dozë. Doza rregullohet mbi bazën e statusit klinik. Pacientët pediatrik, Skizofrenia: Doza e rekomanduar është 10 mg / ditë, një herë në ditë me ose pa ushqim. Trajtimi duhet të iniciohet nga 2 mg (duke përdorur aripiprazol tretësirë orale 1 mg/ml) për dy ditë, duke e rritur në 5 mg për dy ditë të tjera për të arritur dozën e rekomanduar ditore prej 10 mg. Doza efektive është nga 10 deri 30 mg / ditë. IM: doza fillestare 9.75mg (1.3 ml) injeksion. Doza efektive: 5,25 deri 15 mg si injeksion i vetëm. Doza më e ulët 5,25 mg (0,7 ml) mund të jepet. Injeksion i dytë mund të administrohet dy orë pas të parit, në bazë të statusit klinik individual. Nuk mund të jepen më shumë se tre injeksione në një periudhë pre 24 orëve. Për të gjitha formulimet (të rriturit dhe pacientët pediatrikë): Doza maksimale ditore është 30 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Aripiprazol Farmoz	Tableta	15 mg	Kuti x 28 tableta	West Pharma Producoes de Especialidades Farmaceuticas S.A, Portugal, Atlantic Pharma Prod.Farm S.A. - Portugal

Rp	Aripiprazol Normon	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Laboratorios NORMON S.A. - Spain
Rp	Aripiprazol Normon	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Laboratorios NORMON S.A. - Spain
Rp	ARIPRIZOL 10mg	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
Rp	ARIPRIZOL 15mg	Tableta	15 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
Rp	ARIPRIZOL 30mg	Tableta	30 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia

Anestetik lokal N01BB58

C

Articaine hydrochloride, Adrenaline (Epinephrine) tartrate - (Hidroklorur artikaine + tartrat adrenaline (epinefrine))

Indikimet:

Anestezion lokal (anestezion infiltrativ dhe bllokim I nervave) në stomatologji gjatë ndërhyrjeve të vogla kirurgjike.

Dozimi:

Anestezioni lokal dhe regjional (infiltrativ): 2-5 ml, maks.100ml; bllokada e nervave periferike ose pleksuseve: 10-20 ml; anestezioni epidural: 15-20 ml.

Kundëringikimet:

Anestetikët lokal nuk bën të injektohen në indet e inflamuara ose të infektuara dhe nuk duhet të aplikohen në lëkurën e dëmtuar. Në situata të tilla, absorbimi i rritur në gjak rrit mundësinë e e efekteve anësore sistemike, dhe efekti anestetik lokal mund të zvogëlohet nga ndryshimi lokal i pH. Preparatet me anestetikë lokal që përmbajnë prezervativë nuk bën të përdoret për bllok kaudal, epidural, dhe spinal, ose për anestezion intravenoz regjional (bllok Bier). Anestetikët lokal mund të shkaktojnë ototoksicitet dhe nuk bën të aplikohen në veshin e mesëm. Gjithashtu kundëringikohen tek pacientët me bllok komplet të zemrës. Tek pacientët me hipertension të rëndë ose ritem kardiak jostabil, përdorimi i adrenalinës me një anestetik lokal mund të jetë e rrezikshme. Për këta pacientë duhet të përdoret një anestetik pa adrenalinë.

A

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ORABLOC 1:100000	Tretësirë për injeksion	Articaine hydrochloride 4% with Adrenaline (Epinephrine) 1:100000	50 kartrixhë x 1.8 ml	Pierrel Pharma S.r.l - Italy
Rp	ORABLOC 1:200000	Tretësirë për injeksion	Articaine hydrochloride 4% with Adrenaline (Epinephrine) 1:200000	50 kartrixhë x 1.8 ml	Pierrel Pharma S.r.l - Italy
Rp	PRIMACAINE ADRENALINE 1/100 000	Tretësirë për injektim dental	(60.277mg/0.017mg) / ml	50 kartrixhë x 1.7 ml	Produits Dentaries Pierre Rolland -France

**Vitamina
A11GA01
A**

Ascorbic Acid - (Acidi Askorbik)

Indikimet:

Profilaksa dhe terapia e hipovitaminozës C dhe skorbutit; gjendjet dhe sëmundjet me nevojë të shtuar të vitaminës C (shtatzënia, gjidhënia, sforcimi fizik, stresi, pirja e duhanit, sëmundjet infektive, neoplazmat, plagët që vështirë shërohen, rekonvalescentët)

Dozimi:

Nevojat ditore të vitaminës C janë 50-120 mg. Doza e mesme individuale profilaktike është 50 mg. Doza individuale terapeutike është 500 mg. Gjatë terapisë së skorbutit jepet nga 1 g vitaminë C në ditë. Gjatë terapisë së methemoglobinemisë idiopatike jepet nga 150 mg vitaminë C, dy herë në ditë. Doza ditore për fëmijët prej 4 muaj deri 14 vjet është 50-500 mg, të ndarë në 2-3 doza.

Kundërindikimet:

Hiperndjeshmëria në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ACEROLA ALKALOID	Tableta përtypëse	500 mg	Kuti x 30 tableta përtypëse	Alkaloid AD - Macedonia
OTC	ACMEL 500mg/5ml	Tretësirë për injeksion	500 mg/ 5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey
OTC	ACOVIT	Tretësirë për injeksion	500 mg / 5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Cetinkaya Ilac San ve Tic.A.S -Turkey
OTC	Ascorbic acid (Vitamin C) Injection 500mg	Tretësirë për injeksion	500 mg / 5 ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	Lansa Pharmaceuti- cals Group Ltd- China
OTC	PLIVIT C	Tableta	500 mg	Kuti x 20 tableta	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia
OTC	PLIVIT C	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia
OTC	VITAMIN C	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
OTC	VITAMIN C	Tableta	500 mg	Kuti x 60 tableta; Kuti x 250 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
OTC	VITAMIN C	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	Replek Pharm AD - Macedonia
OTC	VITAMIN C	Tableta	500 mg	Kuti x 250 tableta	Replek Pharm AD - Macedonia
OTC	Vitamin C	Tretësirë për injeksion	500 mg /5 ml	Kuti x 50 ampula x 5 ml	Galenika a.d- Serbia
OTC	VITAMIN C ALKALOID	Tableta	500 mg	Kuti x 250 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
OTC	VITAMINE C	Tretësirë për injeksion	100 mg /2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a - Albania
OTC	VITAMINE C	Tableta	100 mg	Kuti x 60 tableta	Profarma sh.a - Albania

A

Vitaminë C e kombinuar me kalcium

A11GB01

A

Ascorbic Acid + calcium - (Acid askorbik + kalcium)**Indikimet:**

Në rast të nevojave për kalcium dhe vitaminë C; në periudhën e shtatzënisë dhe të ushqyerjes së fëmijëve me gji; të rriturit, të moshuarit, pas frakturave; terapi shtesë të gripi.

Dozimi:

Fëmijët 7-14 vjeç 1 x 1 tableta në ditë; fëmijët mbi 14 vjeç dhe të rriturit 1-2 x 1 tableta në ditë: Tableta tretet në ujë.

Kundërindikimet:

Hiperkalcemia; hiperkalciuria e rëndë; insuficienca renale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	CALCIUMVITA C ®	Tabletë shkumëzuese	(260+500) mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Krka d.d. - Slovenia

Agjent beta bllokator, selektiv

C07AB03

D

Atenolol - (Atenolol)**Indikimet:**

Hipertensioni arterial, Angina pectoris (parandalimi i dhimbjeve anginoze), Aritmia, paran- dalimi sekondar pas infarktit të kaluar të miokardit.

Dozimi:

Hipertensioni: 50-100 mg. Angina pectoris 50-200 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Blloku u shkallës II ose III të zembrës, shoku kardiogjen, mbindijshmëria në atenolol ose në cilëndo përbërës tjetër.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ATENOLOL	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	ATENOLOL	Tableta	100 mg	Kuti x 14 tableta	Replek Pharm AD -Macedonia
Rp	ATÉNOLOL SFDB	Tableta me vijë ndarëse (e ndashme)	100 mg	Kuti x 30 tableta me vijë ndarëse	Laboratoires SFDB- France
Rp	AMINOL	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Statinë C10AA05 D

Atorvastatin - (Atorvastatinë)

Indikimet:

Rregullimi i nivelit të lipideve në gjak kur testet tregojnë se pavarësisht nga dieta me bazë të ulët yndyrore, niveli në gjak i disa lipideve është i lartë (kolesterol me intensitet të ulët dhe/ose trigliceride).

Dozimi:

Hiperkolesterolemia primare, hiperlipidemia, 10 mg një herë në ditë, doza mund të rritet sipas nevojës në interval prej 4 javësh në 80 mg një herë në ditë. Hiperkolesterolemia familiare, 10 mg në mbrëmje apo 40 mg në ditë deri max 80 mg në ditë. Prevenca e sëmundjeve kardiovaskulare me pllaka aterosklerotike 10mg një herë në ditë. Doza fillestare ditore është 1x10 mg. Mjeku mund të rrisë dozën ditore deri në 80 mg, në varësi të efektit të dëshiruar. Duhet të merrni barin një herë në ditë, në cilëndo orë të ditës, por çdo ditë në të njëjtën orë. Doza mund të shtohet pas katër javë trajtimi. Te pacientë me një formë të veçantë të rëndë familjare të ngritjes së niveleve të lipideve në gjak, në më të shumtën e rasteve është e efektshme një dozë ditore prej 80 mg. Në këtë lloj sëmundjeje, doza fillestare do të vendoset nga mjeku.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në atorvastatinë ose në cilindo përbërës tjetër (ndryshime në lëkurë, vështirësi në frymëmarrje, ulje e madhe e presionit të gjakut): shtatzënia, gjdhënia: çrregullimet e funksionit të mëlçisë: çrregullimi muskular.

A	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ASTAT	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	ASTAT	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	ATACOR	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Balkanpharma-Dupnitsa - Bulgaria
Rp	ATACOR	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Balkanpharma-Dupnitsa - Bulgaria
Rp	ATEROZ	Film tableta	10 mg	Kuti x 30 film tableta	BILIM Pharmaceuticals - Turkey
Rp	ATEROZ	Film tableta	20 mg	Kuti x 30 film tableta	BILIM Pharmaceuticals - Turkey
Rp	ATEROZ	Film tableta	40 mg	Kuti x 30 tableta	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	ATOR- SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S-Turkey
Rp	ATOR- SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S-Turkey
Rp	ATOR- SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S-Turkey
Rp	ATOR- SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S-Turkey
Rp	Atoris	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ATORIS	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ATORIS	Film tableta të mbështjellura	60 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

Rp	ATORIS	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ATORIS®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ATORIS®	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ATORVA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	ATORVA	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc -Bulgaria
Rp	ATORVASTATIN PHARMAS	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	ATORVASTATIN PHARMAS	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	ATORVASTATIN PHARMAS	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	ATORVOX	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	ATORVOX	Tableta	40 mg	Kuti x 30 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	ATORVOX	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	ATORVOX 10mg film coated Tablet	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	ATORVOX 20mg film coated Tablet	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	ATORVOX 40mg film coated Tablet	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	COLASTIN L 10mg	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey

A

Rp	COLASTIN L 20mg	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	COLASTIN L 40mg	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	COLASTIN L 80mg	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	OMEGASTATIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Special Products line-Italy, Teva Pharma S.L.U, Spain
Rp	OMEGASTATIN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Special Products line-Italy, Teva Pharma S.L.U, Spain
Rp	SORTIS	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufactur- ing Deutschland GmbH- Germany
Rp	SORTIS	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufactur- ing Deutschland GmbH- Germany
Rp	SORTIS	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufactur- ing Deutschland GmbH- Germany
Rp	TORVEX	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TORVEX	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TORVEX	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TORVEX	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TOZAR	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	TOZAR	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Rp	TULIP®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals D.d - Slovenia
Rp	TULIP®	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals D.d - Slovenia
Rp	TULIP®	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals D.d - Slovenia

Inhibitor të reduktazës të HMG-CoA,
kombinime të tjera të barnave kardiovaskulare

C10BX06

X

Atorvastatin, Acetylsalicylic Acid, Ramipril - (Atorvastatinë + Acid acetilsalicilik + Ramipril)

Indikimet:

Prevenimi sekondar i komplikimeve kardiovaskulare, si terapi substicionale te pacientët tek të cilët është arritur kontrolla adekuate me aplikimin e njëkohshëm të barnave individuale në doza ekuivalente terapeutike.

Dozimi:

Te pacientët tek të cilët aktualisht është arritur kontrollë e sëmundjes me doza ekuivalente terapeutike të acidit acetil salicilik, atorvastatinës dhe ramiprilil mund të kalohet direkt në terapi me Trinomia. Terapia inicuese duhet të bëhet nën mbikëqyrjen e mjekut. Doza fillestare e Ramiprilil është 2.5 mg, doza mbajtëse është 5 mg ndërsa doza maksimale e Ramiprilil është 10 mg, një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në ndonjërin nga substancat aktive ose në substanca ndihmëse; Barnat antiinflamatore jo steroidale; Alergjia në cilin do ACE inhibitor (enzimet konvertuese të Angiotenzinës); Fëmijët dhe adoleshentët nën moshën 18 vjeç; Alergjia në sojë dhe kikirikë; Ulçera peptike; Gjakderdhjet intestinale ose llojet e tjera të gjakderdhjeve; Hemofilia; Dëmtimi i rëndë i mëlçisë dhe veshkave; Pacientët në hemodializë; Gjendjet hipotensive; Pacientët me polipe nazale të shoqëruara me astmë të indukuar ose të përkeqësuar nga acidi acetilsalicilik.

A

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Trinomia	Kapsula të forta	100 mg+20 mg+5 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Ferrer Internacional S.A - Spain
Rp	Trinomia	Kapsula të forta	100 mg+20 mg+10 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Ferrer Internacional S.A - Spain
Rp	Trinomia	Kapsula të forta	100 mg+20 mg+2.5 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Ferrer Internacional S.A - Spain

Relaksues muskular M03AC04 C

Atracurium - (Atrakurium)

Indikimet:

Terapi shtesë te anestezioni e përgjithshëm për të përkrahur intubimin endotrakeal dhe të arrihet relaksim muskular gjatë intervenimit kirurgjik ose frymëmarrjes mekanike.

Dozimi:

Relaksimi muskular gjatë anestezionit: Doza fillestare 0.3-0.6 mg, i.v., pastaj 0.1-0.2 mg/ kg çdo 15-20 min ose 0.3-0.6 mg/kg/h, infuzion kontinuel. Fëmijët: nuk nevojitet adaptimi i dozës te fëmijët mbi 2 vjeç. Te fëmijët 1 muaj – 2 vjeç: doza fillestare është 0.3-0.4 mg/kg te anestezioni me halotan.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse të preparatit; pëdorimi i flakonëve që përmbajnë benzil alkool te pacientët alergjikë në benzil alkool.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ATRACURI-UM-HAMELN 10mg/ml	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 5ml	Hameln Pharma plus GmbH, Germany, Rotexmedica, Germany
Rp	ACURMIL	Tretësirë për injeksion	50 mg/5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Lisapharma S.p.A-Italy
Rp	TRACRIUM	Tretësirë për injeksion	50 mg/5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a.Italy LTD, UK

Preparat antikolinergjik, antagonist muskarinik

A03BA01

C

A

Atropine - (Atropinë)

Indikimet:

Zvogëlimi i sekretimit të mukusit në organizëm (premedikacion) -
Bradikardia - Aritmia pas infarktit të miokardit - reanimimi kardiopulmonar -
Antispazmodik - Antidotë të helmimit me organofosforikë.

Dozimi:

Premedikacion: 300–600 µg si Injeksion intravenoz menjëherë para indukimit të anestezisë: Fëmijët 20 µg/kg (max. 600 µg). 300–600 µg si Injeksion intramuskular ose subkutan, 30 – 60 minuta para indukimit të anestezisë: Fëmijët 20 µg/kg (max. 600 µg). Bradikardia intra-operative, 300–600 µg si Injeksion intravenoz (doza më të larta në raste emergjente): Fëmijët (indikacion jo i licencuar) 1–12 vjeç: 10–20 µg/kg. Kontrolla e efekteve anësore muskarinike të neostigminës: 0.6–1.2 mg si Injeksion intravenoz: Fëmijët nën 12 vjeç 20µg/kg (max. 600 µg) Kontrolla e efekteve anësore të efodroniumit: 600 µg: Fëmijët nën 18 vjeç 7 µg/kg (max. 600 µg). Indikacion jo i licencuar. Aritmia pas infarktit të miokardit: 500µg i.v.: doza mund të përsëritet çdo 3 – 5 minuta, nëse është e nevojshme deri në dozën maksimale prej 3 g. Helmimi me organofosforikë: 2 mg (20 µg/kg të fëmijët) çdo 5 – 10 minuta derisa lëkëra të skuqet, pupilat të zgjerohen dhe bradikardia të trajtohet.

Kundërindikimet:

Glaukoma - Stenoza e pilorit - Hipertrofia e pilorit - Miastenia Gravis - Ileusi paralitik (Në përjashtim të rasteve kur përdoren në doza të zakonshme si premedikacion).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ATROPINE SULFATE STEROP	Tretësirë për injeksion	1 mg/ml	Kuti x 100 ampula x 1 ml	Laboratories Sterop - Belgium
Rp	ATROPINE SULFATE/ DEMO	Tretësirë për injeksion	1 mg/ml	Kuti x 50 ampula x 1 ml; Kuti x 100 ampula x 1ml	Demo S.A. Pharmaceuticals Industry - Greece

Axitinib - (Aksitinib)

Indikimet:

Axitinib redukton furnizimin me gjak të tumorit dhe ngadalëson rritjen e kancerit. Indikohet për trajtimin e kancerit të avancuar të veshkave (Kancer i avancuar i qelizave renale) te të rriturit, kur një tjetër bar (i quajtur sunitinib ose një cytokine) nuk e ka ndaluar përparimin e sëmundjes.

Dozimi:

Doza e rekomanduar fillestare është 5 mg, dy herë në ditë. Mjeku përsëri mund ta rris ose zvogëlojë dozën varësisht nga toleranca ndaj barit. Tableta gëlltiten e tëra me ujë, me ose pa ushqim. Marrja e barit bëhet përafërsisht çdo 12 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	INLYTA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH -Germany
Rp	INLYTA	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany

Azelastine hydrochloride - (Hidroklorur i Azelastinës)

Indikimet:

Trajtim dhe parandalimi simptomatik i konjuktivit alergjik (sezonal dhe i përhershëm) te të rriturit dhe fëmijët mbi moshën 4 vjeç.

Dozimi:

Konjuktivit alergjik sezonal: Dozimi për të rriturit dhe fëmijët mbi 4 vjeç është

një pikë në secilin sy, dy herë në ditë që mund të rritet, sipas nevojës deri katër herë në ditë. Mund të administrohet për profilaksë nëse ekspozimi ndaj alergjenit është parashikuar. Konjuktivit alergjik jo-sezonal (i përhershëm): Dozimi për të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç është një pikë në secilin sy dy herë në ditë që mund të rritet, sipas nevojës deri katër herë në ditë. Kohëzgjatja maksimale e terapisë deri në 6 javë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Antalerg 0.05%	Pika për sy,tretësirë	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml; Kuti x 1 shishe x 10 ml	Unimed Pharma Ltd - Slovak Republic

Antibiotik makrolid
J01FA10
B

Azithromycin - (Azitromicinë)

Indikimet:

Infeksionet e rrugëve të sipërme të frymëmarrjes (otitis media acuta, sinusitis, faringitis/tonsilitis); infeksionet e rrugëve të poshtme të frymëmarrjes (egzacerbimi akut i bronkitit kronik,pneumonitë bakteriale e atipike-intersticiale dhe alvolare); infeksionet gjenitale jo të komplikuara me klamidie, urethritis jo-gonokoksik; profilaksa nga infeksionet me streptokok grup A.

Dozimi:

Të rriturit, 500 mg 1 herë në ditë për 3 ditë ose 500 mg në ditën e parë e pastaj 250 mg, 1 herë në ditë për 4 ditë. Te fëmijët mbi 6 muaj, 10 mg/kg një herë në ditë për 3 ditë, ose fëmijët me peshë 15 – 25 kg, 200 mg/ditë për 3 ditë; fëmijët me peshë 26 – 35 kg, 300 mg/ditë për 3 ditë; fëmijët me peshë 36 – 45 kg, 400 mg/ditë për 3 ditë. Te fëmijët me peshë mbi 45 kg aplikohet doza për rritur. Infeksionet gjenitale jo të komplikuara me klamidie, urethritis jo-gonokoksik, 1 g si dozë e vetme.

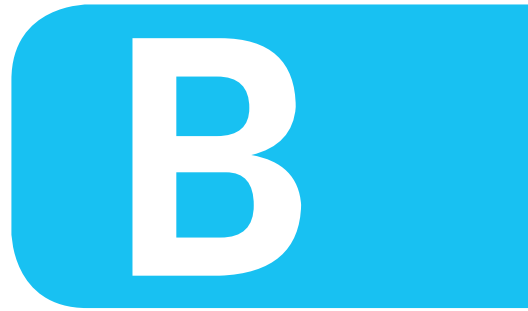
Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në antimikrobikët makrolidë ose në cilindo përbërës tjetër, dëmtimet e rënda të funksionit të mëlçisë, insuficinca terminale e veshkave, shtatzënësia, laktacioni.

A

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AZATRIL	Pluhur për suspension oral	100 mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 20ml	Balkan Pharma-Razgrad AD - Bulgaria
Rp	AZATRIL	Pluhur për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 20ml	Balkan Pharma-Razgrad AD - Bulgaria
Rp	AZATRIL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Actavis Group ehf - Iceland
Rp	AZAX	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S - Turkey
Rp	AZIBIOT	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Krka d.d - Slovenia, Krka Polska sp. Z.o.o - Poland
Rp	AZITHROMYCINE GENERICON	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H -Austria
Rp	AZITHROMYCIN LEK®	Film tableta të mbështjellura	250 mg	6 film tableta të mbështjellura	Sandoz S.R.L. - Slovenia
Rp	AZITHROMYCIN LEK®	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 2 film tableta të mbështjellura; Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Sandoz S.R.L. - Slovenia
Rp	AZITRE	Kapsula xhelatinoze të forta	500 mg	3 kapsula	N.P.T "Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	AZITRE	Kapsula xhelatinoze të forta	250 mg	Kuti x 6 kapsula xhelatinoze të forta	N.P.T "Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	AZITRE	Pluhur për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe 15 ml	N.P.T "Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	AZITRO	Pluhur për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe 15 ml ; Kuti x 1 shishe 30 ml	Deva Holding A.S.-Turkey

Rp	AZITRO	Film tableta	250 mg	Kuti x 6 tableta	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AZITRO	Film tableta	500 mg	Kuti x 3 film tableta	Deva Holding A.S.-Turkey
Rp	AZITROMICIN PharmaS	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	AZOMEX	Pluhur për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe 15 ml	Bosnalijek d.d.-Bosnia &Herzegovina
Rp	AZOMEX	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d.-Bosnia and Herzegovina
Rp	HEMOMYCIN	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D-Serbia
Rp	HEMOMYCIN	Granula për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe 20 ml	Hemofarm AD-Serbia
Rp	HEMOMYCIN	Kapsula të forta	250 mg	Kuti x 6 kapsula të forta	Hemofarm AD-Serbia
Rp	HEMOMYCIN	Granula për suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 20 ml	Hemofarm AD-Serbia
Rp	SUMAMED	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	SUMAMED	Kapsula	250 mg	Kuti x 6 kapsula	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	SUMAMED 100MG/5ML	Pluhur për suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 20 ml	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	SUMAMED 1200 XL	Shurup	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 37.5ml	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	SUMAMED FORTE SIRUP	Pluhur për suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 15 ml	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	TROZAMIL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Special Products line - Italy
Rp	ZITROBIOTIC	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	Doppel Farmaceutici SRL - Italy



- Bacitracin, Neomycin sulphate
- Baclofen - (Baklofen)
- Bamifylline hydrochloride - (Hidrokloruri i Bamifilinės)
- Beclometasone dipropionate + Salbutamol
- Beclometasone - (Beklometazon)
- Benfotiamine - (Benfotiaminë)
- Benzalkonium chloride
- Benzalkonium chloride
- Benzathine benzylpenicillin
- Banzydamine - (Benzidaminë)
- Benzylpenicillin Sodium, Procain Benzylpenicillin
- Betahistine - (Betahistinë)
- Betamethasone - (Betametazon)
- Betamethasone dipropionate, Gentamicin sulphate
- Betamethasone and salicylic acid
- Betaxalol hydrochloride - (Hidroklorur betaksaloli)
- Betamethasone - (Betametazon)
- Bevacizumab
- Bicalutamide - (Biklutamid)
- Bilastine - (Bilastinë)
- Biloba - (Ginkgo biloba)
- Biperiden - (Biperidinë)
- Bisacodyl - (Bisakodil)
- Bisoprolol
- Bisoprolol/ Amlodipine
- Bisoprolol/hydrochlorothiazide
- Boceprevir - (Bocepreviri)
- Bosentan
- Bromazepam - (Bromazepam)
- Bromhexine - (Bromheksinë)
- Bromocriptine - (Bromokriptinë)
- Budesonide
- Budesonide
- Budesonide Formoterol
- Bupivacaine Hydrochloride
- Buprenorphine
- Butamirate citrate

Antiinfektiv
D06AX
D

B

Bacitracin + Neomycin sulphate (Bacitracinë + Neomicinë)**Indikimet:**

Trajtimin e piodermisë epidermale, impetigos.

Dozimi:

Të trajtohet vendi i sëmurë 1-3 herë në ditë.

Kundëringkimet:

Hipersensiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BANEO-CIN-PUDER	Pluhur për lëkurë	(250 IU+5000 IU)/ g	Kuti x 10 g	Sandoz GmbH - Austria
Rp	BIVACYN	Pomadë	(500 IU+3500 IU)/ g	Kutii x 1 tubetë x 30 g	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	BIVACYN	Aerosol për lëkurë, tretësirë	(12500 IU+16500 IU)/ml	Kuti x 1 aerosol x 150 ml	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	FRAMYKON	Pluhur për lëkurë	(3300 IU +250 IU)/ g	Kuti x 5 g; Kuti x 20 g	Biomedica spol.s.r.o. - Czech Republic
Rp	NEOBAC	Pomadë	(5mg+500 IU)/ g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Profarma Sh.A. - Albania
Rp	VIOPLEX- T	Aerosol për lëkurë, pluhur	(1338.22 IU+103.80 IU)/ g	Kuti x 1 aerosol x 121.4 g	SJA pharm Ltd - Greece

Baclofen - (Baklofen)

Indikimet:

Përdoret për mënjanimin dhe zvogëlimin e tensionimit ekscesiv (spazmave) në muskuj, të cilat shfaqen në gjendje të ndryshme si te skleroza multiple, sëmundjet dhe lëndimet e palcës kurrizore dhe te sëmundjet e caktuara të trurit.

Dozimi:

Të rriturit: zakonisht fillohet me dozën prej 15 mg në ditë, preferohet që të merret e ndarë në 2-4 doza. Pas kësaj doza ngritet gradualisht derisa të arrihet efekti i dëshiruar; efekti i dëshiruar mund të arrihet mes dozës prej 30 mg deri në 80 mg në ditë, i cili merret i ndarë në 2-4 doza. Fëmijët: doza për trajtimin e fëmijëve harmonizohet në bazë të peshës trupore. Tabletat nuk janë të përshtatshme për fëmijët nën peshën prej 33 kg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në baklofen, ose në cilindo përbërës të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COLMIFEN 10	Tableta	10 mg	Kuti x 100 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	LIORESAL	Tableta	10 mg	Kuti x 50 tableta	Novartis Farma Stein Ltd - Switzerland Novartis Farma S.p.A - Italy
Rp	LIORESAL	Tableta	25 mg	Kuti x 50 tableta	Novartis Farma Stein Ltd, -Switzerland Novartis Farma S.p.A -Italy
Rp	STELAX 25	Tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 100 tableta	Cadila Pharmaceuticals Ltd - India

Preparat për sëmundjet obstruktive të mushkërive

R03DA08

N/C

B

Bamifylline hydrochloride (Hidrokloruri i Bamifilinës)

Indikimet:

Astma; Sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive.

Dozimi:

Të rriturit: 600 ose 900 mg, e aplikuar në 2-3 doza ditore (doza ditore totale 900 - 1800 mg). Fëmijët: nuk rekomandohet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërjen e barit; Hipertireoidizmi; Infarkti i miokradit; Ulçera gastrike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BAMIFIX	Drazhe	600 mg	Kuti x 30 drazhe	Chiesi Farmaceutici S.P.A - Italy

Glukokortikoid për sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive

R03AK

C

Beclometasone dipropionate + salbutamol sulphate (Dipropionat Beklometazoni + Sulfat Salbutamoli)

Indikimet:

Astma bronkiale; Sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive me komponentë astmatike.

Dozimi:

Të rriturit: një dozë 1- 2 herë në ditë. Fëmijët: gjysma e përmbajtjes së flakonit për sesion 1-2 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Infeksionet virale; Tuberkulozi. Kryesisht është i kundëriindikuar aplikimi në shtatzënësi dhe laktacion.

B

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLENIL COMPOSITUM	Suspension për nebulizator	0.8 mg + 1.6 mg	Kuti x 10 flakonë monodozësh x 2 ml	Chiesi Farmaceutici S.P.A - Italy

Glukokortikoid për sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive

R01BA01

C

Beclometasone - (Beklometazon)

Indikimet:

Profilaksa astmatike.

Dozimi:

Aerosol për inhalim: 100 – 400 mikrogram, 2 herë në ditë; Fëmijët nën 12 vjeç, 100 – 200 mikrogram, 2 herë në ditë, që mund të adaptohet sipas nevojës.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet te rastet hipersensitive në beclometason, status astmaticus.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RINOSOL	Tretësirë për inhalim nën presion	250 mcg/dose	Kuti x 1 aerosol x 200 doza	S.J.A, Pharm Ltd - Greece
Rp	CLENIL	Tretësirë për inhalim nën presion	250 mg	Kuti x 1 aerosol x 200 doza	Chiesi Farmaceutici S.P.A - Italy
Rp	CLENIL	Suspension për nebulizator	0.8 mg/2 ml	Kuti x 20 flakona monodozësh x 2 ml	Chiesi Farmaceutici S.P.A - Italy
Rp	CLIPPER	Tableta acido-rezistente me lirim të modifikuar	5 mg	Kuti x 30 tableta acido-rezistente me lirim të modifikuar	Doppel Farmaceutici SRL Italy
Rp	RINOCLENIL	Aerosol nazal, suspension	100 mcg	Kuti x 1 aerosol x 200 doza (30 ml)	Chiesi Farmaceutici S.P.A - Italy

Vitamina B1, e vetme dhe në kombinim me Vitaminat B6 dhe B12
A11DA03
 Nuk ka të dhëna
 (nuk është deklaruar përdorimi në shtatzënësi nga ana e prodhuesit)

Benfotiamine - (Benfotiaminë)

Indikimet:

Përdoret për parandalimin apo trajtimin e mungesës së Vitaminës B1, kur nuk është e mundur të plotësohen mungesat e kësaj vitamine përmes ushqimit.

Dozimi:

Dozat e zakonshme janë 150 mg në ditë.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BENFOTIAMINE FARMOZ	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	West Pharma Producoes de Especialidades farmaceuticas S.A-Portugal, Atlantic Pharma Producoes Farmaceuticas S.A - Portugal

Kontraceptiv intravaginal

G02BB

Nuk ka të dhëna
 (nuk është deklaruar përdorimi në shtatzënësi nga ana e prodhuesit)

Benzalkonium chloride (Klorur benzalkoniumi)

Indikimet:

Është një agjent kontraceptiv për aplikim sipërfaqësor. Është spermicid dhe një agjent antiseptik. Veprim spermicidal i Pharmatex është për shkak të aftësisë së barit të dëmtojë membranën e spermës. Ky mekanizëm i veprimit çon në dështimin e fekondimit nga sperma e dëmtuar.

B Dozimi:
1 kapsulë vaginale para aktit seksual. Kapsula vepron 10 minuta pas futjes në vaginë. Efekti zgjatë 4 orë.

Kundëindikimet:
Hipersensitivitet i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PHARMATEX	Kapsulë vaginale	18.9 mg	Kuti x 6 kapsula vaginale	Innothera Chouzy - France

Antibiotik beta laktamik - penicilinë natyrale

J01CE08

B

Benzathine benzylpenicillin (Benzatinë benzilpenicilinë)

Indikimet:
Profilaksa e etheve reumatike; Sifilisi i hershëm ose latent.

Dozimi:
Administrohet vetëm me rrugë intramuskulare. Profilaksa e etheve reumatike. Të rriturit: 1.200.000 UI çdo 21 ditë; Fëmijët >27 kg 900.000 UI çdo 21 ditë ; Fëmijët <27 kg:300.000-600.000 UI çdo 21 ditë; Sifilisi i hershëm ose latent 2.400.000 UI në 1 dozë.

Kundëindikimet:
Hipersensitiviteti në penicilinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Moldamin 120 0000 IU	Pluhur për suspension për injeksion	120000000 IU	Kuti x 100 flakona	Antibiotice SA - Romania

Preparat për trajtim lokal oral
A01AD02
B

B

Benzydamine - (Benzidaminë)**Indikimet:**

Përdorim lokal në stomatologji dhe otorinolaringologji, sidomos në: proceset inflamatore të kavitetit oral, gingiviti, glositi, aftet, paradontoza, kariesi; tretman shtesë në stomatologjinë konzervative dhe kirurgjinë dentare; infeksionet e traktit të sipërm.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët >12 vjeç: 4 - 8 shprucime, 2 - 6 herë në ditë. Para aplikimit, shprucimi e parë duhet hedhur në ajër e pastaj të aplikohet te pacienti.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse të preparatit; Fëmijët nën 12 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	TANFLEX	Aerosol oral	0.045 g/30 ml (0.15%)	Kuti x 1 shishe x 30ml	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic - Turkey
OTC	ORALSEPT	Tretësirë oromukozale	1,5 mg/g	Kuti x 1 shishe x 30ml	Replek Pharma AD - Macedonia
OTC	FARHEX®	Aerosol	(0.045 g+0.036g)/30 ml	Kuti x 1 shishe x 30ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

Benzylpenicillin Sodium, Procaine Benzylpenicillin (benzilpenicilinë natrium, prokainë benzilpenicilinë)

Indikimet:

"Përdoret për trajtimin e infeksioneve të moderuara, të shkaktuara nga mikroorganizmat e ndjeshëm në Penicilinë G.

- Infeksionet streptokoksike: infeksionet mesatarisht të rënda të traktit respirator të shkaktuara nga Pneumokoket.
- Sifilisi (në të gjitha stadet) për shkak të ndjeshmërisë së *Treponema pallidum*;
- *N. gonorrhoeae*; gonorea akute dhe kronike;
- *C. diphtheriae*; përdoret në kombinim me antitoksinë serum në mënyrë që të parandalon fazën portier;
- Antraksi (*Bacillus anthracis*)
- Ethet e minjve të shkaktuara nga *Streptobacillus moniliformis* dhe *Spirillum minus*;
- Endokardit subakut bakterial vetëm te infeksionet skajshmërisht të ndjeshme."

Dozimi:

Të rriturit: Sifilis, doza prej 1.2 g në ditë për 10-14 ditë; Fëmijët deri në dy vjeç me sifilis kongjenital duhet të marrin 50 mg / kg në ditë. Në profilaksën intrapartum kundër infeksionit me *Streptococcus* të tipit B në fillim administrohen 5 g prokainë benzilpenicillin dhe pastaj 2.5 g, çdo 4 orë deri në lindje. Për trajtimin e difterisë tek fëmijët më të vegjël se 6 vjeç, doza e rekomanduar është 600 mg prokainë benzilpenicilinë, ndërsa fëmijët mbi 6 vjeç, doza e rekomanduar është 1.2 g prokainë benzilpenicilinë. Në profilaksën kirurgjikale, doza e parë administrohet 1 orë para operacionit dhe pas kësaj edhe 1-2 doza. Administrohet ekskluzivisht me injeksion intramuskular.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj penicilinës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Pancillin	Pluhur për suspenzion për injeksion	800 000 IU (200 000 IU + 600 000 IU)	Kuti x 50 flakona	Hemofarm A.D. - Serbia

Antivertiginoz
N07CA01
D

B

Betahistine - (Betahistinë)**Indikimet:**

Vertigo, tinnitus dhe humbja e dëgjimit te sindroma Ménière.

Dozimi:

Doza fillestare 16 mg, 3 herë në ditë. Doza e mbajtjes është 24-48 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse të preparatit; Feokromocitoma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BETAHISTIN PharmaS	Tableta	24 mg	Kuti x 20 tableta	PharmaS d.o.o. -Croatia
Rp	BETASERC 24MG	Tableta	24 mg	Kuti x 20 tableta	Abbott Healthcare SAS - France
Rp	VASOSERC	Tableta	8 mg	Kuti x 30 tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic - Turkey
Rp	VASOSERC BID	Tableta	24 mg	Kuti x 30 tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic - Turkey
Rp	VASOSERC FORT	Tableta	16 mg	Kuti x 30 tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic - Turkey
Rp	BETAHISTINE GP	Tableta	16 mg	Kuti x 20 tableta	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal
Rp	URUTAL®	Tableta	8 mg	Kuti x 100 tableta	Belupo d.d. - Croatia

Betamethasone - (Betametazon)**Indikimet:**

Çrregullimet e rënda inflamatore të lëkurës, sikurse ekzema, e cila nuk reagon në kortikosteroide me potencë më të vogël; psoriaza.

Dozimi:

1-2 herë në ditë, me shtresë të hollë të pomadës të lyhet vendi i sëmurë, jo më shumë se 2-3 javë në vazhdimësi (te fëmijët 1-2 javë).

Kundërindikimet:

Lezionet e pa trajtuara bakteriale, fungale dhe virale të lëkurës; acne rosaceae, dermatiti perioral.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BELODERM® cream	Krem	0.5mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Belupo d.d. - Croatia
Rp	BETAZON	Krem	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 25 g	Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia
Rp	BETAZON	Pomadë	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 25 g	Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia
Rp	BETAMETAZON	Krem	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Replek Farm Ltd - Macedonia
Rp	BETAMETAZON	Pomadë	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Replek Farm Ltd - Macedonia
Rp	BELODERM® ointment	Pomadë	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Belupo d.d.- Croatia
Rp	BETAVAL	Krem	0.10%	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	KUTERID®	Pomadë	0.5 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Lek Pharmaceutical d.d- Slovenia
Rp	SODERM LOTION	Emulsion për përdorim lokal	0.10%	Kuti x 1 shishe x 20ml	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Kortikosteroid potent i kombinuar me antibiotik
D07CC01
C

B

Betamethasone dipropionate, Gentamicin sulphate
(Betametazon dipropionat + Gentamicinë sulfat)

Indikimet:

Çrregullimet e rënda inflamatore të lëkurës, si ekzema e shoqëruar me infeksion bakterial sensitiv në këtë bar.

Dozimi:

1-2 herë në ditë, me shtresë të hollë të kremës ose pomadës të lyhet vendi i sëmurë, jo më shumë se 2-3 javë në vazhdimësi (te fëmijët 1-2 javë).

Kundëindikimet:

Tuberkulozi i lëkurës; lezionet e pa trajtuara bakteriale, fungale dhe virale të lëkurës, acne rosacea, dermatiti perioral.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BELOGENT® cream	Krem	(0.5+1) mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Belupo d.d.- Croatia
Rp	BELOGENT® ointment	Pomadë	(0.5+1) mg/g	Kutix 1 tubetë x 15 g	Belupo d.d.- Croatia
Rp	KUTERID® G	Pomadë	(0.5+1) mg/g	Kuti 1x tubetë x 15 g	Lek Pharmaceutical d.d- Slovenia

B Kortikosteroid potent i kombinuar me antiseptik D07XC01 C

Betamethasone and salicylic acid (Betametazon + Acid salicilik)

Indikimet:

Çrregullimet e rënda inflamatore të lëkurës së pjesës me flokë të kokës, si ekzema, e cila nuk reagon në kortikosteroide me potencë më të vogël; Psoriaza.

Dozimi:

1-2 herë në ditë, me disa pika të losionit të lyhet vendi i sëmurë, jo më shumë se 2-3 javë në vazhdimësi (te fëmijët 1-2 javë). Preparati në formë pomade aplikohet në lëkurë.

Kundërindikimet:

Lezionet e pa trajtuara bakteriale, fungale dhe virale të lëkurës; acne rosacea; dermatiti perioral.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BELOSALIC® ointment	Pomadë	(0.5 mg+30 mg)/g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Belupo d.d.-Croatia
Rp	BELOSALIC® lotion	Losion	(0.5 mg+20 mg)/g	Kuti x 1 shishe plastike x 50 ml	Belupo d.d.-Croatia
Rp	SODERM PLUS	Pomadë	(0.64 mg+30.00 mg)/g	Kuti x 1 tubetë x 25 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Blokues i receptorëve beta 1 adrenergjik (kardioselektiv) S01ED02 C

Betaxalol hydrochloride - (Hidroklorur betaksaloli)

Indikimet:

Rritja ose ulja e presionit intraokular te gjendjet si hipertensioni okular dhe glaukoma kronike me kënd të hapur.

Dozimi:

Të rriturit dy herë në ditë nga një pikë. Të moshuarit duhet pasur kujdes

dhe të bëhen modifikime varësisht nga vlerësimi klinik. Te fëmijët nuk rekomandohet.

Kundërindikimet:

Shoku kardiogjen, bradikardia sinusale, dështimi i zemrës, blloku atrioventrikular i shkallës II ose III, hipersensitiviteti në përbërësit e tretësirës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BETOPTIC S	Pika për sy, suspension	2.5 mg/ml (0.25%)	Kuti x 1 flakon x 5 ml	S.A.Alcon -Couvreur n.v. - Belgium

Glukokortikosteroidet për përdorim sistematik H02AB01 C

Betamethasone sodium phosphate- (Betametazon natrium fosfat)

Indikimet:

Status asthmaticus dhe reaksionet akute alergjike, përfshirë reaksionet anafilaktike ndaj barnave. Çrregullime të muskujve dhe skeletit, në formë të artritit, bursitit, lumboishialgi, dhimbje në eshtra, cista sinoviale. Probleme të lëkurës të tilla si inflamacion, urtikaria, humbje e flokëve (alopecia), psoriasis, akne.

Dozimi:

Terapi sistemike: 1-2 ml i.m. inj çdo 2-4 javë; bursiti - infiltrim lokal: 0.25- 1ml; cista sinoviale: 0.25-0.5 ml tendovaginiti: 0.5 ml; mioziti dhe fibroziti: 0.5-1 ml

Kundërindikimet:

Alergjia në substancat përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp*	Betametason L.F.M	Tretësirë për injeksion*	4 mg/ml	Kuti x 3 ampula x 1 ml	Laboratorio Farmacologico Milanese s - Italy

Bevacizumab (Bevacizumab)

Indikimet:

Karcinoma metastatike kolorektale; Karcinoma metastatike e gjirit (mBC); Karcinoma e mushkërive me qeliza jo të vogla (NSCLC); Karcinoma e avansuar dhe/ose metastatike e qelizave renale (mRCC); Karcinoma epiteliiale e tubit të fallopit dhe karcinoma primare peritoneale; Karcinoma cervikale.

Dozimi:

Bevacizumab përdoret zakonisht i kombinuar me preparate të tjera kimioterapeutike si kimioterapeutikë nga grupi i fluoropirimidinës, paklitaksel, kapecitabinë, kimioterapeutikë nga grupi i platinës, erlotinib, interferon alfa-2a, karboplatina, gemcitabina, topotekani, ose cisplatina e pegeluar lipozomale.

Karcinoma metastatike kolorektale: 5 mg/kg ose 10 mg/kg, 1 herë çdo 2 javë ose 7.5 mg/kg ose 15 mg/kg, 1 herë çdo 3 javë me infuzion i.v.

Karcinoma metastatike e gjirit (mBC) : 10 mg/kg, 1 herë çdo 2 javë ose 15 mg/kg, 1 herë çdo 3 javë me infuzion i.v.

Karcinoma e mushkërive me qeliza jo të vogla (NSCLC) : 7.5 mg/kg or 15 mg/kg, 1 herë çdo 3 javë si infuzion i.v.

Karcinoma e avansuar dhe/ose metastatike e qelizave renale (mRCC) : 10 mg/kg, 1 herë çdo 2 javë.

Karcinoma epiteliiale e tubit të fallopit dhe karcinoma primare peritoneale : 15 mg/kg 1 herë çdo 3 javë si infuzion i.v.

Karcinoma cervikale : 15 mg/kg 1 herë çdo 3 javë si infuzion i.v.

Zakonisht trajtimi vazhdon derisa të arrihet regresioni i sëmundjes dhe njëkohësisht të kontrollohet toksiciteti eventual.

Kundërrindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive ose në substancat e tjera përbërëse; Alergjia ndaj produkteve të qelizave të ovarëve, brejtësit Kinez ose produkteve të tjera humane rekombinante ose antitropave të humanizuar; Shtatzënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Avastin	Koncentrat për tretësirë për infuzion	100 mg/ 4 ml	Kuti x flakon x 4 ml	F.Hoffman La Roche Ltd - Switzerland, Roche pharma AG - Germany
Rp	Avastin	Koncentrat për tretësirë për infuzion	400 mg/ 16 ml	Kuti x 1 flakon x 16 ml	F.Hoffman La Roche Ltd - Switzerland, Roche pharma AG - Germany

Antiandrogen
L02BB03
X

B

Bicalutamide - (Bikalutamid)**Indikimet:**

Indikohet për trajtimin e karcinomës së avancuar të prostatës në kombinim me agonistët e Hormonit Lirues të Hormonit Luteinizues (bar që e ul nivelin e hormoneve androgjene në trup) ose pas kastrimit kirurgjik.

Dozimi:

Meshkujt e rritur, përfshirë edhe pleqtë (>65 vjeç): 1 film-tabletë (50 mg) një herë në ditë. Rekomandohet fuqishëm që të aplikohet terapia e kombinuar, ku trajtimi me filmtableta të Bikalutamidit duhet të fillojë 3 ditë para fillimit të trajtimit me agonistë të HLHL.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet tek femrat dhe fëmijët; Bikalutamidi nuk duhet të jepet te pacientët që kanë manifestuar reaksion të hipersensitivitetit ndaj substancës aktive ose ndaj ndonjërit prej eksipientëve të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BICALUTAMID GENERICON	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H- Austria
Rp	BICALUTAMID GENERICON	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H- Austria

B Antihistaminikët e tjerë me veprim sistematik

R06AX29

Nuk ka të dhëna
(nuk është deklaruar përdorimi në shtatzëni nga ana e prodhuesit)

Bilastine - (Bilastinë)

Indikimet:

Trajtim simptomatik i rinokonjuktivit alergjik (sezonal dhe i përhershëm) dhe urtikaries.

Dozimi:

Përdorimi oral: Të rriturit dhe adoleshentët (mbi 12 vjeç) 20 mg (1 tabletë) një herë në ditë për lehtësim të simptomave të rinokonjuktivit alergjik (SAR dhe RAP) dhe urtikaries.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NIXAR	Tableta	20 mg	Kuti x 10 tableta	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.ITALY, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

Barna të tjera për terapinë e demencës

N06DX02

C

Biloba - (Ginkgo biloba)

Indikimet:

Përdoren në rast të çrregullimit të vaskularizimit dhe funksionit të trurit, që paraqiten në format si: Dobësimi i të mbajturit mend dhe aftësive intelektuale - Indisponimi dhe ndjenja e frikës - Marramendje - Ushëtimë në veshë - Kokëdhëmbje.

Dozimi:

2-3 herë në ditë nga 1 film kapsulë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive dhe substancave ndihmëse të barit. Marrja në të njëjtën kohë e antidepressivëve nga grupi i inhibitorëve të monoaminooksidazës (MAOI). Hipertireoidizmi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	BILOBIL®	Kapsula	40 mg	Kuti x 60 kapsula	Krka d.d. - Slovenia
OTC	BILOBIL® FORTE	Kapsula	80 mg	Kuti x 20 kapsula	Krka d.d. - Slovenia
OTC	BILOBIL FORTE	Kapsula	80 mg	Kuti x 60 kapsula	Krka d.d. - Slovenia
OTC	BILOBIL Intense	Kapsula të forta	120 mg	Kuti x 20 kapsula të forta; Kuti x 60 kapsula të forta	Krka d.d. - Slovenia

Antiparkinsonik
N04AA02
C

Biperiden - (Biperidinë)**Indikimet:**

Sëmundja e Parkinsonit, parkinsonizmi simptomatik (postencefalik, aterosklerotik, medikamentoz).

Dozimi:

Të rriturit: doza fillestare 2 x 1 mg, pastaj rritet gradualisht deri në 3-4 x 1-2 mg, max.16 mg në ditë. Fëmijët e moshës 3-15 vjeç: 1-6 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti, glaukoma, obstruktionet e TGI, megakolon, miastenia gravis, insuficienca renale dhe koronare, takikardia, sëmundjet e mëlçisë, hiperplazioni i prostatës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MENDILEX®	Tableta	2 mg	Kuti x 50 tableta	Alkaloid AD- Macedonia

Bisacodyl - (Bisakodil)**Indikimet:**

Opstipacioni. Për përgatitje gjatë procedurave diagnostike dhe në fazën para dhe pas intervenimit kirurgjik.

Dozimi:

Të rriturit: 5-15 mg në mbrëmje para gjumit ose në mëngjes para ushqimit. Fëmijët: 6-12 vjeç: 5 mg në mbrëmje para gjumit ose në mëngjes para ushqimit. Efekti laksativ manifestohet pas 8 orëve. Tabletat merren me sasi të mjaftueshme të ujit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse të preparatit - Dhembjet abdominale, apendiciti, konstipacioni i rëndë, gjakderdhja gastrointestinale ose rektale, obstrukcioni intestinal, ileusi. - Në rast të pengesave në gjëllitje.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BILAX	Drazhe	5 mg	Kuti x 20 drazhe	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	BILAX	Supozitorë	10 mg	Kuti x 6 supozitorë	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	BILAX	Drazhe	5 mg	Kuti x 20 drazhe	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	BILAX	Supozitorë	10 mg	Kuti x 6 supozitorë	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	BISACODYL	Tableta acido rezistente	5 mg	Kuti x 20 tableta acido rezistente	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosovo
Rp	BISACODYL 5	Tableta acido rezistente	5 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	Bisacodyl AIWA	Tableta	5 mg	Kutia x 10 tableta	T&D pharma GmbH - Germany
Rp	Bisacodyl AIWA	Tableta acido rezistente	5 mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	T&D pharma GmbH - Germany
Rp	BISALAX	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Balkan Pharma - Troyan ad - Bulgaria
Rp	DOLKULAKS	Supozitorë	10 mg	Kuti x 10 supozitorë	Magistra C&C - Romania
Rp	DULCOLAX	Supozitorë	10 mg	Kuti x 6 supozitorë	Instituto De Angelisrl - Italy
Rp	DULCOLAX	Tableta acido rezistente	5 mg	Kuti x 20 tableta acido rezistente	Delpharm Reims - France

Beta bllokator
C07AB07
C

B

Bisoprolol (Bisoprolol)

Indikimet:

Hipertensioni, angina, pamjaftueshmëria e zezrës.

Dozimi:

Hipertensioni dhe angina, zakonisht 10 mg një herë në ditë (5 mg mund të jetë dozë adekuatë te disa pacientë), maksimumi 20 mg në ditë. Pamjaftueshmëria e zezrës, fillimisht 1.25 mg në ditë në mëngjes për një javë, pastaj nëse tolerohet mirë rritet në 2.5 mg në ditë për javën e dytë, pastaj 3.75 mg në ditë për javën e tretë dhe pastaj 5 mg për javën e katërt, maksimumi 10 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Astma, angina Prinzmetal, bradikardia, hipotensioni, blloku AV i shkallës II dhe III, shoku kardiojen, acidoza metabolike, feokromocitoma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BIPRESSO	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp	BIPRESSO	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp	BIPRESSO	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp	BISOPROLOL Dexcel 10mg tab	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	BISOPROLOL Dexcel 2.5mg tab	Tableta	2.5 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	BISOPROLOL Dexcel 5mg tab	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	BISOPROLOL Fumarate 10mg Tablets	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Chanelle Medical - Ireland
Rp	BISOPROLOL Fumarate 5mg Tablets	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Chanelle Medical - Ireland

B

Rp	BISOCOR	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Niche Generics Limited - Republic of Ireland
Rp	BISOCOR	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Niche Generics Limited-Republic of Ireland
Rp	BISOR	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	BISOR	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	BISOTENS™	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Antibiotice SA - Romania
Rp	BISOTENS 10mg	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Antibiotice SA - Romania
Rp	BYOL	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek S.A-Poland: SaLUTAS Pharma GmbH -Germany
Rp	BYOL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek S.A-Poland: SaLUTAS Pharma GmbH -Germany
Rp	SOBYCOR	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	SOBYCOR	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	SOBYCOR	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	TENSEC	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	TENSEC	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D - Serbia

Beta bllokator selektiv i kombinuar me antihipertensiv (bllokator i kanaleve të kalciumit)

C07FB07

C

B

Bisoprolol/ Amlodipine (Bisoprolol + Amlodipinë)

Indikimet:

Hipertensioni esencial.

Dozimi:

Doza e zakonshme është 1 film tabletë një herë në ditë. Nëse ulja e tensionit të gjakut nuk është e përshtatshme, doza mund të rritet në dy tableta dy herë në ditë. Ndërprerja eventuale e terapisë duhet të bëhet me reduktim gradual të dozës.

Kundërrindikimet:

Astma, angina Prinzmetal, bradikardia, hipotensioni, blloku AV i shkallës II dhe III, shoku kardiogjen, acidoza metabolike, feokromocitoma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SOBYCOMBI	Tableta	5 mg+5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d - Slovenia, TAD pharma GmbH - Germany
Rp	SOBYCOMBI	Tableta	10 mg+5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d - Slovenia, TAD pharma GmbH - Germany
Rp	SOBYCOMBI	Tableta	10 mg+10 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d - Slovenia, TAD pharma GmbH - Germany
Rp	SOBYCOMBI	Tableta	5 mg+10 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d - Slovenia, TAD pharma GmbH - Germany

B Beta bllokator selektiv i kombinuar me tiazide C07BB07 C

Bisoprolol/hydrochlorothiazide (Bisoprolol + Hidroklorotiazid)

Indikimet:

Hipertensioni esencial.

Dozimi:

Doza e zakonshme është 1 film tabletë një herë në ditë. Nëse ulja e tensionit të gjakut nuk është e përshtatshme, doza mund të rritet në dy tableta dy herë në ditë. Ndërprerja eventuale e terapisë duhet të bëhet me reduktim gradual të dozës.

Kundërindikimet:

Astma, angina Prinzmetal, bradikardia, hipotensioni, AV blloku i shkallës II dhe III, shoku kardiogjen, acidoza metabolike, feokromocitoma, insuficienca e rëndë e veshkave, insuficienca e rëndë e mëlçisë, gihti, marrja në të njëjtën kohë me floktafeninë dhe sultoprid.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TENSEC PLUS	Film tableta të mbështjellura	5 mg+12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D - Serbia

Inhibitorët e proteazës (antiviralët me veprim selektiv)

J05AE12

X

Boceprevir - (Bocepreviri)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e Hepatitit kronik C, i kombinuar me peginterferon alfa dhe ribavirinë.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e Boceprevir-it është 800 mg, e administruar në mënyrë orale tri herë në ditë me ushqim (me një dietë apo racion të lehtë ushqimi). Doza maksimale ditore është 2400 mg.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Pacientët me hepatit autoimun. Bashkë-administrimi me barna që janë shumë të varura nga CYP3A4 / 5, dhe për të cilat përqendrimit plazmatike të rritura janë të lidhura me gjendjet e rënda dhe/ose të rrezikshme për jetën, si administrimi oral me midazolam dhe triazolam, bepridil, pimozid, lumefantrinë, halofantrinë, frenuesit apo inhibitorët e tirozin-kinazës, simvastatinë, lovastatinë, kvetiapinë, alfuzosinë, silodosinë dhe ergot derivatet (dihidroergotaminë, ergonovinë, ergotaminë, metilergonovinë), shtatzënësia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Victralis	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 336 kapsula të forta	Schering -Plough Labo N.V - Belgium

Antihipertenziv për hipertension arterial pulmonar

C02KX01

X

Bosentan - (Bosentan)**Indikimet:**

Hipertension arterial pulmonar; sklerozë sistemike; skleroderma.

Dozimi:

Hipertensionit arterial pulmonare: doza fillestare 62.5 mg dy herë në ditë pas 4 javësh doza rritet deri në 125 mg dy herë ditë, doza maksimale 250 mg dy herë në ditë; Fëmijët mbi 2 vjeç: doza fillestare dhe mbajtëse është 2 mg për kg peshë trupore mëngjes dhe mbrëmje. Sklerozë sistemike / skleroderma, doza fillestare 62.5 mg dy herë në ditë pas 4 javësh doza rritet deri në 125 mg dy herë në ditë.

Kundëringikimet:

Alergjia ndaj barit, te pacientët me dëmtime të rënda të funksionit të mëlçisë, shtatzënësia, marrja në të njëjtën kohë me ciklosporinë-A.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Diamond	Film tableta	125 mg	Kuti x 56 film tableta	Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic.AS - Turkey
Rp	Diamond	Film tableta	62.5 mg	Kuti x 56 film tableta	Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic.AS - Turkey

Bromazepam - (Bromazepam)

Indikimet:

Shqetësimi, ngarkesa psikike, çrregullimi i gjumit, çrregullimet funksionale të sistemit kardiovaskular, respirator, gastrointestinal dhe urogenital për shkak të stresit, shqetësimeve dhe tensionit: çrregullime të tjera psikosomatike (p.sh. dhimbja e kokës).

Dozimi:

Doza mesatare për pacientët ambulatorë 2-3 x 1.5 mg - 3 mg në ditë: Pacientët e hospitalizuar 2 - 3 x 6 mg-12mg në ditë, maksimalisht 50-60mg në ditë, të ndarë në 2-3 doza. Për pacientët e moshuar përshkruhen doza më të ulëta. Pas trajtimit afatgjatë, mjekimi nuk duhet të ndërpritet përnjëherë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në bromazepam ose përbërës të tjerë të barit ose në benzodiazepinat tjera; miastenia gravis; çrregullimet e rënda respiratore, apne të kohë pas kohshme në gjumë; dëmtimet e rënda të mëlçisë; përdorimi i barnave depresive për sistemin nervor.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BROMAZEPAM	Tableta	6 mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD - Serbia
Rp	BROMAZEPAM	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD - Serbia
Rp	BROMAZEPAM	Tableta	15 mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD - Serbia
Rp	BROMAZEPAM 6-1A Pharma	Tableta	6 mg	Kuti x 30 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	LEXAURIN®	Tableta	15 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	LEXAURIN®	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	LEXILIUM®	Tableta	6 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	LEXILIUM®	Tableta	15 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	LEXILIUM®	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia

Mukolitik
R05CB02
A

B

Bromhexine - (Bromheksinë)

Indikimet:

Mukolitik, në trajtimin e sekreteve mukoide viskoze të shoqëruara me bronkit, bronkiektazi dhe sinusit.

Dozimi:

Shurupi: Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 8 - 12 mg, 3 - 4 herë në ditë. Fëmijët 5 - 12 vjeç: 4 mg, 4 herë në ditë. Fëmijët 2 - 5 vjeç: 4 mg, 2 herë në ditë. Të rriturit dhe fëmijët mbi 10 vjeç: 8-16 mg, 3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në bromheksinë dhe përbërësit e tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BISOLEX	Pika orale, tretësirë	2 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Pliva doo. - Croatia
Rp	BISOLEX	Tableta	8 mg	Kuti x 20 tableta	Pliva doo. - Croatia
Rp	BISOLVON	Tretësirë orale/Koncentrat për tretësirë për nebulizator	2 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 40 ml	Instituto de Angeli s.r.l. - Italy
Rp	BISOLVON	Tabletë	8 mg	Kuti x 20 tableta	Boehringer Ingelheim Internacional GmbH - Germany
Rp	BISOLVON	Shurup	4 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	Boehringer Ingelheim Internacional GmbH - Germany
Rp	BROMHEXINE SOPHARMA	Shurup	4 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 125 ml	Sopharma PLC - Bulgaria
Rp	BROMHEXINE SOPHARMA	Tabletë	8 mg	Kuti x 20 tableta	Sopharma PLC - Bulgaria
Rp	BRONAX	Shurup	4 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Profarma Sh.a. - Albania

B

Mukolitik
R05CB02

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin

Bromhexine - (Bromheksinë)**Indikimet:**

Mukolitik, në trajtimin e sekreteve mukoide viskoze të rastet me bronkit, bronkiektazi dhe sinusit.

Dozimi:

Të rriturit: injeksion i.m ose i.v (ngadalë 3 minuta) në një dozë prej 4 mg 1-3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në bromheksinë dhe përbërësit e tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BROMHEXINE SOPHARMA 2mg/ml solution for injection	Tretësirë për injeksion	2 mg/ ml	Kuti x 10 ampula	Sopharma AD - Bulgaria

Inhibitor i prolaktinës
N04BC01/G02CB01

B

Bromocriptine - (Bromokriptinë)**Indikimet:**

Hiperprolaktinemia dhe çrregullimet hormonale: hipogonadizmi, infertiliteti, impotenca, amenorrhea dhe/ose galactorrhea: inhibimi i laktacionit: mastiti, prolaktinoma: çrregullimet beninje të gjirit (mastopatia). Akromegalia.

Dozimi:

Dozat e rekomanduara ditore dhe mënyra e aplikimit ndryshojnë varësisht nga indikacionet e ndryshme. Hipogonadizmi të mashkulli; amenorrea; galaktorea; akromegalia: Të rriturit dhe adoleshentët mbi 15 vjeç: 1.25 – 2.5 mg një herë në ditë, në mbrëmje. Doza mund të rritet për 2.5 mg çdo 3 deri 7 ditë sipas nevojës. Doza mbi 5 mg duhet të ndahet në 2 doza ditore. Sëmundja e Parkinsonit: 1.25 mg një herë ose 2 herë në ditë. Doza mund të rritet sipas

nevojës në intervale disa javore. Tumorët e gjëndrrës pituitare: 1.25 mg, 2 – 3 herë në ditë. Doza mund të rritet sipas nevojës në intervale disa javore. Inhibimi i laktacionit: në ditën e parë 1.25 mg çdo 12 orë, pastaj 2.5 mg çdo 12 orë për 14 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në bromokriptinë ose në përbërës të tjerë të barit: shtatzënia dhe gjendjet pas lindjes me hipertension; çrregullimet koronare dhe çrregullimet e rënda mentale. Nuk përkrahëhet te fëmijët nën moshën 15- vjeçare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BROMERGON	Tableta	2.5 mg	Kuti x 30 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia

Dekongjestant dhe preparatet tjera për përdorim topikal

R01AD05

C

Budesonide - (Budesonid)

Indikimet:

Profilaksa dhe trajtimi i astmës bronkiale.

Dozimi:

Pluhuri për inhalim: Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 100 – 800 µg, 2 herë në ditë: te astma mesatare deri e moderuar, te pacientët paraprakisht të stabilizuar në dozimin 2 herë në ditë: 200 – 400 µg (max. 800 µg) si një dozë e vetme në mbrëmje: fëmijët 5 – 12 vjeç, 100 – 400 µg, 2 herë në ditë, te astma mesatare deri e moderuar, te pacientët paraprakisht të stabilizuar në dozimin 2 herë në ditë: 200 – 400 µg si një dozë e vetme në mbrëmje: Suspensioni për nebulizator: Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 1 – 2 mg, 2 herë në ditë, duke e zvogëluar në 0.5 – 1 mg, 2 herë në ditë: fëmijët 3 muaj - 12 vjeç, 0.5 – 1 mg, 2 herë në ditë, duke e zvogëluar në 250 – 500 µg, 2 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj budesonid-it;Tuberkulozi aktiv pulmonar.

B

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SERBO	Aerosol nazal, tretësirë	100 mcg/dozë	Kuti x 1 shishe 10ml x 200 doza	Rafarm S.A. - Greece
Rp	BUDAP-P®nasal	Aerosol nazal, suspension	50 µg/dozë	Kuti x 1 shishe qelqi x 10ml	MIBE GmbH Arzneimittel - Germany

Kortikosteroid
R03BA02
C

Budesonide - (Budesonid)

Indikimet:

Trajtimi dhe parandalimi i simptomave të rinitit alergjik sezonal. Trajtimi i shenjave dhe simptomave të polipeve të hundës.

Dozimi:

Për përdorim vetëm në hundë. Doza duhet të përcaktohet individualisht. Doza duhet të titrohet në dozën të ulët në të cilën kontrolli efektiv i simptomave mund të mirëmbahet.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MIFLONIDE®	Pluhur për inhalim, kapsula të forta	400 mcg	Kuti x 60 kapsula të forta	Pharmachemie BV - The Netherlands
Rp	MIFLONIDE®	Pluhur për inhalim, kapsula të forta	200 mcg	Kuti x 60 kapsula të forta	Pharmachemie BV - The Netherlands
Rp	PULMICORT	Suspension për nebulizator	0.25 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 2ml; Kuti x 20 ampula x 2ml	AstraZeneca AB - Sweden

Adrenergjik dhe kortikosteroid
R03AK07
C

B

Budesonide Formoterol (Budesonid me Formoterol)

Indikimet:

Përdoret në trajtimin e astmës ku përdorimi i një kombinimi (inhalues kortikosteroid dhe agonist Beta 2 adrenoceptor me veprim të zgjatur) është i përshtatshëm

Dozimi:

Doza e rekomanduar: Të rriturit (18 vjeç e më të vjetër): 1-2 Inhalime dy herë në ditë. Disa pacientë mund të kërkojnë deri në një maksimum prej 4 inhalime dy herë në ditë. Adoleshentët (12 - 17 vjeç): 1-2 Inhalime dy herë në ditë. Fëmijët (6 vjeç e më të vjetër): 2 Inhalime dy herë në ditë. Nuk rekomandohet në fëmijët nën 6 vjeç.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SYMBICORT TURBUHALER	Pluhur për inhalim	80 mcg/dozë+4.5 mcg/dozë	Kuti x 1 inhalator x 60 doza	AstraZeneca AB - Sweden
Rp	SYMBICORT TURBUHALER	Pluhur për inhalim	160 mcg/dozë+4.5 mcg/dozë	Kuti x 1 inhalator x 60 doza	AstraZeneca AB - Sweden
Rp	SYMBICORT TURBUHALER	Pluhur për inhalim	320 mcg/dozë+9 mcg/dozë	Kuti x 1 inhalator x 60 doza	AstraZeneca AB - Sweden

Bupivacaine Hydrochloride- (Hidroklorur i Bupivakainës)

Indikimet:

Anestezi lokale, bllokadë e nervave periferikë, bllokadë epidurale, bllokadë simpatetike dhe anestezi intratekale.

Dozimi:

Sipas statusit fizik të pacientit. Infiltrimi lokal max. 60 ml, duke përdorur tretësirën 0.25%. Blloku i nervave periferike max. 60 ml, duke përdorur tretësirën 0.25%. Blloku simpatik max. 50 ml duke përdorur tretësirën 0.25%.

Kundërindikimet:

Hipovolemia, bllokada complete e zembrës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BUPIV- ACAINE B.BRAUN 0.5%	Tretësirë për injeksion	50 mg/1 ml	Kuti x 20 ampula x 50 mg/10 ml; Kuti x 20 ampula x 100 mg/20 ml	B. Braun Medical SA - Spain
Rp	BUSTESIN 0.5% Spinal Heavy	Tretësirë për injeksion	20 mg/4 ml	Kuti x 5 ampula x 4 ml	VEM Ilac san Ve Tic - Turkey
Rp	BUSTESIN 0.5%	Tretësirë për injeksion	100 mg/20 ml	Kuti x 1 flakon x 20 ml	VEM Ilac san Ve Tic - Turkey

Preparat për trajtim të varësisë me opioide
N07BC01
B

B

Buprenorphine - (Buprenorfinë)

Indikimet:

Trajtimi i pacientëve (të rriturit dhe adoleshentët mbi 16 vjeç) të varur nga opiatet (substancat narkotike); Trajtimi i dhembjes me intensitet mesatar deri të rëndë.

Dozimi:

Trajtimi i dhembjes: Të rriturit: 0.2 - 0.4 mg çdo 6 - 8 h sublingual. Fëmijët: > 6 vjeç: 37.5- 50 kg: 0.2 -0.3 mg; 25-37.5 kg: 0.1-0.2 mg; 16-25 kg: 0.1 mg. Doza aplikohet çdo 6 -8 h. Varësia në opioide: tabletat aplikohen me rrugë sublinguale. Doza fillestare: 0.8 mg – 4 mg, 1 herë në ditë. Doza max. ditore: deri 24 mg/ditë varësisht nga përgjigja gjatë trajtimit të varësisë në opioide.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në buprenorfinë ose substanca të tjera përbërëse; Sëmundjet serioze të mushkërive; Çrregullimet e rënda të funksionit të mëlçisë; Intoksikimi me alkool ose delirium tremens; shtatzënësia ose laktacioni. Fëmijët nën 16 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BUPRENORFIN ALKALOID	Tabletë nën gjuhë	8 mg	Kuti x 7 tableta; Kuti x 28 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	BUPRENORFIN ALKALOID	Tabletë nën gjuhë	2 mg	Kuti x 7 tableta; Kuti x 28 tableta	Alkaloid AD - Macedonia

B

Antitusik sintetik
R05DB13
C**Butamirate citrate (Citrat i butamiraitit)****Indikimet:**

Kolla e thatë joproductive.

Dozimi:

Fëmijët 3- 6 vjeç: 5 ml çdo 8 orë; 6 – 12 vjeç: 10 ml çdo 8 orë. Adoleshentët: 15 ml çdo 8 orë Të rriturit: 15 ml çdo 6 orë.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti ndaj butamiraitit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TUSAMOL	Shurup	7.5 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey



- Caffeine citrate - (Kafeinë citrat)
- Calcitriol - (Kalcitriol)
- Calcium carbonate, magnesium carbonate
- Calcium carbonate+cholecalciferol - (Karbonat kalciumi dhe kolekaciferol)
- Calcium Dobesilate - (Dobesilat kalciumi)
- Calcium Dobesilate combinations
- Calcium Gluconate - (Glukonat kalciumi)
- Camphor, Racemic, Methyl salicylate, Benzyl Nicotinate, Menthol, Racemic
- Candesartan - (Kandesartan)
- Candesartan, hydrochlorothiazide
- Capecitabine
- Captopril - (Kaptopril)
- Carbamazepine - (Karbamazepinë)
- Carbocisteine - (Karbocisteinë)
- Carboplatin - (Karboplatinë)
- Carvedilol - (Karvedilol)
- Cefaclor - (Cefaklor)
- Cefadroxil - (Cefadroksil)
- Cefalexin - (Cefaleksinë)
- Cefatrizina - (Cefatrizinë)
- Cefazolin - (Cefazolinë)
- Cefdinir - (Cefdiniri)
- Cefepime - (Cefepim)
- Cefixime -(Cefiksimë)
- Cefoperazone Sodium, Sulbactam Sodium - (Cefoperazon natrium, Sulbaktam natriumi)
- Cefotaxime - (Cefotaksim)
- Cefpodoxime -(Cefpodoksim)
- Cefprozil
- Ceftazidime - (Ceftazidim)
- Ceftriaxone - (Ceftriakson)
- Cefuroxime -(Cefuroksim)
- Celecoxib - (Celekoksib)
- Cetirizine - (Cetrizinë)
- Cetraria islandica tallus extractum spissum
- Cetrorelix
- Ceftuximab
- Cetylpyridinium - (Cetilpiridinë)
- Chamomile tincture (1:5), Lidocaine Hydrochloride, Macrogol Lauryl ether
- Chloramphenicol - (Kloramfenikol)
- Chloramphenicol - (Kloramfenikol)
- Chloramphenicol, Metronidazole, Nystatine, Hydrocortysone acetate

- Chloropyramine
- Chloropyramine
- Choriogonadotropin alfa
- Chorionic Gonadotrophin - (Gonadotropina korionike) human menopausal gonadotrophin
- Ciclesonide - (Ciklesonid)
- Ciclosporin
- Ciclosporin
- Cilostazol
- Cinchocaine hydrochloride and policlesulen - (Cinkokainë, polikrezulen)
- Cinnarizine - (Cinarizinë)
- Ciprofloxacin - (Ciprofloksacinë)
- Ciprofloxacin - (Ciprofloksacinë)
- Cisplatin - (Cisplatinë)
- Citalopram - (Citalopram)
- Citicoline sodium salt
- Clarithromycin - (Klaritromicinë)
- Clindamycin Hydrochloride
- Clindamycin - (Klindamicinë)
- Clindamycin Phosphate, Benzoyl Peroxide Hydrous - (Klindamicinë fosfat, Benzoil peroksid)
- Clioquinol, fluocinolone acetone
- Clobetasol - (Klobetasol)
- Clomifene citrate - (Klomifen citrat)
- Clomipramine hydrochloride - (Klomipraminë hidroklorur)
- Clonazepamum -(Klonazepam)
- Clopidogrel - (Klopidogrel)
- Clopidogrel/salicylic acid
- Clotrimazole -(Klotrimazol)
- Clotrimazole -(Klotrimazol)
- Cloxacillin - (Kloksacilinë)
- Clozapine - (Klozapinë)
- Coagulation Factor IX - (Faktori i IX i koagulimit)
- Coagulation Factor VIII - (Faktori i VIII i koagulimit)
- Colecalciferol - (Kolekalciferol)
- Combimetinib hemifumarate
- Cough preparations - (Preparatet për trajtimin e kollës)
- Crizotinib - (Krizotinib)
- Cyanocobalamin - (Cianokobalaminë)
- Cyproheptadine hydrochloride - (Ciproheptadinë hidroklorur)
- Cyproterone - (Ciproteron)
- Cyproterone acetate/ethinylloestradiol

Caffeine citrate - (Citrat i kafeinës)**Indikimet:**

Trajtimi i apnesë primare tek prematurët (të porsalindurit e parakohshëm).

Dozimi:

Regjimi i dozës së rekomanduar tek foshnjat e lindura para kohe të cilat nuk janë trajtuar më parë është një dozë prej 20 mg të kafeinës citratit për kg të peshës trupore, e administruar përmes infuzionit intravenoz të ngadalshëm në një kohëzgjatje mbi 30 minuta, duke përdorur një shiringë pompë të infuzionit ose pajisje tjetër matëse të infuzionit. Pas një intervali prej 24 orësh, doza mbajtëse prej 5 mg për kg të peshës trupore mund të administrohet përmes infuzionit të ngadalshëm intravenoz në kohëzgjatje mbi 10 minuta çdo 24 orë. Në mënyrë alternative, doza mbajtëse prej 5 mg për kg të peshës trupore mund të administrohet edhe në mënyrë orale, përmes një tubi nazogastrik çdo 24 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PEYONA	Tretësirë për infuzion, tretësirë orale	20 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Alfa Wassermann SpA -Italy

Vitaminë
A11CC04
C

C

Calcitriol - (Kalcitriol)

Indikimet:

Çrregullimet në metabolizmin e kalciumit dhe fosfateve te pacientët me osteodistrofi renale; osteoporoza postmenopauzale.

Dozimi:

Osteodistrofia renale: doza fillestare 0.25 µg në ditë ose një ditë po, një ditë jo te pacientët me nivele normale ose pak të ulura të kalciumit në plazmë, dhe nëse është e nevojshme doza mund të rritet për 0.25 µg në intervale prej 2-4 javësh. Doza e zakonshme 0.5-1 µg në ditë. Osteoporoza postmenopauzale: 0.25 µg 2 herë në ditë (të monitorohet niveli i kalciumit në plazmë dhe kreatinina).

Kundërindikimet:

Hiperkalcemia; kalcifikimi metastatik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CALCIPROX	Kapsula	0.25 mcg	Kuti x 100 kapsula	Pharmapack Technology Pty - Australia
Rp	ROCALTROL	Kapsula	0.25 mcg	Kuti x 30 kapsula	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland

Antacid
A02AD01

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Calcium carbonate, magnesium carbonate - (Karbonat i kalciumit + Karbonat i magnezit)

Indikimet:

Dispepsia.

Dozimi:

1-2 tableta të përtypen 3-4 herë në ditë pas ushqimit dhe në mbrëmje. Fëmijët mbi 12 vjeç gjysma e dozës së të rriturve.

C Kundëringikimet:
Alergjia ndaj preparatit, hipofosfatemia, porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	GastroGuard	Tableta përtpëse	680 mg + 80 mg	Kuti x 24 tableta përtpëse	Alkaloid AD - Macedonia

Suplement i kalciumit me vitaminë D A1ZAX C

Calcium carbonate+cholecalciferol - (Karbonat kalciumi dhe kolekaciferol)

Indikimet:

Korrektim i mungesës së kalciumit dhe vitaminës D tek të moshuarit.

Dozimi:

Të rriturit dhe të moshuarit: 1 tabletë shkumëzuese në ditë për përdorim oral.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në substancat aktive ose përbërësit e tjerë të produktit; Hiperkalcemia (>10.5 mg/dl), hiperkalciuria (300 mg ose 7.5 mmol/24 orë), insuficienca e rëndë renale, gurët në veshka, litiiza e kalciumit, kalcifikimi i indeve, imobilizimi i zgjatur i përcjellur me hiperkalciuri dhe/ose hiperkalcemi; Hipervitaminaza D.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	IDEOS	Tableta përtpëse	500 mg+400 IU	Kuti x 30 tableta përtpëse	Innothera Group-Innotech - France
OTC	CALCILAC BT	Tableta shkumëzuese	1000 mg+880 IU	Kuti x 20 tableta shkumëzuese	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Vazoprotektor
C05BX01
C

C

Calcium Dobesilate - (Dobesilat kalciumi)

Indikimet:

Kapilaropati e retinës dhe konjunktivës, çrregullime arterovenoze, sindroma hemorroidale, fragjilitet i kapilarëve.

Dozimi:

3 herë në ditë nga 500 mg pas ushqimit.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj dobesimalit të kalciumit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DOXILEK®	Kapsula	500mg	Kuti x 30 kapsula	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia
Rp	MODET	Film tableta të mbështjellura	1000mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii AS - Turkey

Antihemorroidal
C05BX51

Tremujori i parë i shtatzënisë

Calcium Dobesilate combinations - (Kombinimet e dobesimalit të kalciumit)

Indikimet:

Hemorroide të jashtme, pruritus ani, trombozë akute e hemorroideve, fisura anale, hemorroide gjatë shtatzënisë, mjekim para dhe pas operimit të hemorroideve.

Dozimi:

Disa herë në ditë të lyhet me anën e aplikatorit, vendoset thellë në rektum.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të përgatesës, tremujori i parë i shtatzënisë.

C

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MODOLEX	Pomadë	(40+20) mg/g	Kuti x 1 tubetë x 30 g x 1 aplikator	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany

Suplemente minerale A12AA03

C

Calcium Gluconate - (Glukonat kalciumi)

Indikimet:

Mungesa e kalciumit.

Dozimi:

Fëmijët 1-3 herë në ditë nga 3 ml. Të rriturit 1-3 herë në ditë nga 10 ml.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Calciumgluconat 10% B.Braun injektionslösung	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti x 20 ampula x 10 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany
Rp	Calcium " Fresenius"	Tretësirë për injeksion dhe infuzion	10%	Kuti x 5 ampula x 10 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria

Produkte lokale për dhimbjet në muskuj dhe nyje
MO2AA01
 N - FDA nuk e ka klasifikuar barin

C

**Camphor, Methyl salicylate, Benzyl Nicotinate, Menthol -
 (Kamfor+ metil salicilat+ benzil nikotinat,+mentol)**

Indikimet:

Qetësimi i dhimbjeve në sëmundjet kronike degjenerative reumatizmale, lumbago, ishias, neuralgji, në lëndimet e lehta sportive që nuk janë të përcjellura me dëmtim të lëkurës.

Dozimi:

3-4 herë të lyhet në shtresë të hollë vendi i sëmurë.

Kundërindikimet:

Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	KAMFART®	Krem	(20+10+10+10) mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Bosnalijek d.d. -Bosnia and Herzegovina

Antagonist i angiotenzinës II

C09CA06

C tremujori i 1-rë; D tremujori i 2-të dhe 3-të

Candesartan cilexetil - (Kandesartan cileksetil)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit arterial; Insuficiencës së zembrës me funksion të çrregulluar të funksionit sistolik të ventrikulit të majtë (fraksioni ejektues <40%); Trajtimi i pacientëve të cilët ACE inhibitorët nuk tolerohen.

Dozimi:

Trajtimi HTA: 8 – 16 mg/ 1 herë në ditë, nëse doza nuk është e mjaftueshme pas 4 javësh doza mund të rritet në 32 mg/ditë; Insuficienca e zembrës: doza fillestare 4 mg, pastaj doza titrohet duke e dyfishuar dozën në interval së paku 2 javësh deri në dozën 32 mg një herë në ditë.

C Kundëringim:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; shtatëzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AYRA-SANOVEL	Tableta	8 mg	Kuti x 28 tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	AYRA-SANOVEL	Tableta	16 mg	Kuti x 28 tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	CARDESART	Tableta	32 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	CARDESART	Tableta	8 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	CARDESART	Tableta	16 mg	Kuti x 30 tableta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp	XALEC	Tableta	16 mg	Kuti x 28 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	XALEC	Tableta	8 mg	Kuti x 28 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	XALEC	Tableta	4 mg	Kuti x 28 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia

Antagonist i angiotenzinës II dhe diuretik**C09DA06****D****Candesartan, hydrochlorothiazide - (Kandesartan + Hidroklorotiazid)****Indikimet:**

Trajtimi i hipertensionit primar në pacientët e rritur tek të cilët presioni i gjakut nuk kontrollohet në mënyrë optimale me monoterapi me kandesartan cileksetil ose me hidroklorotiazid.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e Kandesartanit me Hidroklorotiazid është një tabletë një herë në ditë. Rekomandohet titrimi i dozës me komponentët individual (Kandesartan dhe Hidroklorotiazid). Kur është klinikisht e përshtatshme mund të konsiderohet ndryshimi direkt nga monoterapia në Kandesartanit me Hidroklorotiazid. Rekomandohet titrimi i dozës së Kandesartanit kur kalohet monoterapia me Hidroklorotiazid. Kandesartani me Hidroklorotiazid mund të administrohet në pacientët tek të cilët presioni i gjakut nuk

kontrollohet në mënyrë optimale me monoterapi me Kandesartan cileksetil ose me Hidroklorotiazid ose me Kandesartan me Hidroklorotiazid në doza të vogla.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat aktive ose në ndonjërin nga lëndët ndihmëse ose në substancat aktive që derivojnë nga sulfonamidet. Hidroklorotiazidi është substancë aktive që derivon nga sulfonamidet; Tremujori i dytë dhe i tretë i shtatzënisë; çrregullimi i rëndë renal (klirensi i kreatinës < 30 ml/min/1.73 m² BSA- sipërfaqe trupore); çrregullimi i rëndë hepatic dhe/ose kolestaza; Hipokalemia refraktore dhe hiperkalcemia; Gihti (podagra).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CANDESARCOMP	Tableta	8 mg + 12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	CANDESARCOMP	Tableta	16 mg + 12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	XALEC™ HCT	Tableta	8 mg + 12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	XALEC™ HCT	Tableta	16 mg + 12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia

Antineoplastik nga grupi i analogëve të pirimidinës

L01BC06

D

Capecitabine (Kapecitabinë)

Indikimet:

Trajtimi i kancerit të avancuar të kollonit pas operimit, si monoterapi apo e kombinuar, për trajtimin e kancerit kolorektal si dhe për trajtimin e kancerit gastric e kombinuar me preparate me bazë të platinës. Kapecitabina është, po ashtu, e licencuar si ndihmës pas kirurgjisë të karcinoma e kollonit Dukës C. Me docetaksel administrohet të karcinoma mammae e avancuar pas dështimit me antraciklina.

Dozimi:

Kanceri i kolonit i fazës III pas operimit; të rriturit mbi 18 vjeç 1.25 g/m², dy herë në ditë për 14 ditë e përcjellë me trajtimin tjetër pas 7 ditësh si cikle 3- javore duke

C i dhënë gjithsej 8 cikle. Kanceri metastatik kolorektal si monoterapi, të rriturit mbi 18 vjeç 1.25g/m², 2 herë në ditë për 14 ditë, ciklet tjera të përcjella pas 7 dite. Kanceri metastatik kolorektal si terapi e kombinuar, të rriturit mbi 18 vjeç 0.8-1 g/m², dy herë në ditë për 14 ditë, trajtimet e tjera të përcjella pas 7 dite, apo 625 mg/m², dy herë në ditë e dhënë në vazhdimësi. Karcinoma e avancuar gastrike: në kombinim me terapi me bazë platine, të rriturit mbi 18 vjeç, 0.8 - 1 g/m², dy herë në ditë për 14 ditë, trajtimet tjera të përcjella pas 7 dite, apo 625 mg/m², dy herë në ditë e dhënë në vazhdimësi. Karcinoma e gjirit e avancuar apo metastatike si monoterapi apo e kombinuar me docetaksel, të rriturit mbi 18 vjeç 1.25 g/m², dy herë në ditë për 14 ditë, trajtimet e tjera përcillen pas 7 dite.

Kundërindikimet:

Çrregullimet hepatiche; Shtatzënësia; Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ECANSYA	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d.- Slovenia, Accord Healthcare Limited, UK, Pharmacare Premium Ltd -Malta
Rp	ECANSYA	Film tableta të mbështjellura	300 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d.- Slovenia, Accord Healthcare Limited, UK, Pharmacare Premium Ltd -Malta
Rp	ECANSYA	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; 1 x 60 film tableta të mbështjellura; 1 x 120 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d.- Slovenia, Accord Healthcare Limited, UK, Pharmacare Premium Ltd -Malta
Rp	KAPETRAL 150	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	KAPETRAL 500	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	XELCIP	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Cipla (EU) Limited - United Kingdom
Rp	XELCIP	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Cipla (EU) Limited - United Kingdom
Rp	XELODA	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Roche Pharma AG - Germany
Rp	XELODA	Film tableta të mbështjellura	300 mg	Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Roche Pharma AG - Germany

ACE inhibitor
C09AA01
D

C

Captopril - (Kaptopril)

Indikimet:

Hipertensioni arterial i lehtë dhe i moderuar, si terapi e vetme apo së bashku me terapi tiazidike. Trajtimi i hipertensionit të rëndë kur terapia tjetër ka dështuar. Insuficienca e zembrës me disfunktionin e ventrikulit të majtë, pas infarktit të miokardit.

Dozimi:

Hipertensioni arterial: si terapi e vetme fillimisht 2 x 12.5 mg, nëse përdoret së bashku me diuretik fillimisht 6.25 mg dy herë në ditë (njëra dozë para gjumit), doza e zakonshme mbajtëse 50 mg 2 herë në ditë (rrallë 3 herë në ditë te hipertensioni i rëndë): insuficienca e zembrës, doza fillestare 6.25 mg-12.5 mg 2-3 herë në ditë nën mbikëqyrje medicinale, doza rritet gradualisht me intervale dy javore deri në max. 150 mg në ditë, e ndarë në disa doza në ditë, nëse tolerohet: profilaksa pas infarktit të miokardit: doza fillestare 6.25 mg në ditë, mjekimi fillon pas ditës së tretë të infarktit dhe rritet gradualisht, por jo më tepër se 150 mg në ditë në doza të ndara ditore nëse tolerohet: Nefropatia diabetike: 75-100 mg në ditë, e ndarë në disa doza ditore, nëse ende duhet të ulet shtypja e gjakut, atëherë mund të përdoren antihipertensivë të tjerë njëkohësisht me kaptopril. Te disfunkcioni renal i rëndë jepen 12.5 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ACE inhibitorë, shtatzënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CAPTOPRIL SOPHARMA	Tableta	25 mg	Kuti x 40 tableta	Sopharma PLC - Bulgaria
Rp	KATOPIL	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Magistra C&C - Romania
Rp	RILCAPTON	Tableta	25 mg	Kuti x 20 tableta ; Shishe x 100 tableta; Shishe x 500 tableta	Medochemia Ltd - Cyprus

Carbamazapine - (Karbamazepinë)

Indikimet:

Konvulsionet toniko-klonike parciale apo të gjeneralizuara, konvulsionet toniko-klonike të gjeneralizuara primare, neuralgjia trigeminale, profilaksa e çrregullimeve bipolare, te të cilat nuk ka pasur efekt litiumi.

Dozimi:

Oral: te epilepsia fillimisht 100 - 200 mg 1-2 herë në ditë, e rritur gradualisht deri në dozën e zakonshme 0.4- 1.2 g në ditë në doza të ndara, në disa raste 1.6 - 2 g në ditë mund të nevojiten. Te të moshuarit doza inicuese reduktohet. Te fëmijët deri 1 vjeç doza ditore 100- 200 mg, fëmijët 1-5 vjeç 200-400 mg, 5-10 vjeç 400-600 mg, 10-15 vjeç 0.4-1g. Neuralgjia trigeminale fillimisht 100 mg 1-2 herë në ditë (te disa pacientë nevojitet doza fillestare më e lartë), e rritur gradualisht varësisht nga reagimi i barit , doza e zakonshme 200 mg 3-4 herë në ditë dhe te disa pacientë edhe deri në 1.6 g në ditë. Profillaksa e çrregullimeve bipolare te të cilat nuk ka reaguar Litiumi, fillimisht 400 mg në ditë, në doza të ndara, e rritur deri në kontrollin e simptomave. Doza e zakonshme 400-600 mg në ditë, max. 1.6 g.

Kundërindikimet:

Porfiria akute, histori e depresionit të palcës kockore.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CARBAMAZAPIN 200 - 1A Pharma	Tableta	200 mg	Kuti x 50 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	CARBAMAZAPIN 400 ret - 1A Pharma	Tableta me lirim të ngadalësuar	400 mg	Kuti x 50 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	CARBAMAZEPINE 200	Tableta	200 mg	Kuti x 50 tableta	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	CARBAMAZEPINE 400R	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 tableta	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	KARBAMAZAPINE	Tableta	500 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sh.a. - Albania

Rp	TAVER	Tableta	200 mg	Kuti x 50 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	TEGRETOL®	Tableta	200 mg	Kuti x 200 tableta	Novartis Pharma AG - Switzerland
Rp	TEGRETOL 2%	Suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x100 ml	Novartis Pharma S.A,S - France
Rp	TEGRETOL CR 400	Tableta me lirim të kontrolluar	400 mg	Kuti x 30 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland, Novartis Farma S.p.A - Italy
Rp	TEGRETOL®	Tableta	200 mg	Kuti x 50 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland, Novartis Farma S.p.A - Italy

Mukolitik R05CB03

C

Carbocisteine - (Karbocisteinë)

Indikimet:

Ulja e viskozitetit të sekretit te sëmundjet kronike obstruktive.

Dozimi:

Të rriturit, fillimisht 750 mg, çdo 8 orë, pastaj doza redukohet pasi gjendja të përmirësohet. Fëmijët 2 - 5 vjeç, 62.5 - 125 mg, 4 herë në ditë, fëmijët 5-12 vjeç, 250 mg 3 herë në ditë.

Kundëindikimet:

Ulçera peptike aktive.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BRONCHOBOS	Kapsula	375 mg	Kuti x 30 kapsula	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	BRONLES®	Shurup për fëmijë	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	BRONLES DIRECT	Tretësirë orale	750 mg/10 ml	Kuti x 15 qeska x 10 ml	Alkaloid AD - Macedonia

C

Rp	BRONLES®	Kapsula të forta	375 mg	Kuti x 30 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	BRONLES®	Shurup	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CARBO-CISTEINA FRANCIA	Shurup	750 mg/15 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biolgica S.r.l - Italty
Rp	MUCODYNE	Shurup	50 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Hemofarm AD - Serbia
Rp	MUCODYNE	Shurup	25 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Hemofarm AD - Serbia
Rp	MUCODYNE	Kapsula të forta	375 mg	Kuti x 30 kapsula	Hemofarm AD - Serbia
Rp	MUKOLITINE A 5%	Shurup	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Profarma Sha. - Albania
Rp	MUKOLITINE P 2%	Shurup	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Profarma Sha. - Albania

Antineoplastik nga grupi i preparateve të platinës

L01XA02

D

Carboplatin - (Karboplatinë)

Indikimet:

Karboplatina përdoret shumë në trajtimin e kancerit të avancuar të ovarëve dhe kancerit të mushkërive. Administrohet në mënyrë intravenoze.

Dozimi:

Administrimi IV: 400 mg/m², doza nuk duhet të administrohet më shpesh se çdo 4 javë. Dozat pasuese duhet adaptuar duke bazuar në numrin e leukociteve dhe trombociteve.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Shtatzënia dhe laktacioni; hipersensitivitet ndaj preparateve tjera të platinës; depresioni i rëndë i palcës kockore; gjakderdhjet sinjifikante; Kompleti i gjilpërave dhe seteve të infuzionit që përmbajnë alumin.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CARBOPLATIN KABI	Koncentrat për tretësirë për infuzion	10 mg/ml	Kuti x 1 flakon (450 mg/45 ml) x 45 ml,	Fresenius Kabi Oncology Plc - United Kingdom

Alfa dhe beta bllokues
C07AG02
C

C

Carvedilol - (Karvedilol)

Indikimet:

Hipertensioni, Angina, terapi shtesë me diuretikë, digoxin, apo ACE inhibitor pamjaftueshmërinë kronike simptomatike të zezrës.

Dozimi:

Hipertensioni: doza fillestare 12.5 mg në ditë, pastaj pas dy ditësh 25 mg një herë në ditë, doza mund të rritet në intervale jo më të vogla se dyjavore deri në max. 50 mg në ditë, si një dozë e vetme apo e ndarë në disa doza. Te të moshuarit doza prej 12.5 mg mund të japë rezultate të kënaqshme: Te angina pectoris: doza fillestare 12.5 mg në ditë, kurse pas dy ditësh 2 x 25 mg në ditë: Te insuficienca kronike e zezrës: fillimisht 3.125 mg 2 herë në ditë, pastaj 6.25 mg 2 herë në ditë, vazhdon me 12.5 mg 2 herë në ditë dhe deri në 25 mg 2 herë në ditë. Doza mund të rritet në dozën maksimale të lejuar 25 mg dy herë në ditë te pacientët me pamjaftueshmëri të rëndë të zezrës apo peshë trupore më pak se 85 kg apo 50 mg dy herë në ditë te pacientët me mbi 85 kg peshë trupore.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Astma bronkiale; Blloku AV i shkallës II ose III; Sindromi i sinusit të sëmurë; Bradikardia e rëndë; Insuficienca e mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BIOCARD	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	Niche Generics Limited - UK
Rp	BIOCARD	Tableta	12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Niche Generics Limited - UK
Rp	BIOCARD	Tableta	25 mg	Kuti x 28 tableta	Niche Generics Limited - UK
Rp	BIOCARD	Tableta	3.125 mg	Kuti x 28 tableta	Niche Generics Limited - UK
Rp	CARVEDILEN	Film tableta të mbështjellura	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	Specifar S.A. - Greece

C	Rp	CARVEDILEN	Film tableta të mbështjellura	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Specifar S.A. - Greece
	Rp	CARVEDILOL ACIS 12.5mg	Tableta	12.5 mg	Kuti x 100 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
	Rp	CARVEDILOL ACIS 25MG	Tableta	25 mg	Kuti x 100 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
	Rp	CARVEDILOL ACIS@12.5mg	Tableta	12.5 mg	Kuti x 50 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
	Rp	CARVEDILOL ACIS@25mg	Tableta	25 mg	Kuti x 50 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
	Rp	CARVEDILOL ATID 12.5mg tab	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
	Rp	CARVEDILOL ATID 25mg tab	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
	Rp	CARVEDILOL ATID 6.25mg tab	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
	Rp	CARVEDILOL GENERICON	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
	Rp	CARVEDILOL GENERICON	Film tableta të mbështjellura	6.25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
	Rp	CARVEDILOL GENERICON	Film tableta të mbështjellura	12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
	Rp	CARVEDILOL LEK	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Salutas Pharma gmbh - Germany
	Rp	CARVEDILOL LEK	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	Salutas Pharma gmbh - Germany
	Rp	CARVEDILOL LEK	Tableta	3.125 mg	Kuti x 30 tableta	Salutas Pharma gmbh - Germany
	Rp	CARVEDILOL LEK	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Salutas Pharma gmbh - Germany
	Rp	CARVEDILOLO FG 25MG	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Instituto biochimico Italiano - Italy
	Rp	CARVEDILOLO FG 6.25MG	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	Instituto biochimico Italiano - Italy

Rp	CARVELOL	Tableta	3.125 mg	Kuti x 30 tableta	Farmavita d.o.o - Bosnia and Herzegovina
Rp	CARVELOL	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Farmavita d.o.o - Bosnia and Herzegovina
Rp	CARVELOL	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	Farmavita d.o.o - Bosnia and Herzegovina
Rp	CARVELOL	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Farmavita d.o.o - Bosnia and Herzegovina
Rp	CARVETREND	Tableta	25 mg	Kuti x 28 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	CARVETREND	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	CARVILEX	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	Balkan Pharma-Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp	CARVILEX	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Balkan Pharma-Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp	CARVILEX	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Balkan Pharma-Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp	CORONIS	Tableta	12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	CORONIS	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	CORYOL ®	Tableta	12.5 mg	Kuti x 28 tableta	KRKA d.d. - Slovenia
Rp	CORYOL ®	Tableta	25 mg	Kuti x 28 tableta	KRKA d.d. - Slovenia
Rp	CORYOL ®	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	KRKA d.d. - Slovenia
Rp	CURCIX	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	Special Products line - Italy
Rp	CURCIX	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Special Products line - Italy
Rp	DILATREND	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	F.Hoffman –La Roche Ltd - Switzerland
Rp	DILATREND	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	F.Hoffman –La Roche Ltd - Switzerland
Rp	DILATREND	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	F.Hoffman –La Roche Ltd - Switzerland
Rp	GLADYCOR 12.5mg	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Antibiotice SA - Romania

C	Rp	GLADYCOR 6.25mg	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	Antibiotice SA - Ro- mania
	Rp	KARVIDIL	Tableta	6.25 mg	Kuti x 28 tableta	AS.Grindeks - Latvia
	Rp	KARVIDIL	Tableta	25 mg	Kuti x 28 tableta	AS.Grindeks - Latvia
	Rp	KARVIDIL	Tableta	12.5 mg	Kuti x 28 tableta	AS.Grindeks - Latvia
	Rp	PROCARD	Tableta	6.25 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm"- Re- public of Kosovo
	Rp	PROCARD	Tableta	25 mg	Kuti x 28 tableta	N.P.T"Trepharm"- Re- public of Kosovo
	Rp	PROCARD	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm"- Re- public of Kosovo

Cefalosporinë e gjeneratës së dytë

J01DC04

B

Cefaclor - (Cefaklor)

Indikimet:

Për infeksionet e shkaktuara nga bakteret gram-pozitive dhe gram-negative sensitive.

Dozimi:

Oral, 250 mg çdo 8 orë, te infeksionet e rënda doza dyfishohet deri në max. 4 g në ditë; Fëmijët mbi 1 muaj, 20 mg/kg në ditë, në tri doza të ndara, doza mund të dyfishohet te infeksionet e rënda deri në max. 1 g në ditë. Ose fëmijët 1 muaj deri 1 vjeç, 62.5 mg çdo 8 orë; Fëmijët 1 - 5 vjeç, 125 mg çdo 8 orë; mbi 5 vjeç, 250 mg çdo 8 orë, te infeksionet e rënda - doza dyfishohet.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CEC	Pluhur për sus- pension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Salutas Pharma GmbH - Germany,
Rp	CEC Forte	Pluhur për sus- pension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Salutas Pharma GmbH - Germany,

Rp	CECLOR	Granula për suspension oral	125 mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Fact Farmaceutici S.p.A - Italy
Rp	CECLOR	Granula për suspension oral	250 mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 75 ml	Fact Farmaceutici S.p.A - Italy
Rp	CECLOR MR	Tableta me lirim të ngadalësuar	500 mg	Kuti x 10 tableta me lirim të ngadalësuar	Fact Farmaceutici S.p.A, - Italy
Rp	CEFACLOR 500	Kapsula	500 mg	Kuti x 10 kapsula	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	CEFACLOR ALKALOID ®	Granula për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CEFACLOR ALKALOID ®	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CEFACLOR ALKALOID ®	Kapsula	500 mg	Kuti x 1 shishe qelqi x 16 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CEFACLO-Rr®acis 1000mg Brause-Tabletten	Tableta shkumëzuese	1000 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	KLIACEF	Tableta për tretësirë orale	500 mg	Kuti x 8 tableta për tretësirë orale	Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biolgica S.r.l - Italy
Rp	KLIACEF	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Facta Farmaceutici, SpA - Italy
Rp	TREKLOR	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	N.P.T."Trepfarm"- Republic of Kosovo
Rp	TREKLOR	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T."Trepfarm"- Republic of Kosovo
Rp	TREKLOR	Kapsula	250 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T."Trepfarm"- Republic of Kosovo
Rp	TREKLOR	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T."Trepfarm"- Republic of Kosovo
Rp	TRECLOR	Granula për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	N.P.T."Trepfarm"- Republic of Kosovo
Rp	VALECLOR	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biolgica S.r.l - Italy

C

Cefadroxil - (Cefadroksil)**Indikimet:**

Për infeksionet e shkaktuara nga bakteret gram-pozitive dhe gram- negative sensitive.

Dozimi:

Pacientët mbi 40 kg, 0.5 -1 g dy herë në ditë; Infeksionet e lëkurës, të indeve të buta apo infeksionet e lehta të traktit urinar, 1 g në ditë. Fëmijët nën 1 vjeç, 25 mg/kg në ditë në disa doza të ndara, 1-6 vjeç, 250 mg dy herë në ditë, mbi 6 vjeç, 500 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	VALDOCEF®	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	VALDOCEF®	Kapsula të forta	500 mg	Kuti x 16 kapsula të forta	Alkaloid AD - Macedonia

Cefalosporinë e gjeneratës së parë

J01DB01

A

C

Cefalexin - (Cefaleksinë)

Indikimet:

Për infeksionet e shkaktuara nga bakteret gram- pozitive dhe gram- negative sensitive.

Dozimi:

Të rriturit, 250 mg çdo 6 orë ose 500 mg çdo 8-12 orë, te infeksionet e rënda doza mund të rritet në 1-1.5 g çdo 6-8 orë. Fëmijët 25 mg/kg në doza të ndara, te infeksionet e rënda doza dyfishohet për deri në max. 100 mg/kg në ditë. Fëmijët nën 1 vjeç, 125 mg çdo 12 orë, 1-5 vjeç, 125 mg çdo 8 orë kurse 5-12 vjeç, 250 mg çdo 8 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CEF	Film tableta	1g	Kuti x 10 film tableta	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEFALEXIN ALKALOID ®	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CEFALEXIN ALKALOID ®	Pluhur për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	MEDOLEXIN 500MG	Kapsula	500 mg	Kuti x 16 kapsula; Kuti x 20 kapsula	Medochemia Ltd - Cyprus
Rp	CEF	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEF	Kapsula të forta xhelatinoze	250 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEF	Kapsula të forta xhelatinoze	500 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEFALEXIN	Pluhur per suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	CEFALEXIN	Kapsula të forta xhelatinoze	500 mg	Kuti x 16 kapsula	Remedica Ltd - Cyprus

C

Cefalosporinë
J01DB07
B

Cefatrizina - (Cefatrizinë)

Indikimet:

Infeksionet e traktit respirator, infeksionet e lehta dhe mesatare të lëkurës dhe të indeve të buta, otitis media, sinusiti.

Dozimi:

Të rriturit: 500 mg dy herë në ditë. Fëmijët: Doza e zakonshme 20-40 mg/kg e ndarë në dy doza ditore, infeksionet e rënda deri 75 mg/kg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRIZINA	Kapsula	500 mg	Kuti x 8 kapsula	Francia Farmaceutici Industria S.r.l. - Italy

Cefalosporinë e gjeneratës së parë
J01DB04
B

Cefazolin - (Cefazolinë)

Indikimet:

Profilaksa paraoperative, infeksionet e traktit respirator, infeksionet e lëkurës dhe të indeve të buta, eshtrave, septikemia, endokarditi.

Dozimi:

Të rriturit: 250 mg intramuskular ose intravenoz çdo 8 orë. Doza maksimale 12 g në ditë në rastet e rënda. Fëmijët mbi 1 muaj, 25-50 mg/kg në ditë intramuskular ose intravenoz në tri ose katër doza të ndara. Te rastet e rënda dozimi mund të rritet deri në 100 mg/kg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Cefazolin AFT	Pluhur për injeksion	1g	Kuti x 5 flakona x 1g	Qilu Antibiotics Pharmaceuticals Co Ltd - China
Rp	Cezol	Pluhur për tretësirë për injeksion	1g	Kuti x 1 flakon 1g x 1 ampulë me diluent	Deva Holding A.S - Turkey
Rp	Cezolin®	Pluhur për tretësirë për injeksion	1g	Kuti x 1 flakon x 1g	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina
Rp	IESPOR	Pluhur për tretësirë për injeksion	1g	Kuti x 1 flakon 1g x 1 ampulë me diluent	I.E Ulagay Ilac Sanayii TURK - Turkey
Rp	SEFAZOL	Pluhur për tretësirë për injeksion IM/IV	1g	Kuti x 20 flakona x 1g	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	ZEPILEN	Pluhur për injeksion	1000 mg	Kuti x 10 ampula x 1000 mg; Kuti x 20 ampula x 1000 mg	Medochemie Ltd - Cyprus

Cefalosporinë J01DD15

C

Cefdinir - (Cefdiniri)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e një spektri të gjerë të infeksioneve bakteriale si: pneumonia, bronkiti, sinusiti, tonziliti dhe infeksionet e strukturave të lëkurës tek të rriturit dhe adoleshentët.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e suspensionit oral për trajtimin e infeksioneve tek të rriturit dhe të rinjtë mbi 13 vjeç: Pneumonia: Doza ditore 300 mg në ditë (për dhjetë ditë). Infeksionet e tjera: 600 mg në ditë për dhjetë ditë në një dozë ose në dy doza të ndara ditore. Doza e rekomanduar e suspensionit oral për trajtimin e infeksioneve tek fëmijët: Doza ditore tek fëmijët prej moshës 6 muaj deri 12 vjeç është 14 mg/kg, maksimum 600 mg në ditë. Infeksioni akut bakterial i veshit të mesëm, faringiti dhe tonzilliti: rekomandohet 7mg/kg (çdo 12 orë) për 5-10 ditë ose si një dozë e vetme ditore 14 mg/kg për 10 ditë. Sinusiti akut: rekomandohet 7 mg/kg (çdo 12 orë) për 10 ditë ose si një dozë e

Cvetme ditore 14 mg/kg për 10 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj cefalosporinave, substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CEFTINEX	Pluhur për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	CEMPES - SANOVEL	Kapsula	300 mg	Kuti x 20 kapsula	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	CEMPES - SANOVEL	Pluhur për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	CEMPES - SANOVEL	Pluhur për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey

Cefalosporinë e gjeneratës së katërt

J01DE01

B

Cefepime - (Cefepim)

Indikimet:

Pneumonia e formës mesatare deri në të rëndë nga *S. pneumoniae*, *P. aeruginosa*, *K. pneumoniae*, ose *Enterobacter*. Terapi empirike te pacientët febrilë neutropenikë. Infeksionet urinare të komplikuara dhe jo të komplikuara të formës së lehtë deri mesatare, duke përfshirë pyelonephritis, nga *E. coli* or *K. pneumoniae*; Infeksionet urinare të komplikuara dhe jo të komplikuara të formës së rëndë, duke përfshirë pyelonephritis, nga *E. coli* or *K. pneumoniae*; Infeksionet e lëkurës dhe strukturave të lëkurës të pakomplikuara të formës mesatare deri në të rëndë nga *S. aureus* or *S. pyogenes*; Infeksionet e komplikuara intra-abdominale (në kombinim me Metronidazol) nga *E. coli*, viridans group streptococci, *P. aeruginosa*, *K. pneumoniae*, *Enterobacter species*, ose *B. fragilis*.

Dozimi:

Pneumonia e formës mesatare deri në të rëndë nga *S. pneumoniae*, *P. aeruginosa*, *K. pneumoniae*, ose *Enterobacter*: 1 – 2 g intravenoz, çdo 12 orë, për 10 ditë. Terapi empirike te pacientët febril neutropenik: 2 g intravenoz, çdo 8 orë, për 7 ditë. Infeksionet urinare të komplikuara dhe jo të komplikuara të formës së lehtë deri mesatare, duke përfshirë pyelonephritis, nga *E. coli* or *K.*

pneumonia: 0.5 - 1 g intravenoz, çdo 12 orë, për 7 - 10 ditë. Infeksionet urinare të komplikuara dhe jo të komplikuara të formës së rëndë, duke përfshirë pyelonephritis, nga E. coli or K. pneumonia: 2 g intravenoz, çdo 12 orë, për 10 ditë. Infeksionet e lëkurës dhe të strukturave të lëkurës të pakomplikuara të formës mesatare deri në të rëndë nga S. aureus or S. pyogenes: 2 g intravenoz, çdo 12 orë, për 10 ditë. Infeksionet e komplikuara intra-abdominale (në kombinim me Metronidazol) nga E. coli, viridans group streptococci, P. aeruginosa, K. pneumoniae, Enterobacter species, ose B. fragilis: 2 g intravenoz, çdo 12 orë, për 7 ditë. Fëmijët deri në 40 kg: Infeksionet urinare të komplikuara dhe jo të komplikuara (duke përfshirë pyelonephritis) është 50 mg/ kg dozë, e administruar çdo 12 orë, respektivisht 50 mg/kg doze, çdo 8 orë (te pacientët febril neutropenik), për periudha ditore si te të rriturit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ROXIPIME	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë me solvent	Pharmavision Pharmaceuticals - Turkey

Cefalosporinë e gjeneratës së tretë

J01DD08

B

Cefixime - (Cefiksimë)

Indikimet:

Infeksionet akute të shkaktuara nga bakteret gram- pozitive dhe gram-negative sensitive.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 10 vjeç, 200 - 400 mg në ditë në 1-2 doza; Fëmijët mbi 6 muajsh, 8 mg/kg në ditë në 1-2 doza, ose 6 muajsh deri 1 vjeç, 75 mg në ditë; 1-4 vjeç, 100 mg në ditë; 5-10 vjeç, 200 mg në ditë; Gonorrëa, 400 mg si dozë e vetme.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

C

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CEFEXEL	Tableta	400 mg	Kuti x 5 tableta	N.P.T" Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEFEXEL	Tableta	400 mg	Kuti x 10 tableta	N.P.T" Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEFEXEL	Pluhur për tretësirë orale	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	N.P.T" Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	CEFIXIM LEK®	Granula për suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Sandoz GmbH - Austria
Rp	CEFIXIM LEK®	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 6 film tableta të mbështjellura	Sandoz GmbH - Austria
Rp	FIXEF	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 5 film tableta të mbështjellura; Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.Sa.- Turkey
Rp	NEOCEF	Tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 8 tableta të mbështjellura	Laboratories Atral S.A - Portugal
Rp	NEOCEF	Pluhur për tretësirë orale	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Laboratories Atral S.A - Portugal
Rp	PANCEF®	Film tableta të mbështjellura	400mg	Kuti x 5 tableta; Kuti x 10 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	PANCEF®	Pluhur për tretësirë orale	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml; 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ZIMAKS	Pluhur për suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 50 ml; 1 shishe x 100 ml	Pharmavision Pharmaceuticals - Turkey
Rp	ZIMAKS	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 5 film tableta të mbështjellura; Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Pharmavision Pharmaceuticals - Turkey

Cefalosporinë e gjeneratës së tretë

J01DD62

B

C

Cefoperazone Sodium, Sulbactam Sodium - (Cefoperazon natrium, Sulbaktam natriumi)

Indikimet:

Cefoperazoni dhe sulbaktami indikohen apo përdoren për trajtimin e infeksioneve të mëposhtme të shkaktuara nga mikroorganizmat e ndjeshëm: Infeksione të traktit respirator (të rrugëve të sipërme dhe të poshtme); Infeksionet e traktit urinar (të rrugëve të sipërme dhe të poshtme); peritonit, holecistiti, kolangiti dhe infeksione të tjera abdominale; Septikemia; Meningjiti; Infeksionet e lëkurës dhe indeve; Infeksionet e eshtrave dhe nyjave; Sëmundjet inflamatore të pelvikut, Endometriti, Gonorrea dhe infeksionet e tjera të traktit gjenital.

Dozimi:

Të rriturit: Doza e zakonshme e kombinuar tek të rriturit është 2 deri në 4 g / ditë (p.sh., 1-2 g / ditë cefoperazon dhe sulbaktam) jepet në mënyrë IV ose IM në doza të barabarta çdo 12 orë. Në infeksione të rënda, doza ditore mund të rritet deri në 8g (d.m.th, 4g/ditë prej secilës substancë (cefoperazon dhe sulbaktam), jepet në mënyrë IV në doza të ndara në mënyrë të barabartë në çdo 12 orë. Doza maksimale ditore e rekomanduar e sulbaktamit është 4g (8g e kombinuar). Fëmijët: Doza e zakonshme tek fëmijët është 40-80mg/kg / ditë (20 deri në 40 mg / kg / ditë prej secilës substancë cefoperazon dhe sulbaktam) çdo gjashtë deri në dymbëdhjetë orë. Në infeksionet e rënda, këto doza mund të rriten deri në 240 mg / kg / ditë (160 mg / kg / ditë veprim i cefoperazonit). Doza duhet të administrohet në dy deri katër doza të ndara në mënyrë të barabartë. Përdorimi tek neonatët: Tek të porsalindurit në javën e parë të jetës, bari duhet të jepet çdo 12 orë. Doza maksimale ditore e sulbaktamit në pediatri nuk duhet të kalojë 80 mg / kg / ditë.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet tek pacientët me hipersensitivitet të njohur ndaj penicilinae, sulbaktamit, cefoperazonit, apo në ndonjë prej cefalosporinae.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PRIMASEF	Pluhur për tretësisirë për injeksion	2 g	Kuti x 1 flakon x 1 diluent	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S- Turkey

Cefotaxime - (Cefotaksim)

Indikimet:

Infeksionet akute të shkaktuara nga bakteret gram- pozitive dhe gram-negative: antibio-profillaksë kirurgjike, gonorrea; Haemophilus meningitidis; epiglottitidis.

Dozimi:

1 g çdo 12 orë e administruar me injeksion intramuskular ose intravenoz apo edhe infuzion intravenoz, te infeksionet e rënda, p.sh. te meningjiti, doza mund të rritet deri në 8 g në ditë, e ndarë në katër doza ditore (në disa raste mund te nevojiten doza edhe më të larta deri në 12 g në ditë, e ndarë në 3-4 doza ditore; Te të porsalindurit, 50 mg/kg në ditë, e ndarë në 2 - 4 doza, te infeksionet e rënda doza mund të rritet deri 150-200 mg/kg në ditë; fëmijët, 100-150 mg/kg në ditë, e ndarë në 2-4 doza, te infeksionet e rënda doza mund të rritet deri në 200 mg/kg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BATIXIM	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon me 1 g x 1 tretës me 4 ml	SO.SE.Pharma Italy
Rp	CEFOTAXIMA ABC	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	1 g/4 ml	Kuti x 1 flakon me 1 g x 1 ampulë me tretës 4 ml	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy

Cefalosporinë
J01DD13
B

C

Cefpodoxime - (Cefpodoksimë)

Indikimet:

Faringiti, tonsilliti, pneumonia, bronkiti kronik, gonorrea, infeksionet e lëkurës.

Dozimi:

Doza e zakonshme 200 mg çdo 12 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SEFPOTEC	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayi ve Ticaret A.S - Turkey
Rp	SEFSIDAL - SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	SEFSIDAL - SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	SEFSIDAL - SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	100 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	SEFSIDAL - SANOVEL	Pluhur për tretësirë orale	50 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	TRIDOX	Pluhur për suspension oral	40 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TRIDOX	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TRIDOX	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia

Cefprozil - (Cefprozil)

Indikimet:

Cefprozil përdoret kundër infeksioneve të veshit, bajameve, faringut, laringut, bronkeve, infeksioneve të lëkurës dhe indeve të buta, si dhe te pneumonia.

Dozimi:

Cefprozil merret një herë ose dy herë në ditë, në varësi nga intensiteti i infeksionit. Doza e rekomanduar të të rriturit është: 250-500 mg dy herë në ditë për 10 ditë. Në infeksionet te faringiti, trajtohet me 500 mg, një herë në ditë. Doza maksimale për infeksionet e veshit dhe sinuseve te fëmijët e moshës 6 muaj deri në 12 vjeç është 30 mg/kg në ditë në 2 doza të ndara, çdo 12 orë (e cila nuk duhet të kalojë dozën 1000 mg/në ditë). Te fëmijët (2 -12vjeç) trajtimi bëhet në dy doza të ndara çdo12 orë, ndërsa infeksionet e lëkurës trajtohen me 20 mg/kg/në ditë (që nuk e tejkalon dozën ditore prej 1000 mg/ në ditë).

Kundërindikimet:

Alergji në cefalosporina, ose në antibiotikët e grupit të beta laktamikëve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e pake-timit	Prodhuesi
Rp	ERASEF® 500mg	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S- Turkey
Rp	ERASEF® 250mg/5ml	Pluhur për tretësirë orale	250 mg/ 5ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml; Kuti x 1 shishe x 100 ml	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S- Turkey
Rp	PREFIX	Pluhur për tretësirë orale	250 mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml; Kuti x 1 shishe x 100 ml	Nobel Ilac Sanay ve Ticaret A.S - Turkey
Rp	PREFIX	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanay ve Ticaret A.S - Turkey

Cefalosporinë e gjeneratës së tretë

J01DD02

B

C

Ceftazidime - (Ceftazidimë)

Indikimet:

Për infeksionet akute të shkaktuara nga bakteret gram- pozitive dhe gram-negative sensitive: antibioprollaksa kirurgjike, gonorrhea, Haemophilus meningitidis dhe epiglottitidis; infeksionet pulmonare me Pseudomonas në fibrozën cistike.

Dozimi:

Administrohet me injeksion të thellë intramuskular në dozë 1 g çdo 8 orë ose 2 g çdo 12 orë: te infeksionet e rënda, 2 g çdo 8-12 orë ose 3 g çdo 12 orë; dozat mbi 1 g jepen vetëm me injeksion intravenoz. Te të moshuarit, zakonisht administrohet doza max. 3 g në ditë; te fëmijët deri 2 muajsh, 25 - 60 mg/kg në ditë në dy doza të ndara ditore; fëmijët mbi dy muajsh, 30 - 100 mg/kg në ditë, e ndarë në 2-3 doza ditore dhe deri në 150 mg/kg në ditë (max. 6 g në ditë), e ndarë në tri doza të ndara te imuniteti i kompromituar apo te meningjiti. Te fëmijët rekomandohet rruga intravenoze e administrimit: Te infeksionet e traktit urinar dhe infeksionet më pak serioze, 0.5 - 1 g çdo 12 orë; Te infeksionet pulmonare me Pseudomonas, në fibrozën cistike, doza për të rriturit është 100 -150 mg/kg në ditë, e ndarë në tri doza ditore; fëmijët, deri në 150 mg/kg në ditë (max. 6 g në ditë) në tri doza të ndara. Te fëmijët rekomandohet rruga intravenoze e administrimit; Profillaksa kirurgjike, operacioni i prostatës, 1 g si dozë në momentin e induktimit të anestezionit, që mund të përsëritet sipas nevojës kur largohet kateteri.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Ceftazim	Pluhur për tretësisirë për injeksion	1 g	Kuti x 5 flakonë	Balkanpharma-Dupnitsa - Bulgaria
Rp	Tottizim	Pluhur për tretësisirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x1 g x1 ampulë me solvent x 3 ml	Special Products line - Italy

Ceftriaxone - (Ceftriakson)

Indikimet:

Infeksionet akute të shkaktuara nga bakteret gram- pozitive dhe gram- negative sensitive: profilaksa kirurgjike, profilaksa te meningjiti nga meningococcus.

Dozimi:

Të rriturit, 1 g/ditë e administruar me injeksion të thellë intramuskular, injeksion intravenoz për së paku 2-4 minuta ose me infuzion intravenoz; te infeksionet e rënda administrohet doza 2 - 4 g në ditë. Te të porsalindurit administrohet doza 20 - 50 mg/kg në ditë (max. 50 mg/kg në ditë); Foshnjt dhe fëmijë nën 50 kg aministrohet doza 20 - 50 mg/kg në ditë, ose deri në 80 mg në ditë te infeksionet e rënda, me infuzion intravenoz mbi 60 minuta apo me injeksion intramuskular të thellë për 2 - 4 minuta apo me infuzion; Doza mbi 50 mg/kg duhet të jepet vetëm me infuzion intravenoz; Fëmijët mbi 50 kg peshë trupore jepet doza për të rritur. Endocarditis i shkaktuar nga Haemofillus, actinobacillus, cardiobacterium, eikenella dhe kingella llojet, administrohen 2 - 4 g në ditë me infuzion: Sifilisi, 500 mg/ditë injeksion intramuskular për 10 ditë: Gonorrea e pakomplikuar, 250 mg si dozë e vetme në formë injeksioni intramuskular: Profilaksa kirurgjike, 1 g në momentin e induksionit të anestezionit si injeksion intramuskular ose intravenoz për së paku 2 - 4 minuta; Intervenimet kirurgjike kolorektale, 2 g në momentin e indukimit të anestezionit si injeksion intramuskular apo intravenoz; Dozat intramuskulare mbi 1 g jepen të ndara në më shumë se një vend të trupit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina, hipoalbuminemi, acidozë apo dëmtimi i lidhjes së bilirubinës; trajtimi me terapi të kombinuar me kalcium te fëmijët - rreziku i precipitimit të barit në urinë dhe mushkëri te të porsalindurit (i mundshëm edhe te foshnjat dhe fëmijët).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CEFTRIAXON PRIMA 1g	Pluhur për tretësirë për injeksion	1g	Kuti x 50 flakona	Prima Pharm sh.p.k- Republic of Kosova, CSPPC Ouyi Pharmaceutical Co.Ltd - China

Rp	CEFTRIAXONA NORMON	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	Laboratorios NORMON S.A. - Spain
Rp	CEFTRIAXONE ABC	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	1 g/ 3.5 ml	Kuti x 1 flakon me pluhur x 1 solvent	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	CEFTRIAXONE AFT	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon; Kuti x 5 flakona	Qilu Antibiotics Pharmaceuticals Co Ltd - China
Rp	CEPHTIZONE	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon	Deutsche Labs. - India
Rp	CETAXON	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g/ 3.5 ml	Kuti x 1 flakon me pluhur x 1 ampulë me solvent	Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l - Italy
Rp	DESEFIN	Pluhur për tretësirë për injeksion	0.5 g	Kuti x 1 flakon x 1 solvent	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	DESEFIN	Pluhur për tretësirë për injeksion	0.5 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë 5 ml me solvent (ujë për injeksion)	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	DESEFIN	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon 1 g x 1 ampulë me hidroklorur lidokaine 1% (3.5 ml)	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	DESEFIN 1 g	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	Desefin 1g I.M./I.V	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 20 flakona	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	FRINEG	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g/ 3.5 ml	Kuti x 1 shishe me pluhur x 1 ampulë prej 3.5 ml	Laboratorio Farmaceutici C.T. - Italy
Rp	lesef	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë 10 ml me solvent (ujë për injeksion)	IE Ulagay Ilac Sanayii Turk - Turkey
Rp	Lendacin 1 g	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 10 flakona	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia

C	Rp	Lendacin 250 mg	Pluhur për tretësirë për injeksion	250 mg	Kuti x 10 flakona	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
	Rp	Lendacin 2 g	Pluhur për tretësirë për injeksion	2 g	Kuti x 10 flakona	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
	Rp	Lendacin 500 mg	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 10 flakona	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
	Rp	ROCEPHIN IM	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
	Rp	ROCEPHIN IM	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
	Rp	ROCEPHIN IV	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
	Rp	ROTACEF	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë me solvent (ujë për injeksion)	Zentiva Saglik Urunleri San.ve Tic.A.S- Turkey
	Rp	SEFTIZON ® I.M.	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 flakon x 1 diluent (lidokainë)	Mustafa Nevzat ilac sanayii a.s - Turkey
	Rp	SEFTIZON ® I.M.	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon x 1 diluent (lidokainë)	Mustafa Nevzat ilac sanayii a.s - Turkey
	Rp	SEFTIZON ® I.V.-I.M.	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 x 20 flakona	Mustafa Nevzat ilac sanayii a.s - Turkey
	Rp	SEFTIZON ® I.V.-I.M.	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 x 20 flakona	Mustafa Nevzat ilac sanayii a.s - Turkey
	Rp	TERCEF	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 x 5 flakona	Balkanpharma Razgrad AD - Bulgaria
	Rp	TORNAXON	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	1 g/10 ml	Kuti x 1 flakon me pluhur x 1 solvent	Laboratorio Farmaceutico C.T S.r.l - Italy
	Rp	TORNAXON	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	500 mg/2 ml	Kuti x 1 flakon me pluhur x 1 solvent	Laboratorio Farmaceutico C.T S.r.l - Italy

Rp	VERACOL 1 g IM	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon 1 g x 1 ampulë me hidroklorur lidokaine 1% (3.5 ml)	Demo S.A - Greece
Rp	VERACOL 1g IV	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon 1g x 1 ampulë x 10 ml me ujë për injeksion	Demo S.A - Greece

Cefalosporinë e gjeneratës së dytë

J01DC02
B

Cefuroxime - (Cefuroksimë)

Indikimet:

Për infeksionet akute të shkaktuara nga bakteret gram- pozitive dhe gram-negative: antibioprophilaksa kirurgjike; më shumë aktive ndaj Haemophilus Influenzae dhe Neisseria Gonorrhoeae dhe sëmundjes Lyme.

Dozimi:

Oral, 250 mg dy herë në ditë në shumicën e infeksioneve, duke përfshirë infeksionet e lehta dhe mesatare të traktit të poshtëm respirator apo infeksionet e dyshimta në pneumoni. Te infeksionet e traktit urinar, 125 mg dy herë në ditë, doza dyfishohet te pielonefriti; Te Gonorrhea, 1 g si dozë e vetme. Fëmijët mbi 3 muajsh, 125 mg dy herë në ditë, nëse nevojitet te fëmijët mbi 2 vjeç me otitis media, doza dyfishohet. Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç, 500 mg dy herë në ditë, për 20 ditë. Administrimi me injeksion intramuskular dhe intravenoz ose infuzion, 750 mg çdo 6-8 orë: te infeksionet e rënda dozat prej 1.5 g çdo 6 - 8 orë; dozat mbi 750 mg jepen vetëm me injeksion intravenoz. Fëmijët - doza e zakonshme 60 mg/kg në ditë në 3 - 4 doza të ndara: Gonorrhea, 1.5 g si dozë e vetme intramuskulare (e ndarë në dy doza). Profilaksa kirurgjike, 1.5 g me injeksion intravenoz si dozë në fillim të induktimit të anestezionit dhe te procedurat me risk të lartë vazhdohet me dozat tjera prej 750 mg që mund të jepen me injeksion intravenoz çdo 8 orë; Te meningjiti, 3 g intravenoz çdo 8 orë: te fëmijët, 200-240 mg/kg në ditë (në 3-4 doza), pastaj doza reduktohet në 100 mg/kg pas tri ditëve apo pas përmirësimit klinik: te të porsalindurit, 100 mg/kg në ditë, pastaj doza zvogëlohet në 50 mg/kg në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në cefalosporina.

C

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AKSEF	Pluhur për tretësirë për injeksion	750 mg	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë 6 ml me ujë steril	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
Rp	AKSEF	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
Rp	AXETINE	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	CEFAKS	Film tableta	500 mg	Kuti x 10 film tableta	Deva Holding A.S - Turkey
Rp	CEFAKS	Film tableta	250 mg	Kuti x 10 film tableta	Deva Holding A.S - Turkey
Rp	ENFEXIA	Film tableta	500 mg	Kuti x 10 film tableta	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	ENFEXIA	Film tableta	250 mg	Kuti x 10 film tableta	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	ENFEXIA 750 MG IM/ IV	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	750 mg	Kuti x 1 flakon x 1 solvent	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	INCEPTUM SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey
Rp	ZILISTEN 1500 mg	Pluhur për tretësirë për injeksion	1500 mg	Kuti x 1 flakon	Demo S.A - Greece
Rp	ZILISTEN 750 mg	Pluhur për tretësirë për injeksion	750 mg	Kuti x 1 flakon	Demo S.A - Greece
Rp	ZINNAT	Tableta	500 mg	Kuti x 10 tableta	Glaxo Operations - UK
Rp	ZINNAT	Tableta	250 mg	Kuti x 10 tableta	Glaxo Operations - UK

Bari anti-inflamator josteroidal

M01AH01

C në dy javët e para, D nga java e 31-të

C

Celecoxib - (Celekoksib)**Indikimet:**

Celekoksibi është anti-inflamator, i cili përdoret për lehtësim e shenjave dhe simptomave të osteoartritit, artritit reumatoid dhe spondilitit ankilozues, si dhe për menaxhimin e dhimbjes akute të rriturit, dhimbjeve menstruale. Po ashtu, përdoret të të miturit me artrit reumatoid që janë më të vjetër se dy vjeç dhe peshojnë më shumë se 10 kg.

Dozimi:

Në doza të ulëta efektive mund të përdoren te çdo pacient. Për menaxhimin e osteoartritit, doza e zakonshme është 100 mg, dy herë në ditë ose 200 mg si një dozë e vetme. Për artritin reumatoid, doza e zakonshme është 200 mg, dy herë në ditë. Për dhimbje menstruale akute, doza e zakonshme është 400 mg si një dozë e vetme, pastaj 200 mg, dy herë në ditë sipas nevojës. Nuk duhet të merret në fund të shtatzënisë.

Kundërindikimet:

Ndalohet përdorimi i celekoksibit para ose pas operacionit by-pas në zemër. Ndalohet përdorimi i tij nëse keni gjakderdhje në stomak apo zorrë, apo keni pasur një sulm astmatik, ose reagime të tjera alergjike ndaj aspirinës, apo në cilindo përbërës të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACLEXA	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Krka d.d. -Slovenia
Rp	ACLEXA	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Krka d.d. -Slovenia

Cetizine - (Cetizinë)

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i alergjisë.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 6 vjeç: 10 mg një herë në ditë apo 5 mg dy herë në ditë. Fëmijët 2-6 vjeç 5 mg një herë në ditë apo 2.5 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit; porfiria akute; laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALLACAN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bristol Laboratories Ltd - UK
Rp	ALSET	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	CETERIS	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Blue Phrama Industria pharmaceutical SA - Portugal
Rp	CETIRIZIN	Tretësirë orale	1 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Replek Farm Ltd - Macedonia
Rp	CETIRIZIN GP	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal
Rp	HISTASIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Actavis Group, PCT ehf - Iceland
Rp	HITRIZIN	Shurup	1 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Deva Holding A.S - Turkey
Rp	HITRIZIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S - Turkey
Rp	RINALGIT	Tabletë	10 mg	Kuti x 20 tableta	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	RINALGIT	Pika orale, tretësirë	10 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 20 ml	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy

Anti-inflamator
R05D
C

C

Cetraria islandica tallus extractum spissum (Ekstrakti i trashë i myshkut të Islandika)**Indikimet:**

Ekstrakti i trashë i myshkut të Islandës, përdoret për rritjen e imunitetit, ka veprim antibakterial dhe veprim anti-inflamator. Ka efekt qetësues në traktin e sipërm respirator, redukton kollën e shkaktuar nga stimulues të jashtëm, dhe zbut kollën e thatë. Lidhet për mukozë dhe në këtë mënyrë ka një efekt lokal në membranën e thatë të mukozës së gojës dhe fytit.

Dozimi:

Te të rriturit dhe fëmijët e moshës 16 vjeç doza është 15 ml shurup 4 herë në ditë. Fëmijët e moshës 1-4 vjeç: 2,5 ml shurup 4 herë në ditë. Fëmijët e moshës 4-10 vjeç: 5 ml shurup 4 herë në ditë. Fëmijët e moshës 10-16 vjeç: 10 ml shurup 4 herë në ditë. Kur përdorni shurup Herbion® shurup Islandica rekomandohet që të pini shumë çaj të ngrohtë apo pije të tjera, por jo më parë se 20 minuta pas marrjes së shurupit. Kohëzgjatja e trajtimit varet nga ashpërsia e sëmundjes. Pas zhdukjes së simptomave klinike rekomandohet përdorimi i saj për disa ditë. Në raste të rralla mund të shkaktojë reaksione alergjike. Kujdes i veçantë te përdorimi gjatë shtatzënisë dhe laktacionit. Nuk rekomandohet për gratë shtatzëna dhe gratë gjdhënëse.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjërin nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HERBION Iceland moss syrup	Shurup	6 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 150ml	Krka d.d. - Slovenia

C Antagonist i hormonit gonadotropin-lirues (GnRH) H01CC02 X

Cetrorelix - (Cetroreliks)

Indikimet:

Trajtimit të infertilitetit te femrat; parandalim i ovulimit të parakohshëm.

Dozimi:

"Injeksion nënlëkuror në pjesën e poshtme të barkut 250 mikrogramë në mëngjes, duke filluar nga dita 5 ose 6 te stimulimit të me gonadotropin (ose çdo mbrëmje duke filluar në ditën e 5 të stimulimit të ovarieve); vazhdojë gjatë administrimit të gonadotrophin duke përfshirë edhe ditën e induksionit të ovulacionit (ose në mbrëmje para induksionit të ovulacionit) ose 3 mg në ditën e 7-të te stimulimit të ovarieve me gonadotropinë; në qoftë se induksioni i ovulacionit nuk është i mundshëm në ditën e 5 pas dozës së 3-mg, duhet administruar 250 mikrogram shtesë një herë çdo ditë deri në ditën e induksionit të ovulimit."

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj Centroreliks acetatit, peptideve ekstrinsike ose manitolit. Shtatzënësia dhe laktacioni; Menopauza; Çrregullimet e rënda të funksionit të mëlçisë ose veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CETROTIDE	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	0.25 mg	Kuti x 1 flakon x 1 shiringë të mbushur me 1 ml tretës x 1 gjilpërë për injektim nën lëkurë dhe 2 tampona me alkohol për pastrim.	Merck KGaA, Germany, Aeterna Zentaris GmbH - Germany

Antitrop monoklonal
L01XC06
C

C

Ceftuximab - (Ceftuksimab)

Indikimet:

Karcinoma metastatike e zorrës së trashë (RAS) mund të përdoren si monoterapi ose në kombinim me barna të tjera kundër kancerit. Karcinoma skuamoze e qelizave të kokës dhe qafës: në kombinim me radioterapi ose me barna të tjera citostatike.

Dozimi:

Administrohet një herë në javë. Doza fillestare është 400 mg Cetuksimab për m² sipërfaqe trupore me kohëzgjatje të infuzionit 2 orë dhe shpejtësi 5 mg për min. Të gjitha dozat pasuese javore janë 250 mg për m² me kohëzgjatje për 1 orë. Shpejtësia e infuzionit nuk duhet të jetë më e madhe se 10 mg për min.

Kundërindikimet:

Alergjia në Ceftuksimab.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ERBITUX	Tretësirë për infuzion	5 mg/ml	Kuti x 1 flakon	Merck KGaA - Germany

Antiseptik lokal për fyt
R02AA06
C

Cetylpyridinium - (Cetilpiridinë)

Indikimet:

Antiseptik për gojë, fyt dhe dhëmbë.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç, çdo 2-3 orë nga një pastile (8 pastile në ditë); fëmijët 6-12 vjeç, 1 pastile çdo 4 orë (4 pastile në ditë).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit.

C	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	SEPTOLETE APPLE®	Pastile	1.2 mg	Kuti x 18 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE CHERRY®	Pastile	1.2 mg	Kuti x 18 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE LEMON®	Pastile	1.2 mg	Kuti x 18 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE PLUS	Aerosol	2 mg/ml + 10 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 30 ml	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE PLUS Honey and Lime	Pastile	5 mg+1 mg	Kuti x 18 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE PLUS MENTOL	Pastile	5 mg+1 mg	Kuti x 18 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE® PLUS	Pastile	5 mg+1 mg	Kuti x 30 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE® D	Pastile	1 mg +0.6 mg +1.2 mg + 0.6 mg + 1 mg	Kuti x 30 pastile	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE® TOTAL	Aerosol	1.5 mg/ ml + 5 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 30 ml	Krka d.d. -Slovenia
OTC	SEPTOLETE® TOTAL	Pastile	3 mg + 1 mg	Kuti x 18 pastile	Krka d.d. -Slovenia

Preparat stomatologjik A01AD11

Nuk ka të dhëna
(nuk është deklaruar përdorimi në shtatzënësi nga ana e prodhuesit)

Chamomile tincture (1:5), Lidocaine Hydrochloride, Macrogol Lauryl ether (tinkturë kamomile, lidokainë, makrogol lauril eter)

Indikimet:

Tradicionalisht i përdorur si bar me veprim të butë (afatshkurtër) për trajtimin e problemeve gjatë daljes së dhëmbëve të parë.

Dozimi:

Për trajtimin e problemeve të dhëmbëve aplikohet një copë me madhësi të bizeles të Den- tinox®-Gel N në zonën e prekur tek mishrat dhe masazhohet me lehtësi. Ky trajtim duhet të përsëritet 2 - 3 herë në ditë.

Kundëringdikimet:

Në rastet e mbindjeshmërise se njohur në Kamomile ose Asteraceae tjera, në Lidokainë apo anestetik të ngjajshëm lokal (tipi i amideve) apo mbindjeshmëri në substancat tjera aktive ose në ndonjë ekscipientë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DENTINOX - GEL N	Xhel oromukozal	(150 mg+3.4 mg+3.2 mg)/ g	Kuti x 1 tubetë x 10 g	Dentinox Gesellschaft für pharmazeutische Präparate Lenk& Schuppan KG- Germany

Antibiotik për përdorim lokal

S01AA01

C

Chloramphenicol - (Kloramfenikol)

Indikimet:

Kundër kokeve dhe bacileve G+ dhe G-.

Dozimi:

Pomada vendoset në pjesën e brendshme të kapakut të syrit çdo tri orë në 48 orët e para, pastaj në intervale më të rralla.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit.

	Emri i mbrojtur	Forma	Paketimi -Doza	Madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CHLORAM-PHENICOL ALKALOID ®	Pomadë për sy	1%	Kuti x 1 tubetë x 5 g pomadë	Alkaloid AD-Macedonia
Rp	CLOROCIL	Pomadë për sy	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 5 g pomadë	Laboratorio EDOL Produtos Farmaceuticos SA- Portugal

C

Antibiotik për përdorim lokal

D06AX02

C

Chloramphenicol - (Kloramfenikol)

Indikimet:

Kundër kokeve dhe bacileve G+ dhe G-.

Dozimi:

Pomada vendoset disa herë në ditë, pastaj në intervale më të rralla.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CHLORAMPHENICOL ALKALOID ®	Pomadë	5%	Kuti x 1 tubetë x 5 g pomadë	Alkaloid AD - Macedonia

Antiinfektiv dhe antiseptik

G01BA

C

Chloramphenicol, Metronidazole, Nystatine, Hydrocortysone acetate
(Kloramfenikol, Metronidazol, Nistatin, Acetat Hidrokortizoni)**Indikimet:**

Infeksionet cerviko vaginale.

Dozimi:

1 ovulë vaginale në mbrëmje për 12 ditë. Kursi i trajtimit mund të përsëritet pas 7 ditë ndërprerje.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Cervugid	Ovula	200 mg+500 mg+ 150 mg+15 mg	Kuti x 6 ovula	S.C.Ircon S.R.L - Romania

Antihistaminik (Antialergjik) për përdorim lokal

D04AA09

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

C

Chloropyramine - (Kloropiraminë)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e reaksioneve alergjike të indeve të buta, ku lirohet sasi e madhe e histaminës: urtikariet, angioedema, kafshimet e insekteve, polenoza.

Dozimi:

Aplikohet në vendin e sëmurë 3-4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet te rastet hipersensitive ndaj barit, të porsalindurit, epilepsia, hiperplazia beninj e prostatës, glaukoma këndngushtë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Allergosan 1% cream	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 18 g	Sopharma PLC - Bulgaria
Rp	Synopen Ointment	Pomadë	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Pliva d.o.o. - Croatia

Antihistaminik (Antialergjik) për përdorim sistematik

R06AC03

C

Chloropyramine - (Kloropiraminë)

Indikimet:

Reaksionet alergjike të indeve të buta ku lirohet sasi e madhe e histaminës: urtikaria, angioedema; thumbimet e insekteve; Polenoza. Në kombinim me barnat e tjera edhe për trajtimin e shokut anafilaktik.

Dozimi:

20 mg (1 ampulë) me rrugë intramuskulare ose intravenoze, tri herë në ditë; Fëmijët 10 - 20 mg (1/2 - 1 ampulë) me rrugë intramuskulare ose intravenoze, tri herë në ditë.

C Kundëringim:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Të posalinduri; Epilepsia; Hiperplazia beninje e prostatës; Glaukoma me kënd të ngushtë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Allergosan 10 mg/ml solution for injection	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Sopharma PLC - Bulgaria

Hormon seksual dhe modulator i sistemit gjeneral, gonadotropinë
G03GA08
 N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Choriogonadotropin alfa - (Koriogonadotropin alfa)**Indikimet:**

Femrat në periudhën fertile që i nënshtrohen superovulacionit para teknikave riprodutive të asistuar, si fertilizimi in vitro (IVF). Femrat me gjendje anovulatore ose oligo-ovulatore.

Dozimi:

Femrat në procedurë të superovulimit : Një shiringë e mbushur paraprakisht (250mcg) administrohet 24-48 orë pas administrimit të fundit të hormonit stimulues folikular (FSH). Femrat me gjendje anovulatore ose oligo-ovulatore: Një shiringë e mbushur paraprakisht (250 mcg) administrohet 24-48 orë pasi që të arrihet stimulimi optimal i rritjes folikulare.

Kundëringim:

Alergjia ndaj preparatit; tumoret e gjëndrës orpituitare hipotalamike; cista e ovarieve jo e shkaktuar nga sëmundja policistike e ovarieve; gjakderdhjet gjinekologjike me etiologji të panjohur; karcinoma e ovarieve, e uterusit apo e gjirit; shtatzanësia jashtë uterusit në 3 muajtë e fundit; çrregullimet aktive tromboembolitike; insuficienca primare e ovarieve; malformacionet e organeve seksuale inkompatibile me shtatzënësi; tumoret fibroid të uterusit inkompatibile me shtatzënësi; femrat në postmenopauzë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OVITRELLE	Tretësirë për injeksion	250 mcg/0.5 ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur paraprakisht	Merck Serono Sp.A - Italy

Gonadotropinë
G03GA01
X

C

Chorionic Gonadotrophin - (Gonadotropina korionike)

Indikimet:

Te gratë: Induktimi i ovulimit tek steriliteti për shkak të mungesës së ovulimit ose pjekurisë jo të plotë të folikulit; përgatitja e folikulit për punktim në programin e hiperstimulimit të kontrolluar të ovariumit (te reprodukimi i asistuar); mbështetje e fazës luteale; te meshkujt: hipogonadizmi hipogonadotropik (si dhe te rastet e çrregullimit idiopatik të spermatogenezës tek të cilët ka pasur rezultate pozitive me gonadotropina); puberteti i vonshëm për shkak të aktivitetit të pamjaftueshëm të gonadotropinave pituitare; kriptorkidizëm, që nuk është shkaktuar me obstrukcion anatomik.

Dozimi:

"Te gratë: Induktimi i ovulimit tek steriliteti për shkak të mungesës së ovulimit ose pjekurisë jo të plotë të folikulit; përgatitja e folikulit për punktim në programin e hiperstimulimit të kontrolluar të ovariumit (te reprodukimi i asistuar): zakonisht një injeksion prej 5000 IU-10000 IU pas tretmanit që përmban FSH; mbështetje e fazës luteale: 2-3 injeksione të përsëritura prej 1000 IU-3000 IU brenda 9 ditësh pas ovulimit, ose transferit të embrionit; te meshkujt: hipogonadizmi hipogonadotropik (si dhe te rastet e çrregullimit idiopatik të spermatogenezës tek të cilët ka pasur rezultate pozitive me gonadotropina): 1000 IU-2000 IU 2-3 herë në javë, së paku 3 muaj; puberteti i vonshëm për shkak të aktivitetit të pamjaftueshëm të gonadotropinave pituitare: 1500 IU 2-3 herë në javë, së paku 6 muaj; kriptorhidizëm, që nuk është shkaktuar me obstrukcion anatomik: fëmijët nën moshën 2 vjeçare: 250 IU 2 herë në javë, për 6 javë; fëmijët nën moshën 6 vjeçare: 500-1000 IU 2 herë në javë, për 6 javë; fëmijët mbi 6 vjeç: 1500 IU 2 herë në javë, për 6 javë."

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në gonadotropinat humane ose në ndonjërin nga përbërësit e produktit; prania e endokrinopative të pakontrolluara jo-gonadale (p.sh. tiroidale, adrenale ose të hipofizës); tumoret e gjirit, uterusit, ovareve; gjakderdhje vaginale për shkaqe të panjohura; tumore të njohura ose të dyshimta të varura-androgjene si tumoret testikulare, karcinoma e prostatës ose karcinoma mamare tek meshkujt; keqformimet e organeve seksuale të papajtueshme me shtatzëninë; tumoret fibroide të uterusit të papajtueshme me shtatzënisë.

C

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CHORIOMON 5000 IU	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	500IU/ml	Kuti x 1 flakon i liofilizuar x 1 ampulë me solvent	Ibsa - Institute Biochimica SA - Switzerland

Preparatet nga grupi i gonadotropinave menopauzale humane- Sistemi endokrin

G03GA02

X

Human menopausal gonadotrophin - (Menotrofinë)

Indikimi:

Mjekimi i steriliteti të grave, në rast të anovulacionit, përfshirë sindromin policistik ovarian tek gratë që nuk kanë reaguar në klomifen.

Dozimi:

Individualisht, varësisht nga përgjigja klinike.

Kundëringdikimi:

Shtatzënësia; laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MENOPUR 75 IU	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	75 IU	Kuti x 10 shishe injeksioni me pluhur x 10 ampula me solvent	Ferring GmbH - Germany

Glukokortikoid

R03BA08

C

Ciclesonide - (Ciklesonid)

Indikimet:

Trajtimi i kontrollit të vazhdueshëm të astmës në të rriturit dhe adoleshentët (12 vjet e më të vjetër).

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 160 mikrogramë një herë në ditë, e cila çon në kontrollin e astmës në shumicën e pacientëve. Megjithatë, në astmatikët e

rëndë, një studim 12 javor ka treguar se një dozë prej 640 mikrogram / ditë (320 mikrogramë dy herë në ditë) ka demonstruar një reduktim në frekuencën e acarimit, por pa një përmirësim në funksionin e mushkërive.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALVESCO®	Tretësirë për inhalim	80 mcg/ dozë	Kuti x 1 aerosol x 60 doza; Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Nycomed GmbH - Germany

Sistemi respirator
R03AD13

C

Ciclesonide - (Ciklesonid)

Indikimet:

Aerosoli ciklesonid është kortikosteroid. Përdoret kundër inflamacionit nazal të shkaktuar nga alergjenet në ajër. Trajtimin e simptomave alergjike në hundë, si kongjestioni, teshtima, kuarja.

Dozimi:

Doza e zakonshme të të rriturit për rinitin alergjik: Aerosol nazal (50 mcg/aerosol): 2 shkrepe në secilën zgavër të hundës një herë në ditë. Aerosol nazal (37 mcg/aerosol): 1 shkrepe në secilën zgavër të hundës një herë në ditë. Doza e zakonshme të fëmijët për rinitet alergjike Aerosol nazal (50 mcg/aerosol): mosha 6 vjeç ose më shumë: 2 shkrepe (50 mcg/aerosol) në secilën zgavër të hundës një herë në ditë. Mosha 12 vjeç ose më shumë: 2 shkrepe (50 mcg/aerosol) në secilën zgavër të hundës një herë në ditë. Aerosol nazal (37 mcg/aerosol): mosha 12 vjeç ose më tepër: 1 shkrepe në secilën zgavër të hundës një herë në ditë.

Kundërrindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në përbërësit e tjerë të barit

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALVESCO®	Tretësirë inhaluese nën presion	160 mcg/ dozë	Kuti x 1 aerosol x 60 doza; Kuti x 1 aerosol x 120 doza;	Nycomed GmbH - Germany

Ciclosporin - (Ciklosporinë)

Indikimet:

Transplantet e organeve dhe palcës ashtrore; uveiti endogjen; sindromi nefrotik; artriti reumatoid; psoriaza; dermatiti atopik.

Dozimi:

Doza fillestare 2.5mg/kg ditë në dy doza të ndara për 6 javë. Doza rritet sipas përgjigjës individuale deri në dozën maksimale 5mg/kg ditë dhe mbahet në dozën më të ulët efektive. Nëse nuk ka përgjigje adekuate për 3 muaj, dhënia e barit ndërpritet. Nuk rekomandohet te fëmijët nën 16 vjeç.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive; Çrregullimi i funksionit renal; Hipertensioni i pakontrolluar. Infeksionet e pakontrolluara; Sëmundjet malinje; Terapia me rrezatim – PUVA, UVB; Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CAPSORIN	Kapsula të buta	50 mg	Kuti x 30 kapsula të buta	Morningside Healthcare LTD-UK; MontereSearch Srl-ITALY; Medis International AS - Czech Republic
Rp	CAPSORIN	Kapsula të buta	25 mg	Kuti x 30 kapsula të buta	Morningside Healthcare LTD-UK; MontereSearch Srl-ITALY; Medis International AS - Czech Republic

Preparat oftalmologjik

S01XA18

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ciclosporin - (Ciklosporinë)

Indikimet:

Ky bar përdoret për të shtuar prodhimin e lotëve te pacientët për të cilët supozohet që prodhimi i lotëve është i zvogëluar për shkak të inflamimit të syrit të ndërlidhur me keratoconjunctivitis sicca.

Dozimi:

Nga një pikë në secilin sy, 2 herë në ditë, në intervale 12 orëshe.

Kundëriindikimet:

Pacientët me infeksione aktive të syve dhe me alergji të njohur ose dyshuar në cilindo përbërës të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEPORES	Emulsion oftalmik	0.05% (0.50 mg/ml)	Kuti x 30 flakona për një përdorim	Deva Holding A.S - Turkey

Agjent antitrombotik

B01AC23

C

Cilostazol - (Cilostazol)

Indikimet:

Claudicatio intermitens; Sëmundjet vaskulare periferike.

Dozimi:

Doza e zakonshme është dy herë në ditë nga një tabletë 100 mg (në mëngjes dhe në mbrëmje).

Kundëriindikimet:

Dëmtimi rëndë i veshkave: klirensi i kreatininës < 25ml/ min; Çrregullimi i funksionit hepatic; Shtatzënësia; Pacientët me ndonjë predispozitë të njohur për gjakderdhje; Pacientët me histori të takikardisë ventrikulare, ekstrasistola ventrikulare ose zona ektopike multifokale ventrikulare, dhe në pacientët me QTC interval të zgjatur; Pacientët me angina pectoris jo-stabile; infarkti i miokardit brenda 6 muajve të fundit, apo ndërhyrja koronare në 6 muajt e fundit.; Alergjia në këtë bar ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Cileso	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	Dilvas	Tableta	100 mg	Kuti x 56 tableta	J.Uriach y Compania S.A. - Spain

C

Antihemoroidal
C05AD04
C**Cinchocaine hydrochloride + policlesulen - (Cinkokainë, hidroklorur polikrezuleni)****Indikimet:**

Hemorroidet dhe varikozitetet posaçërisht kur janë të përcjella me simptoma inflamacioni dhe gjakderdhje; fisurat anale; ragadat anale; ekzemat anale dhe kruarja anale e shkaktuar me gjendje anorektale, mjekimi i plagëve pas operacioneve proktologjike.

Dozimi:

Pomada: Nëse nuk është përshkruar ndryshe, 2-3 herë në ditë në vendet e sëmura. Supozitorët: Nëse nuk është përshkruar ndryshe, vendosni një supozitorë 2-3 herë në ditë në zorrën e trashë. Pas përmirësimit të simptomave, terapinë duhet vazhduar me një supozitor në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	FAKTU Ointment	Pomadë	10 mg/g+50 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Nycomed GmbH - Germany
OTC	FAKTU suppositories	Supozitorë	100 mg + 2.5 mg	Kuti x 10 supozitorë	Nycomed GmbH - Germany

Sistemi nervor qendror
N07CA02
C**Cinnarizine - (Cinarizinë)****Indikimet:**

Përdoret te çrregullimet vestibulare, çrregullimi i drejtpeshimit (sëmundja Meniere) dhe për të trajtuar simptomat si: ndjenjën e marramendjes, ushtimën në vesh, të vjellat dhe për të kontrolluar sëmundjen e udhëtimit. Përdoret te fëmijët dhe te të rriturit mbi moshën 12 vjeçare.

Dozimi:

Çrregullimi i qarkullimit periferik: 2-3 tableta nga 75 mg, Çrregullimi i balancit: 1 tabletë 75 mg në ditë, fëmijët e moshës 5-12 vjeçare: 1 tabletë 3 herë në ditë. Çrregullimet e veshit të brendshëm, marramendja: 1 tabletë 75 mg, 1-2 herë në ditë, fëmijët 5-12 vjeç - 1/2 e dozës së të rriturve. Çrregullimet e syve: 1 tabletë 75 mg, 2-3 herë në ditë. Sëmundja e detit dhe e lartësisë: 2 tableta të 75 mg 2 orë para ngrënies dhe pastaj sipas nevojës 15 mg çdo 8 orë gjatë udhëtimit; fëmijët 5-12 vjeç - 1/2 e dozës së të rriturve çdo 8 orë gjatë udhëtimit.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CINARIZINE	Tableta	75 mg	Kuti x 50 tableta	Profarma Sh.a. - Albania

Antibiotik nga grupi i kinoloneve

J01MA02

C

Ciprofloxacin - (Ciprofloksacinë)

Indikimet:

Është aktive ndaj baktereve gram- pozitive dhe posaçërisht ndaj atyre gram-negative duke përfshirë: salmonella, shigella campylobacter, neisseria dhe pseudomonas. Ciprofloksacina ka aktivitet të moderuar ndaj baktereve gram- pozitive si Streptococcus Pneumoniae.

Dozimi:

Oral: Infeksionet e traktit respirator, 250 - 750 mg dy herë në ditë Infeksionet e traktit urinar 250 - 500 mg dy herë në ditë (250 mg dy herë në ditë, për tri ditë te cistitet akute të pakomplikuara te gratë); Prostatitis kronik 500 mg dy herë në ditë për 28 ditë; Gonorrea 500 mg si dozë e vetme; Infeksionet e traktit të poshtëm respirator me Pseudomonas te fibroza cistike, 750 mg dy herë në ditë. Shumica e infeksioneve tjera 500 - 750 mg dy herë në ditë. Profilaksa kirurgjike 750 mg 60-90 min para procedurave lindikacion i palicensuar); Infuzion intravenoz (gjatë 30 - 60 minutave), 200 - 400 mg dy herë në ditë Infeksionet e traktit të poshtëm respirator me pseudomonas te fibrosa cistike, 400 mg dy herë në ditë: fëmijët 5-17 vjeç deri në 10 mg/kg (max 400mg) dy herë në ditë; Infeksionet e traktit urinar 100 mg dy herë në ditë; Gonorrea, 100 mg si dozë e vetme; Fëmijët dhe adoleshentët 15 mg/kg (max. 500 mg) dy herë në ditë me rrugë orale.

C Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në kinolone. Pacientët me histori të dëmtimit të tendineve Kujdes të shtuar te pacientët me histori të epilepsisë, mungesë të G-6PD, myasthenia gravis, si dhe te çrregullimet e veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CIPRINOL	Film tableta të mbështjellura	750 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	CIPRINOL®	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	CIPRINOL®	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	CIPROFLOK-SACIN	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Replek Pharm AD -Macedonia
Rp	CIPROFLOK-SACINE	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Profarma sha-Albania
Rp	CIPROFLOX-ACIN	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	CIPROL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Sigma Pharamceuticals PTY LTD - Australia
Rp	CIPROL 500mg	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	CIPROMED	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	CIPROMED 250mg	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	CIPROMED 500mg	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	CIPRONATIN 500	Film tabletë	500 mg	Kuti x 14 film tableta	Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey
Rp	CIPRONATIN 750	Film tabletë	750 mg	Kuti x 14 film tableta	Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey

Rp	CIPRONER- TON	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Dolorgiet GmbH&Co. KG - Germany
Rp	Ciprot	Film tableta të mbështjellura	750 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosovo
Rp	Ciprot	Film tabletë e mbështjellur	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosovo
Rp	CITERAL ®	Koncentrat për tretësirë për infuzion	100 mg/10 ml	Kuti x 5 ampula x 10 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CITERAL ®	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CITERAL ®	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	GENERFLON	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 6 film tableta të mbështjellura	Special Products line - Italy
Rp	PROCIFLOR	Film tableta të mbështjellura	750 mg	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura	Laboratorio Farma- cologico Milanese s.r.l - Italy
Rp	SIPROSIN	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Toprak Ilac ve Kim. Mad. San.ve Tic A.S - Turkey

C

Ciprofloxacin - (Ciprofloksacinë)

Indikimet:

Infeksionet bakterore superficiale, ulçera korneale.

Dozimi:

Infeksionet bakterore superficiale: Një pikë të paktën çdo dy orë, pastaj kur infeksioni të fillojë të kalojë, doza reduktohet. Pas shërimit vazhdohet edhe për 48 orë të tjera. Ulçera korneale: Ditën e parë çdo 15 min. gjatë 6 orëve, pastaj çdo 30 min.; dita e dytë çdo orë, ditët 3-14 aplikohet çdo 4 orë. Trajtimi mund të vazhdohet më së gjati 21 ditë.

Kundërindikimet:

Kujdes duhet pasur te pacientët me histori të epilepsisë, mungesë të G6PD, myasthenia gravis, po ashtu kujdes duhet pasur edhe te çrregullimet e veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CILOXAN	Pika për sy, tretësirë	3 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml tretësirë	Alcon Couvreur N.V - Belgium
Rp	CITERAL®	Pika për hundë dhe sy	0.3% tretësirë	Kuti x 1 shishe x 5 ml tretësirë	Alkaloid AD-Macedonia

Antineoplastik nga grupi i komponimeve të platinës

L01XA01

D

C

Cisplatin - (Cisplatinë)

Indikimet:

Tumoret e testiseve; preparati kryesor në regjimet kimioterapeutike, kryesisht me bleomycin dhe etoposide (BEP), ose me bleomycin dhe alkaloidet e vinkristinës; tumoret metastatikë të ovarëve; tumoret cervikalë, të mushkërive, karcinoma e avancuar e vesica urinaria dhe karcinoma me qeliza skuamoze e kokës dhe qafës. Është efikas edhe ndaj shumicës së tumoreve solidë.

Dozimi:

Si bar i vetëm, për të rritur dhe fëmijët: 50-100 mg/m² sipërfaqe trupore që perfuzionohen në venë, çdo 3 deri në 4 javë ose 15-20 mg/m² sipërfaqe trupore në ditë, me perfuzionim në venë, për 5 ditë radhazi, çdo 3 deri në 4 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj komponimeve tjera të platinës; dëmtimi i theksuar i veshkave; frenimi i rëndë i palcës ashtrore.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CISPLATIN KABI	Koncentrat për tretësirë për infuzion	1 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 100 ml (100 mg/100 ml)	Fresenius Kabi Oncology Limited - India
Rp	CYTOPLATIN-50	Tretësirë për injeksion	50mg/50ml	Kuti x 1 flakon x 50 ml	Cipla LTD - India

Citalopram - (Citalopram)**Indikimet:**

Trajtimi i sëmundjeve depresive, çrregullime të panikut.

Dozimi:

Sëmundjet depresive, 20 mg një herë në ditë nëse ka nevojë doza rritet shkallë- shkallë 20 mg në ditë në intervale 3-4 javore maksimum 60 mg në ditë (të moshuarit mbi 65 vjeç, maksimum 40 mg në ditë); fëmijët nën 18 vjeç të konsultohet literaturë shtesë. Çrregullimet e panikut, të rriturit mbi 18 vjeç fillimisht 10 mg në ditë e rritur gradualisht sipas nevojës shkallë shkallë për 10 mg në ditë, doza e zakonshme 20-30 mg në ditë maksimum 60 mg në ditë (të moshuarit mbi 65 vjeç maksimum 40 mg në ditë).

Kundërindikimet:

Preparati nuk duhet të përdoret nëse pacienti hyn në fazën e manisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CITALOPRAM ABC	Pika orale, tretësirë	40 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 15 ml	ABC Farmaceutici S.p.A., Italy
Rp	CITALOPRAM Bluefish 20mg	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Bluefish Pharmaceuticals AB - Sweeden
Rp	LOPRAXER	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Help S.A. - Greece
Rp	TALAM	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Aspen Port Elizabeth PTY - South Africa
Rp	STARCITIN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia

Psikostimulues
N06BX06
D

C

Citicoline sodium salt - (Citikolinë)

Indikimet:

Trajtimi i çrregullimeve neurologjike dhe kognitive të shoqëruara me insult cerebrovaskular të fazës akute dhe subakute; Trajtimi i çrregullimeve neurologjike dhe kognitive të shoqëruara me lëndime të kokës.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 500 deri në 2000 mg/ditë, varësisht nga intensiteti i sëmundjes.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj citikolinës ose në ndonjë nga substancat përbërëse të barit; të sëmurët me hipertoni të sistemit nervor parasimpatik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CITONEUROX	Tretësirë për injeksion	1000 mg	Kuti x 10 ampula x 4 ml	Idifarma Desarrollo Farmaceutico S.L - Spain

Antibiotik makrolid
J01FA09
C

Clarithromycin - (Klaritromicinë)

Indikimet:

Infeksionet e traktit respirator, infeksionet e lehta dhe mesatare të lëkurës dhe të indeve të buta, otitis media, eradikimi i Helicobacter pylori.

Dozimi:

Nga goja: 250 mg çdo 12 orë për 7 ditë, doza rritet te infeksionet e rënda në 500 mg çdo 12 orë deri në 14 ditë; fëmijët me peshë trupore nën 8 kg, 7.5 mg/kgdy herë në ditë; 8-11 kg (1-2 vjeç), 62.5 mg dy herë në ditë; 12-19 kg (3-6 vjeç), 125 mg dy herë në ditë; 20-29 kg (7-9 vjeç) 187.5mg dy herë në ditë; 30-40 kg (10-12 vjeç), 250 mg dy herë në ditë. Me infuzion intravenoz në venën proximale, 500 mg dy herë në ditë: për fëmijët nën 12 vjeç konsultohuni me

C literaturë shtesë.

Kundërindikimet:

Kujdes te çrregullimet e mëlçisë dhe të veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLAMODIN	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Special Products line - Italy
Rp	CLAREM 250	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	CLAREM 500	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	CLARITHRO-MYCIN LEK	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia, Sandoz S.R.L. - Romania
Rp	CLARITHRO-MYCIN LEK	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia, Sandoz S.R.L. - Romania
Rp	FROMILID ®	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	FROMILID ®	Granula për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Krka d.d. - Slovenia
Rp	FROMILID ®	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	FROMILID ® UNO	Tableta me lirim të modifikuar	500 mg	Kuti x 7 tableta me lirim të modifikuar	Krka d.d. - Slovenia
Rp	KLACID IV 500mg	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	500 mg	Kutia x 1 flakon	Famar L'Aigle Usine St.Remy - France
Rp	KLACID 250mg/5ml	Granula për suspension oral	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Aesica Queenborough Limited - UK, AbbVie S.r.l - Italy

Rp	KLACID LA 500mg	Tableta me lirim të modifikuar	500 mg	Kuti x 7 tableta me lirim të modifikuar	Aesica Queenborough Limited - UK, AbbVie S.r.l - Italy
Rp	KLACID Pediatric Suspension 125mg/5ml	Granula për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Aesica Queenborough Limited - UK, AbbVie S.r.l - Italy
Rp	KLARISIN®	Granula për suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 70 ml	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	KLARISIN®	Film tableta	500 mg	Kuti x 14 film tableta	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	KLARISIN®	Film tableta	250 mg	Kuti x 14 film tableta	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	KLERIMED	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	KRUKLAR	Tableta	500 mg	Kuti 1 x 14 tableta	Special Products line -I taly
Rp	LEKOKLAR	Granula për suspension oral	125 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	S.C Sandoz S.R.I. - Romania
Rp	LEKOKLAR	Granula për suspension oral	250 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	S.C Sandoz S.R.I. - Romania
Rp	Macrol - Sanovel 500mg MR tab	Tableta me lirim të modifikuar	500 mg	Kuti x 7 tableta me lirim të modifikuar; Kuti x 14 tableta me lirim të modifikuar	Sanovel ilac San ve Tic.A.S - Turkey
Rp	Monoclar®	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti 14 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina

Clindamycin - (Klindamicinë)

Indikimet:

Trajtimi i akneve inflamatore (acne vulgaris) sidomos i akneve papulare të pubertetit dhe fazës së hershme të adoleshencës si dhe akneve papulopustuloze te femrat.

Dozimi:

Një shtresë e hollë e klindamicinë klorurit aplikohet 2 herë në ditë në pjesët e lëkurës me akne të cilat paraprakisht duhet pastruar. Përmirësimi i gjendjes në shumicën e pacientëve arrihet zakonisht pas 6 jave, kurse efikasiteti maksimal arrihet pas 12 jave. Trajtimi vazhdon deri sa të arrihet efekti i dëshiruar dhe përderisa nuk paraqiten efekte anësore.

Kundërindikimet:

Në rast të hipersensitivitetit në klindamicinë ose linkomicinë ose ndaj substancave të tjera përbërëse të këtij preparati. Nevojitet të aplikohet me kujdes te pacientët me predispozita atopike si dhe në rast të lëkurës së dëmtuar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AKNET	Tretësiirë	10 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml tretësiirë	Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia

Antibiotik nga grupi I linkozamideve

J01FF01

V

C

Clindamycin - (Klindamicinë)

Indikimet:

Infeksionet e indit periodontal (periodontitis, abscesi odontogjen): Infeksionet e traktit të sipërm të frymëmarrjes (tonsillitis, pharyngitis, sinusitis, otitis media, ethet e skarlatinës) dhe të traktit të poshtëm të frymëmarrjes (bronchitis, pneumonia); Infeksionet stafilokoksike të eshtrave dhe nyjave; peritonitis.

Dozimi:

Oral: 150-300 mg, çdo 6 orë, deri në 450 mg, çdo 6 orë në infeksionet e rënda. Fëmijët: 3-6 mg/kg peshë, çdo 6 orë. Injektiv intramuskular ose perfuzionim në venë: 0.6-2.7 g në ditë, në 2-4 doza të ndara; në infeksionet kërcënuese për jetën deri në 4.8 g në ditë; një dozë e vetme mbi 600 mg mund të perfuzionohet vetëm në venë; edhe një dozë e vetme, jo më e madhe se 1.2 g mund të perfuzionohet vetëm në venë. Fëmijët rreth 1 muaj: 15-40 mg/kg peshë në ditë, në 3-4 doza të ndara; në infeksionet e rënda, të paktën 300 mg në ditë, pavarësisht nga mosha.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj klindamicinës, diarrea. Te të porsalindurit duhet shmangur përdorimin e preparateve që përmbajnë benzil alkool.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TREKLIN	Kapsula të forta	300 mg	Kuti x 16 kapsula të forta	N.P.T "Trepharm" - Republic of Kosova

C Antiinfektivët për trajtimin e akneve (kombinimet me klindamicinë) D10AF51 C

Clindamycin Phosphate, Benzoyl Peroxide Hydrus - (Klindamicinë fosfat, Benzoil peroksid)

Indikimet:

Indikohet për trajtim topikal të akneve (acne vulgaris), veçanërisht lezioneve inflamatore, tek të rriturit dhe të rinjtë e moshës mbi 12 vjeç.

Dozimi:

Të rriturit dhe adoleshentët (të moshës 12 vjeç e më sipër): Duhet të aplikohet një herë në ditë, në mbrëmje, në të gjithë zonën e prekur. Pacientët duhet të këshillohen që aplikimi i tepruar nuk do të përmirësojë efikasitetin, por mund të rris rrezikun në acarim të lëkurës. Nëse ndodh tharja e tepruar e lëkurës, frekuenca e aplikimit duhet të reduktohet apo të ndërpritet përkohësisht. Mjekimi nuk duhet të kalojë më shumë se 12 javë të përdorimit të vazhdueshëm.

Kundërindikimet:

Nuk duhet të administrohet tek pacientët me mbindjeshmëri të njohur ndaj: - klindamicinës - linkomicinës - benzoil peroksidit - Ndonjërit nga ekscipientet e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DUAC ONCE DAILY®	Xhel	(10 mg+50 mg)/g	Kuti x 1 tubetë x 25 g xhel	Stiefel Laboratories Ltd - Ireland

Kortikosteroidet D07BC02 C

Clioquinol, fluocinolone acetonide - (Kliokinol + Fluocinolon acetonid)

Indikimet:

Përdoret te inflamacioni i lëkurës, ekzema, pezmatimi i lëkurës, psoriaza e infektuar ose me mundësi të infektohet, dermatiti nga infeksioni bakterial ose fungal.

Dozimi:

Një sasi e vogël e kremi vendoset mbi zonën e prekur, dy ose tri herë në ditë. Kremi aplikohet në të njëjtin vend çdo ditë. Kremi në fytyrë përdoret 5 ditë të fëmijët dhe 7 ditë të të rriturit).

Kundërindikimet:

Alergjia në substancat aktive ose në përbërësit e tjerë të kremi, acarimi i lëkurës në vendin e aplikimit, përkeqësimi i akneve, rosacea dhe pezmatimi i lëkurës rreth gojës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MYCO- SYNALAR	Pomadë	3%+0.025%	Kuti x 1 tubetë x 10 g	Famar S.A - Greece

Kortikosteroid dermatologjik

D07AD01

C

Clobetasol - (Klobetasol)

Indikimet:

Trajtimi afatshkurtër i çrregullimeve të rënda inflamatore të lëkurës që nuk japin përgjigje në trajtim me kortikosteroide më të lehta; psoriaza.

Dozimi:

Aplikohet 1-2 herë në ditë deri në 4 javë maksimum.

Kundërindikimet:

Kortikosteroidet janë të kundërindikuara te lezionet e pa trajtuara bakteriale, mykotike apo virale, te rozacea si dhe te dermatiti perioral.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KARISON crème	Krem	0.05%	Kuti 1 x tubetë x 15 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	KARISON Salbe	Pomadë	0.05%	Kuti 1 x tubetë x 15 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

C

Sistemi endokrin
G03BG02
C

Clomifene citrate - (Klomifen citrat)

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLOMIFENE	Tableta	50 mg	Kuti x 10 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	CLOMID	Tableta	50 mg	Kuti x 10 tableta	Doppel Farmaceutici S.r.l - Italy

Antidepressivët
N06AA04
C

Clomipramine hydrochloride - (Klomipraminë hidroklorur)

Indikimet:

Çrregullimi obsesiv-maniakal, depresioni dhe terapi shtesë në katapleksi të shoqëruar me narkolepsi.

Dozimi:

Depresioni: doza fillestare është 10 mg/në ditë, e cila rritet gradualisht deri në 30-150 mg/në ditë, në doza të ndara ose si një dozë e vetme para gjumit, varësisht nga gjendja e gjendja e pacientit. Nëse është e nevojshme doza mund të rritet gradualisht deri në atë maksimale 250mg/në ditë. Çrregullimi obsesiv-maniakal: Duhet të fillohet me 1x25 mg në ditë dhe brenda 2 javëve kjo dozë duhet të rritet deri në 100-150 mg në ditë, varësisht nga gjendja e pacientit. Te pacientët e moshuar doza fillestare duhet të jetë 10 mg. Nëse nevojiten doza më të larta rekomandohen formulimet me çlirim të ngadalësuar. Terapia shtesë në katapleksi të shoqëruar me narkolepsi: fillimisht 10 mg, pastaj të rritet doza në 50 mg. Kontrolli i katapleksisë duhet të arrihet brenda 24 h pas arritjes së dozës optimale.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në klomipraminë, ose në grupin e dibenzazepinave, infarkti i miokardit, sëmundje të rënda të mëlçisë, retensioni urinar, nuk duhet të jepet në kombinim me inhibitorë të monamino oksidazës në 3 javët e fundit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANAFRANIL®	Tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Novartis Pharma Stein Ltd - Switzerland

Benzodiazepinë
N03AE01
d

Clonazepamum - (Klonazepam)

Indikimet:

Të gjitha format e epilepsisë.

Dozimi:

1mg (të moshuarit 0.5 mg) fillimisht në mbrëmje për 4 javë, doza rritet sipas përgjigjes gjatë 2-4 javësh deri në dozën e zakonshme mbajtëse 4-8 mg zakonisht në mbrëmje (mund të jepet edhe në 3-4 doza të ndara ditore).

Kundëringkimet:

Depresioni respirator, pamjaftueshmëria akute pulmonale, sindromi sleep apnea, miastenia gravis.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RIVOTRIL	Tableta	0.5 mg	Kuti x 50 tableta	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	RIVOTRIL	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	F.Hoffman –La Roche Ltd. -Switzerland

Clopidogrel - (Klopidogrel)•

Indikimet:

Profilaksa e gjendjeve tromboembolike; menaxhimi i sindromës akute koronare, duke përfshirë edhe anginën jostabile dhe infarktën e miokardit pa valën Q.

Dozimi:

Profillaksa e gjendjeve tromboembolike: doza e zakonshme ditore 75 mg 1 herë në ditë. Menaxhimi i sindromës akute koronare, duke përfshirë edhe anginën jostabile dhe infarktën e miokardit pa valën Q: clopidogreli aplikohet si dozë e vetme prej 300 mg, pasuar nga 75 mg 1 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të barit; gjakderdhja aktive patologjike si të ulçera peptike ose gjakderdhja intrakraniale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLODIL	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	CLOPIDIX	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Hemofarm AD - Serbia
Rp	CLOPIDOGREL ACTAVIS	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Actavis Group Ltd - Malta
Rp	CLOPIDOGREL ADAPES	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	West Pharma Producoes de Especialidades farmaceuticas S.A-Portugal, Atlantic Pharma Producoes Farmaceuticas S.A Portugal
Rp	CLOPIDOGREL GENERICON	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H -Austria

Rp	DILOXOL	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	KARUM-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S - Turkey
Rp	KLOPIDEX	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	KLOPIDO-GREL	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Replek Pharm AD - Macedonia
Rp	KILOPIDO-GREL PharmaS	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	PharmaS - Croatia
Rp	PlaquEX	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	PLAVIDOSA	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Specifar S.A.- Greece
Rp	PLAVIX	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanofi Winthrop Industrie - France
Rp	SYNETRA	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ZYLLT	Film tableta të mbështjellura	75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

C Agjent antitrombocitar, inhibitor i agregimit trombocitar, pa Heparinë B01AC30 Tremujori i tretë i shtatzënisë.

Clopidogrel/acetylsalicylic acid - (Klopidorel + Acid acetilsalicilik)

Indikimet:

Të rriturit dhe të moshuarit: Parandalimi i dukurive aterotrombotike pas terapisë fillestare me klopidogrel dhe acid acetilsalicilik të përdorura ndaras; Në pacientët me sindromë akute koronare, pa rritje të segmentit ST (angina jostabile ose infarkt miokardi pa valën Q); Në pacientët me infarkt akut të miokardit me rritje të segmentit ST.

Dozimi:

Parandalimi i dukurive aterotrombotike pas terapisë fillestare me klopidogrel dhe acid acetilsalicilik të përdorura ndaras, merret një doze e vetme në ditë (1 tabletë) me ose pa ushqim. Në pacientët me sindromë akute koronare, pa rritje të segmentit ST (angina jostabile ose infarkt miokardi pa valën Q) kohëzgjatja optimale e trajtimit nuk është përcaktuar formalisht, përveç që efekti maksimal i dobishëm është vërejtur pas 3 muajve të përdorimit. Në pacientët me infarkt akut të miokardit me rritje të segmentit ST duhet të fillohet sa më shpejt të jetë e mundur pas shfaqjes së simptomave dhe të vazhdojë më së paku 4 javë.

Kundërindikimet:

Të sëmurët me insuficiencë të rëndë renale dhe/ose hepatike, tek gjakderdhjet aktive patologjike (ulkusi peptik ose hemorragjia intrakraniale), tremujori i tretë i shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DUOPLAVIN	Film tableta të mbështjellura	75 mg/75 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanofi Withdrope Industries - France
Rp	DUOPLAVIN	Film tableta të mbështjellura	75 mg/100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanofi Withdrope Industries - France

Clotrimazole - (Klotrimazol)

Indikimet:

Përdorim lokal: Trajtimi i tinea pedis, tinea cruris, tinea corporis, candidiasis dhe tinea versicolor. Përdorimi oral: Trajtimi i kandidiazës orofaringeale.

Dozimi:

2-3 herë në ditë lyhen ndryshimet e lëkurës. Pacienti duhet të informojë mjekun nëse pas 4 javësh mjekim nuk ka përmisime.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në klotrimazol ose në ndonjë nga përbërësit e tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANTIFUNGOL cream	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	CANESTEN® cream	Krem	10 mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Kern Pharma SL - Germany
Rp	CANESTEN® solution	Tretësirë	10 mg/1 ml	Kuti x 1 shishe x 20 ml	KVP Pharma und veterinar producte GmbH - Germany
Rp	Cloderm Crème 1%	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	Clotrimazol Atb 10mg/g	Krem	10 mg	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Antibiotice SA - Romania
Rp	Clotrimazol BASI	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A - Portugal
Rp	Clotrimazol BASI	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Laboratorios Basi – Industria Farmaceutica S.A - Portugal

Clotrimazole - (Klotrimazol)

Indikimet:

Trajtimi i kandidiazës vaginale.

Dozimi:

Krem vaginal: Kremi për përdorim vaginal të vendoset (1mbushje e aplikatorit) për 3 netë rradhazi. Vaginaletë: 1 tabletë vaginale prej 200mg vendoset 3 netë rradhazi. Mjekimi mund të përdoret nëse përsëritet infeksioni pas 7 ditësh, ndërsa nëse paraqitet më shumë se 2 herë brenda 6 muajsh, pacienti duhet të konsultohet me mjekun.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në klotrimazol ose në ndonjë nga përbërësit e tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CANESTEN® 3 vaginal cream	Krem	20 mg/1 g	Kuti x 3 aplikatorë x 20 g krem	Kern Pharma SL - Spain
Rp	CANESTEN® 3 vaginal Tablet	Tabletë vaginale	200 mg	Kuti x 3 tableta vagjinale x 1 aplikator	Bayer Schering Pharma AG -Germany
Rp	CLOTRIMAZOL BASI	Kremë vaginale	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A - Portugal

Antibiotik për përdorim sistematik

J01CF02

B

C

Cloxacillin - (Kloksacilinë)

Indikimet:

Kloksacilina si penicilinë rezistente është treguar efikase për trajtimin e infeksioneve stafilokoksike si: Infeksionet e lëkurës dhe të indeve të buta; Osteomieliti, infeksionet e artikulacioneve dhe të muskujve; Infeksionet e rrugëve të sipërme dhe të poshtme të frymëmarrjes duke përfshirë bronkitin, tonsillitin, farngjitin dhe infeksionet e veshit të mesëm; Infeksionet e traktit urogjenital dhe të veshkave; Enteriti streptokoksik; Meningjiti; Endokarditi dhe Septikemia; Profillaksa postoperative nga infeksionet streptokoksike në rast të intervenimeve kirurgjike ortopedike dhe kardiokirurgjike.

Dozimi:

Administrohet me rrugë intramuskulare ose intravenoze. Administrimi i.m.: 250 mg të pluhurit për injeksion duhet të treten me 1.5 ml ujë për injeksione, kurse 500 mg duhet të treten me 2.5 ml ujë për injeksione. Administrimi i.v.: 250 mg ose 500 mg të pluhurit për injeksion duhet të treten me 10-20 ml ujë për injeksione , të tundet mirë dhe të aplikohet me injeksion intravenoz të ngadalshëm. Gjithashtu mund të vendoset edhe në tretësi të infuzionit prej 100 ml dhe të aplikohet për 60 min. Dozimi: Të rriturit dhe të moshuarit: për infeksione të rënda rekomandohen 50 deri 100 mg/kg/ditë; Te infeksionet e lehta rekomandohet gjysma e dozës. Insuficienca renale: doza duhet të adaptohet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj kloksacilinës ose penicilinave të tjera, cefalosporinave ose ndaj penicilaminës. Kundërindikohet administrimi subkonjunktival i kloksacilinës. Te të porsalindurit: kundërindikohet administrimi i kloksacilinës për shkak të rrezikut nga hepatiti.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MONOCLOX	Pluhur për tretësi për injeksion dhe infuzion	500 mg	Kuti x 10 flakonë; Kuti x 50 flakonë	Medochemia Ltd - Cyprus
Rp	TRECLOX	Kapsula të forta xhelatinoze	500 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova

Clozapine - (Klozapinë)

Indikimet:

Skizofrenia, pacientët që nuk reagojnë ose që nuk i tolerojnë barnat konvencionalë antipsikotikë.

Dozimi:

Doza e zakonshme është 12.5 mg një ose dy herë në ditën e parë pasuar me 25 mg një herë ose 2 herë në ditën e dytë. Pastaj, sipas nevojës doza mund të rritet gradualisht për 25 deri 50 mg për të arritur dozën ditore derin në 300 mg për 14 deri 21 ditë. Sipas nevojës doza mund të rritet për 25 deri 50 mg në javë deri në dozën maksimale prej 900 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Çrregullimet e rënda të zemrës, insuficienca e rëndë hepatike ose renale: të dhëna për granulocitopeni ose agranulocitozë, çrregullimet e palcës kockore, ileusi paralizik, psikozat alkoolike dhe toksike, kolapsi cirkulator, helmimi nga barnat, koma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLOZAPINE 100	Tableta	100 mg	Kuti x 50 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	LEPONEX	Tableta	100 mg	Kuti x 50 tableta	Novartis Pharma S.p.a.- Italy
Rp	LEPONEX	Tableta	25 mg	Kuti x 50 tableta	Novartis Pharmaceuticals Ltd -UK

Bar kundër gjakderdhjeve (Antihemorragjik)

B02BD04

C

C

Coagulation Factor IX - (Faktori i IX i koagulimit)

Indikimet:

Profillaksa dhe mjekimi i gjakderdhjes tek pacientët me hemofili B.

Dozimi:

Individual, varet nga shkalla e mungesës së faktorit IX, shkalla dhe vendet e gjakderdhjes dhe gjendja e përgjithshme e pacientit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të barit; alergjia e njohur e lidhur me zvogëlimin e trombociteve gjatë trajtimit me heparinë - trombocitopenia e induktuar tip II.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OCTANINE F	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	100 IU/ml	Kuti x 1 flakon x 500IU/5 ml; Kuti x 1 flakon x 1000 IU/10 ml	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H - Austria
Rp	OCTANINE F	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	50 IU/ml	flakon 250IU/5ml	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H - Austria
Rp	AIMAFIX	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	500 IU/10 ml	Kuti x 1 flakon x 1 flakon me tretës	Kedrion S.p.A - Italy

Coagulation Factor VIII - (Faktori i VIII i koagulimit)

Indikimet:

Faktori VIII përdoret si terapi zëvendësuese te pacientët me hemofili A (mungesa gjenetike e faktorit VIII); përdoret për kontrollin e gjakderdhjes te pacientët me hemofili A që do t'u nënshtrohen intervenimeve kirurgjike ose dentare.

Dozimi:

Te të rriturit , doza prej 1 IU/kg është raportuar se ngre nivelin e përqendrimit të faktorit VIII përafërsisht 2% (nga vlera normale). Kjo përgjigje mund të jetë më e vogël te fëmijët. Dozimi duhet përshtatur nevojave individuale dhe gjendjes klinike të pacientëve. Doza e nevojshme (IU) = pesha trupore x 0.5 x % e dëshiruar e rritjes së faktorit VIII. Rekomandohen këto ngritje të nivelit të faktorit VIII dhe këto doza si në vijim: Për gjakderdhjen e formës së lehtë deri mesatare: rritje e nivelit të faktorit VIII për 30%, zakonisht me dozë të vetme prej 10-15 IU/kg. Për gjakderdhje më serioze ose kirurgji të vogël: rritje e nivelit të faktorit VIII për 30-50%, zakonisht me dozë fillestare prej 15-25 IU/kg, pasuar me 10 – 15 IU/kg, çdo 8 orë nëse nevojitet. Për gjakderdhje të rëndë ose kirurgji të madhe: rritje e nivelit të faktorit VIII për 80-100%, zakonisht me dozë fillestare prej 40-50 IU/kg, pasuar me 20 – 25 IU/kg, çdo 8 deri 12 orë nëse nevojitet: Profilaksë afatgjate te format e rënda të hemofilisë A: 10 – 15 IU/kg, çdo 2 ose 3 ditë, sipas nevojës.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EMOCLOT	Pluhur dhe tretës për tretësirë për infuzion	500 IU/10 ml	Kuti x 1 flakon me pluhur x 1 flakon tretës x 1 set për rekonstituim	Kedrion s.p.a - Italy
Rp	OCTANATE	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	100 IU/ml	Kuti x 1 flakon x 1 flakon me tretës	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H -Austria
Rp	OCTANATE	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	50 IU/ml	Kuti x 1 flakon x 250 IU/5 ml; Kuti x 1 flakon x500IU/10ml	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges m.b.H. - Austria

Colecalciferol - (Kolecalciferol)

Indikimet:

Kolecalciferoli është vitaminë D3. Vitamina D është e rëndësishme për absorbimin e kalciumit nga stomaku dhe për funksionimin e kalciumit në trup. Përdoret për trajtimin ose për parandalimin e shumë sëmundjeve të shkaktuara nga mungesa e vitaminës D, sidomos sëmundjet e lëkurës ose eshtrave.

Dozimi:

Doza te të rriturit është 400-1000 IU një herë në ditë, zakonisht doza për mungesën e vitaminës D është 1000 IU një herë në ditë. Doza e zakonshme për parandalimin e thyerjeve te pacientët e moshës mbi 65 vjeç është 100.000 IU çdo 4 muaj. Doza për fëmijët kur kanë mungesë të Vitaminës D te të porsalindurit, foshnjat dhe fëmijët 200 IU një herë në ditë. Foshnjat 1 deri në 12 muaj: 1000-5000 IU/në ditë për 2 deri në 3 muaj; nëse ka përmirësim, doza mund të zvogëlohet në 400 IU/ në ditë. Fëmijët më të vjetër se 12 muaj:5.000 deri në 10.000 IU/në ditë për 2 deri në 3 muaj, nëse ka përmirësim, doza mund të zvogëlohet në 400 IU/në ditë.

Kundërindikimet:

Hiperkalcemia, kalcifikimi metastatik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEVIT-3	Pika orale / IM Injeksion	300 000 IU/ml	Kuti x 1 ampulë x 1 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	DEVIT-3	Tretësirë orale	50 000 IU/15 ml	Kuti x 1 shishe x 15 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	PLIVIT D3	Pika orale, tretësirë	4000 IU	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Pliva d.o.o - Croatia

C

Antineoplastik
L01XE38

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Cobimetinib hemifumarate - (Cobimetinib hemifumarat)**Indikimet:**

Trajtimi i pacientëve me melanomë metastatike.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 60mg një herë në ditë për 21 ditë përgjatë ciklit 28 ditësh deri në situatën e progresit të sëmundjes apo toksicitetit të pa përballueshëm.

Kundërindikimet:

Nuk ka.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COTELLIC®	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 63 film tableta të mbështjellura	F.Hoffman –La Roche Ltd - Switzerland

Preparat herbal
R05CA12

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Cough preparations - (Preparatet për trajtimin e kollës)**Indikimet:**

Rekomandohet si preparat ndihmës në inflamacion akut dhe kronik të rrugëve të frymëmarrjes të shoqëruar me kollë produktive.

Dozimi:

Të rriturit: 3 herë nga 7.5 ml shurup ose 3 herë nga një tabletë; të porsalindurit dhe fëmijët e vegjël: 3 herë nga 2.5 ml shurup; fëmijët 4-12 vjeç: 3 herë nga 5 ml shurup.

Kundërindikimet:

Intoleranca në fruktozë dhe sorbitol.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	PROSPAN® AKUT effervescent tab	Tabletë shkumëzuese	65 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Germany
OTC	PROSPAN® Cough Syrup	Shurup	0.7 g/ 100 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml; Kuti x 1 shishe x 200ml	Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Germany
OTC	PROSPAN Cough Liquid	Tretësirë orale	35mg/ 5ml	Kuti x 15 qeska x 5 ml	Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Germany

Citostatikët

L01XE16

C

Crizotinib - (Krizotinib)

Indikimet:

Krizotinibi përdoret për trajtimin e kancerit të mushkërive (NSCLC), i përhapur në pjesë të tjera të trupit dhe i cili është shkaktuar nga ALK (Limfomakinazë anaplastike). Nuk ka njohuri nëse krizotinibi është i sigurt dhe efektiv te fëmijët.

Dozimi:

Krizotinibi përdoret nga një kapsulë 250 mg dy herë në ditë, me ose pa ushqim

Kundërindikimet:

Hipersenzitiviteti në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	XALKORI	Kapsula të forta	250 mg	Kuti x 60 kapsula të forta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany
Rp	XALKORI	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 60 kapsula të forta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany

Cyanocobalamin - (Cianokobalaminë)

Indikimet:

Mungesa e vitaminës B12, anemitë megaloblastike.

Dozimi:

Deficienca e vitaminës B12: 125-2000 mcg oral për disa muaj deri në përmirësimin e gjendjes klinike. Administrimi parenteral: 1000 mcg në ditë I.M. për 10 ditë me radhë , pastaj 1 herë në javë për disa muaj.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DODEX	Tretësirë për injeksion	1000 mcg/ml	Kuti x 5 ampula	Deva Holding A.Sa.-Turkey
Rp	VITAMIN B12	Tretësirë për injeksion	500 mcg/ml	Kuti x 50 ampula x 1 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	VITAMIN B12	Tretësirë për injeksion	100 mcg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma sh.a-Albania
Rp	VITAMIN B12	Tretësirë për injeksion	500 mcg/ml	Kuti x 10 ampula x 1ml	Profarma sh.a- Albania

Cyproheptadine hydrochloride - (Ciproheptadinë hidroklorur)

Indikimet:

Antialergjik dhe antipruritik. Përdoret në trajtimin e alergjive akute dhe kronike dhe pruritit. si: dermatitis, përfshirë neurodermatitis dhe neurodermatitis circumscripta, ekzema, dermatit ekzematoid, dermatografizëm, reaksione të lehta lokale alergjike nga thumbimet e insekteve, poleni dhe rinitet tjera sezonale, rinitin perenial alergjik dhe vazomotor, konjuktivitin alergjik nga alergjenët inhalues dhe ushqimet, urtikaria, edemë angioneurotike, reaksionet e barnave dhe të serumit, pruriti anogenital dhe pruriti i lisë së ujit.

Dozimi:

Nën 2 vjeç: Nuk rekomandohet për fëmijët nën 2 vjeç. Fëmijët 2-6 vjeç: rekomandohet që dozimi të fillohet 2mg dy – tre herë në ditë. Doza totale ditore nuk guxon të tejkalojë 12 mg në ditë. Fëmijët 7-14 vjeç: 4mg dy-tre herë në ditë. Doza totale ditore nuk guxon të tejkalojë 16 mg në ditë. Të rriturit: 4 mg tre-katër herë në ditë. Doza totale ditore nuk guxon të tejkalojë 32 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Nuk duhet të përdoret në terapinë e një sulmi akut astmatik; te të porsalindurit ose prematurët; laktacione; hipersensitiviteti në ciproheptadinë; terapia me inhibitorë të MAO; glaukoma me kënd të ngushtë; ulçera peptike stenoza; hipertrofia simptomatike e prostatës; obstruksioni i qafës së fshikëzës urinare; obstruksioni pyloroduodenal; pacientët e moshuar të dobësuar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SIPRAKTIN syrup	Shurup	2 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 240 ml	I.E Ulagay Ilac Sanayii TURK - Turkey

Preparat nga grupi i androgjeneve

G03HA01

X

Cyproterone - (Ciproteron)

Indikimet:

Kontrolli i libidos te rastet e hiperseksualitetit të rëndë ose devijimit seksual te meshkujt. Trajtimi palliativ i karcinomës së prostatës; Trajtimi i hirsutizmit dhe akneve te femrat.

Dozimi:

Kontrolla e libidos te rastet e hiperseksualitetit të rëndë ose devijimit seksual te meshkujt: 50 mg 2 herë në ditë pas ushqimit. Trajtimi paliativ i karcinomës së prostatës: 300 mg në ditë në 2 ose 3 doza ditore pas ushqimit, ndërsa doza mbajtëse është 200 deri 300 mg në ditë. Trajtimi i hirsutizmit dhe akneve te femrat: 2 mg Cyproterone acetate dhe 35 mcg ethinylestradiol për 21 ditë në çdo cikël menstrual. Te format e rënda të hirsutizmit: cyproterone acetate 50 deri 100 mg i administruar nga dita 5 deri 15 e ciklit menstrual si dhe 20 to 50 mcg ethinylestradiol nga dita 5 deri 26.

C Kundëringim:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse të preparatit. Sëmundjet e mëlçisë; Format e rënda të diabetit me ndryshime vaskulare; Anemia drepanocitare; Çrregullimet tromboembolike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANDROCUR 50mg	Tableta	50 mg	Kuti x 50 tableta	Delpharm Lille SAS, France, Bayer Weimar GmbH und Co Productions KG - Germany

Preparat nga grupi i androgjeneve

G03HB01

X

Cyproterone acetate/ethinyloestradiol**Indikimet:**

Trajtimi i sëmundjeve androgjen-vartëse te femrat, siç janë: aknet, posaçërisht format të shoqëruara me seborre, ose me inflamacion apo me formimin e noduseve (acne papulopustulosa, acne nodulocystica), alopecia androgjenetike dhe format e lehta të hirsutizmit. Kontracepcion oral te femrat që kanë nevojë për terapi anti-androgjene.

Dozimi:

Tabletat fillohen të merren në ditën e parë të ciklit menstrual. Tabletat merren nga një në ditë për çdo ditë në të njëjtën kohë për 21 ditë konsekuive. Çdo paketim pasues i barit merret pas intervalit të lirë prej 7ditësh ose intervalit prej 7ditësh me tableta placebo.

Kundëringim:

Shtatzënësia; Gjdhënia; Sëmundjet e rënda të mëlçisë; Verdhëza rekurente kolestatike; Sindromi Dubin-Johnson; Sindromi Rotor; Tumorët ekzistues ose paraprak të mëlçisë; Çrregullimet tromboembolike ekzistuese ose paraprake në arterie ose vena; Migrena e formave të rënda ose insuficienca cerebrovaskulare; Anemia drepanocitare; Tumori ekzistues ose paraprak i gjirit ose endometriumit; Gjakderdhja abnormale gjenitale e padiagnostifikuar; Diabeti i formës së rëndë me komplikime vaskulare; Çrregullimet e lipometabolizmit; Herpesi në shtatzënësitë e kaluara; Përkeqësimi i otosklerozës në shtatzënësitë paraprake. Monitorim i kujdesshëm mjekësor nevojitet te pacentët me diabet ose tendencë për diabet, me hipertension,

vena varikoze, flebit, otosklerozë, sklerozë multiple, epilepsi; porfiri, tetani, astmë, depresion ose gjendjet me retencion të lëngjeve në trup.

C

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Diane -35	Tableta të mbështjellura	0.035 mg+2 mg	Kuti x 21 tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany
Rp	JENE-35ED	Tableta	2.0 mg + 0.035 mg	Kuti x 28 tableta	Pharmapack Technology Pty - Australia

D

- Daptomicine (Daptomicina)
- Dalteparine sodium
- Dequalinum chloride, Ascorbic acid (Klorur dekualinumi dhe acid askorbik)
- Desloratadine (Desloratadinë)
- Desmopresin acetate
- Dexamethasone - (Deksametazon)
- Dexamethasone + antibiotics -(deksametazon + antibiotikë)
- Dexamethasone + antibiotics - (deksametazon + antibiotikë)
- Dexketoprofen - (Deksketoprofen)
- Dexpanthenol - (Dekspantenol)
- Dextran 70, HPMC - (Dekstran)
- Dextrose anhydrous
- Diazepam - (Diazepam)
- Diclofenac - (Diklofenak)
- Diclofenac - (Diklofenak)
- Diclofenac - (Diklofenak)
- Diflukortolon valerat, izokonazol nitrat
- Digoxin (Digoksinë)
- Diltiazem - (Diltiazem)
- Dimenhydrinate - (Dimenhidrinat)
- Dimetindene - (Dimetinden)
- Dinoprostone - (Dinoproston)
- Diosmin - (Diosminë)
- Diphtheria, tetanus, pertussis (acellular, component), hepatitis B (rDNA), poliomyelitis (inactivated) and haemophilus influenza type b conjugate vaccine (adsorbed)
- Dipyrindamole
- Docetaxel - (Docetaksel)
- Domperidone - (Domperidon)
- Donepezil - (Donepezil)
- Dopamine - (Dopaminë)
- Dorzolamide - (Dorzolamid)
- Dosulepine hydrochloride+diazepam - (Dosulepinë dhe diazepam)
- Doxazosin - (Doksazosinë)
- Doxofylline - (Doksofilinë)
- Doxorubicin - (Doksorubicinë)
- Doxycycline - (Doksiciklinë)
- Drospirenone and estrogen - (Drospirenon dhe estrogen)
- Drotaverine hydrochloridum - (Hidroklorur drotaverine)
- Dry extract of Tinnevely Senna pods - (Ekstrakt i thatë i Senës)
- Dutasterid - (Dutasterid)
- Dydrogesterone - (Dihrogesteron)

Antibiotik
J01XX09
B

D

Daptomycin - (Daptomicinë)

Indikimet:

Daptomicina është një antibiotik. Përdoret për trajtimin e infeksioneve të shkaktuara nga baktere të caktuara të ndjeshme në këtë antimikrobik.

Dozimi:

Dozimi varet nga pesha trupore dhe lloji i infeksionit. Dozimi të rritur është 4 mg/kg peshë, 1 herë në ditë. Për infeksionet e gjakut ose të zembrës, doza ditore është 6 mg/kg peshë 1 herë në ditë. Doza merret intravenoze. Për infeksionet e lëkurës trajtimi zgjatë nga 1-2 javë, dhe 2-6 javë për infeksionet e gjakut dhe të zembrës. Nëse injektimi i saj shkakton probleme në veshka, atëherë doza duhet të zvogëlohet, një herë në çdo të dytën ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CUBICIN	Pluhur për tretësirë për injeksion	350 mg	Kuti x 1 flakon	Novartis Euro-pharm Limited - UK
Rp	CUBICIN	Pluhur për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 flakon	Novartis Euro-pharm Limited - UK

Dalteparine sodium (Dalteparinë sodium)

Indikimet:

Tromboprofilaksa perioperative dhe postoperative.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 150 IU/kg me kohëzgjatje prej 6 muaj.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive apo llojeve tjera të heparinës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FRAGMIN	Tretësirë për injeksion	10000 IU (anti-Xa)/ ml	Kuti x 10 shiringa të mbushura	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium
Rp	FRAGMIN	Tretësirë për injeksion	5000 IU (anti-Xa)/ 0.2 ml	Kuti x 10 shiringa të mbushura	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium
Rp	FRAGMIN	Tretësirë për injeksion	2500 IU (anti-Xa)/ 0.2 ml	Kuti x 10 shiringa të mbushura	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium

Dequalinum chloride, Ascorbic acid (Klorur dekualinumi dhe acid askorbik)

Indikimet:

Efisol është preparat i kombinuar (Dekualinium hidroklorid dhe acid Ascorbik), me veti antiseptike për aplikim lokal, me veprim ndaj bakterieve gram-pozitive dhe gram-negative, sidomos ndaj streptokokut piogjenik dhe llojeve rezistente në antibiotikë. Dekualinium ka veprim antifungal ndaj llojeve të kandidës, trihofiteve dhe epidermofiteve. Acidi askorbik manifeston veti anti-inflamatore, anti-eksudative dhe anti-hemorragjike. Stomatiti kataral, ulceroz dhe fibroz; Monoliza në mukozën e gojës; Gingiviti; Tonsiliti, faringiti

dhe laringiti. Profilaksa e infeksioneve para intervenimeve kirurgjike orale dhe të fytit. Trajtim i kombinuar me antibiotikë të tjerë ose sulfonamide të infeksionet serioze orofaringeale.

Dozimi:

1 tabletë të merret çdo 2-3 orë (jo më shumë se 8-10 tableta për 24 orë. Trajtimi rekomandohet të vazhdojë 1- 2 ditë pas eliminimit të simptomave. Trajtimi nuk duhet të zgjatet më shumë se 5 – 7 ditë (rrezik për shfaqjen e disbakteriozave në gojë dhe fyt). Nuk rekomandohet te fëmijët nën 4 vjeç.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në përbërësit e tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EFISOL®	Pastile të kompresuara	0.25 mg/ 30 mg	Kuti x 20 tableta të kompresuara	Balkan Pharma-Dupnitsa Ad - Bulgaria

Grupi i antihistaminikëve të tjerë për përdorim sistematik

R06AX27

C

Desloratadine - (Desloratadinë)

Indikimet:

Përdoret për lehtësimin e simptomave si teshtitja, rrjedhja e sekretit dhe kruarja e hundës, kongjestioni si dhe kruarja e syve, lotimi dhe skuqja e syve, si dhe kollitja e shoqëruar me rinit alergjik. Gjithashtu, përdoret për lehtësimin e kruarjes të shoqëruar me urtikari dhe për eliminimin e simptomave siç janë vezikulat në lëkurë dhe skuqja e lëkurës.

Dozimi:

Riniti alergjik intermitent (prania e simptomave më pak se 4 ditë në javë ose më pak se 4 javë) trajtohet sipas gjendjes së pacientit dhe tretmani duhet ndërprerë pas largimit të simptomave dhe duhet ri-filluar në rast të ri-shfaqjes së simptomave. Riniti alergjik permanent (prania e simptomave për 4 ose më shumë ditë në javë dhe për më shumë se 4 javë), rekomandohet trajtimi i pandërprerë pothuajse gjatë gjithë periudhës së ekspozimit të alergjenit. Të rriturit dhe adoleshentët (mbi 12 vjeç): 1 tabletë në ditë. Te fëmijët nën 12 vjeç: nuk duhet përdorur për shkak se siguria e barit Shurupi: Të rriturit dhe

D adoleshentët (12 vjeç e më shumë) një herë në ditë 10 ml (5 mg); fëmijët e moshës 1-5 vjeç një herë në ditë 2.5ml (1,25 mg); fëmijët e moshës 6-11 vjeç një herë në ditë 5 mL (2.5 mg), pavarësisht nga vakti i ushqimit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose ndaj ndonjë nga substancat përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DESLORATADINA NORMON	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Laboratorios NORMON S.A. - Spain
Rp	DESLORATADINA NORMON	Tretësirë orale	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Laboratorios NORMON S.A. - Spain
Rp	DOXAFIN	Shurup	2.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	DESLORATADINA BASI	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Laboratorios BASI - Industria Farmaceutica S.A - Portugal
Rp	AERIUS	Tretësirë orale	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Merck Sharp & Dohme Ltd - UK
Rp	AERIUS	Film tableta të mbështjellura	10 x 5mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Merck Sharp & Dohme Ltd - UK
Rp	ALVOTADIN	Tretësirë orale	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Alvogen IP-Co.Sar.I- Luxembourg
Rp	ALVOTADIN	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alvogen IP-Co.Sar.I- Luxembourg
Rp	CLARUS	Tretësirë orale	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp	DASSELTA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	DASSELTA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

Rp	DOXAFIN	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.Sa.-Turkey
Rp	LORDES	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura; Kuti x30 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanay - Turkey
Rp	LORDES	Shurup	2.5 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Nobel Ilac Sanay - Turkey
Rp	DICOMEX	Shurup	2.5 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Atabay imya Sanayi ve ticaret A.S. - Turkey
Rp	ESLOTIN	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	World Medicines İlaç San Ve Tic A.Ş - Turkey
Rp	DESLORA- DERM 0.5 mg/ ml Lösung zum Einnehmen	Tretësirë orale	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 50 ml	Dermapharm AG - Germany
Rp	DESLORADERM 5 mg FilmTablet- ten	Film tableta	5 mg	Kuti x 20 film tableta	Dermapharm AG - Germany
Rp	DESLORADEM 0.5 mg/ml Lösung zum Einnehmen	Tretësirë orale	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Dermapharm AG - Germany

D

Vazopresinat dhe analogët
H01BA02
B**Desmopressin acetate - (Desmopresinë acetat)****Indikimet:**

Trajtimin e enurezave nokturnale primare në pacientët mbi 5 vjeçar pasi që është përjashtuar mundësia e çrregullimit organik të organeve urinare.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: doza fillestare 0,05mg çdo 12h pastaj doza titrohet deri në 0,1-1,2 mg çdo 8-12h. Fëmijët prej 5-12 vjeç: doza fillestare 0,05mg çdo 12h pastaj doza mund të titrohet deri në 0,1-0,8 mg e ndarë çdo 8-12h.

Kundërindikimet:

Insuficiencë renale mesatare dhe e rënde, si ndroma e sekretimit jo të duhur të ADH, sëmundja klasike Von Willebrand.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MINIRIN	Tableta	0.2 mg	Kuti x 30 tableta	Ferring International S.A. - Switzerland

Kortikosteroid
H02AB02
D**Dexamethasone - (Deksametazon)****Indikimet:**

Terapi zëvendësuese të insuficiencës adrenokortikale primare dhe sekondare, gjendjet urgjente klinike (shoku, statusi astmatik, reaksioni anafilaktik, etj.), sëmundjet reumatike dhe kolagjene, gjendjet alergjike, përfshirë edhe astmën bronkiale, nauzea dhe vjellja të kemoterapia, edema cerebrale e shoqëruar me malinjitet.

Dozimi:

Tabletat: Dozat fillestare janë 0.5-10 mg në ditë. Doza mbajtëse është 0.5-1.5 mg në ditë. Me injeksion IM ose IV apo infuzion IV të ngadalshëm fillimisht 0.5-24 mg, fëmijët 200-400 mcg /kg në ditë. Edema cerebrale e shoqëruar me malinjitet me injeksion IV, 10 mg fillimisht pastaj 4 mg me injeksion IM,

çdo 6 orë sipas nevojës për 2-4 ditë pastaj doza gradualisht zvogëlohet dhe ndërpritet pas 5-7 ditësh. Pika orale: Sipas indikacioneve, trajtimi mund të fillohet duke administruar nga 2 deri në 5 mg në 3 doza ditore që do të merren të tretura në ujë dhe duke i përzier para gëlltitjes. Sapo vërehet përmirësimi doza ulet gradualisht deri në dozën minimale aktive terapeutike që sillet nga 0.25 deri 2 mg në ditë. (Shënim: 1 ml = 32 pika = 2 mg).

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj barit; Sëmundja ulçeroze aktive; Osteoporozë; Psikozat; Infeksionet akute, herpesi dhe infeksionet e tjera virale; Sindroma Cushing.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEKORT	Tableta	0.5 mg	Kuti x 20 tableta	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	DEKORT	Tretësirë për injeksion	8 mg/ 2 ml	Kuti x 1 ampulë x 2 ml	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	DEK-SAMETAZON PRIMA	Tretësirë për injeksion	4 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Prima pharma Shg.p.k- Republic of Kosova : Contract manufacturer- CSPPC Ouyi pharmaceutical Co.Ltd- China
Rp	DEK-SAMETAZONE PRIMA	Tretësirë për injeksion	4 mg/ml	Kuti x 100 ampula x 1 ml	Prima Pharm sh.p.k- Republic of Kosova, CSPPC Ouyi Pharmaceutical Co.Ltd- China
Rp	DEXAMED	Tretësirë për injeksion	4 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml; Kuti x 100 ampula x 1 ml	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	DEXAMETAZON-ROTEXMEDICA	Tretësirë për injeksion	5 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Rotexmedica-Group Panpharma - Germany
Rp	DEXASON	Tretësirë për injeksion	4 mg/ml	Kuti x 25 ampula x 1 ml	Galenika a.d - Serbia
Rp	PRODEXA 4	Tretësirë për injeksion	4 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	SOLDESAM	Tretësirë për injeksion	4 mg/1 ml	Kuti x 3 flakona x 1 ml	Laboratories Farmacologico Milanese -Italy
Rp	SOLDESAM	Pika orale	0.20%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Laboratories Farmacologico Milanese -Italy

D

Kortikosteroidet
S01BA01
C

Dexamethasone - (Deksametazon)

Indikimet:

Trajtimi lokal i inflamacioneve dhe parandalimi i infeksioneve në sy.

Dozimi:

Të aplikohet 3-4 herë në ditë, nga 1 - 2 pika.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEXACOLLYRE	Pika për sy	0.10%	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Cooper S.A. - Greece
Rp	DEXAPOS COMOD	Pika për sy	1 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	MAXIDEX	Pika suspension për sy	1.0 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	S.A.Alcon Couvreur N.V. - Belgium
Rp	RONIC	Pika për sy	1 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Laboratorio EDOL Produtos Farmaceuticos S.A- Portugal
Rp	UNIDEXA 0.1%	Pika për sy	1.0 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Unimed Pharma Ltd - Slovak Republic

Antiinflamator dhe antiinfektiv
S03CA01
C

Dexamethasone + antibiotics - (Deksametazon + antibiotik)

Indikimet:

Trajtimi lokal i inflamacioneve dhe parandalimi i infeksioneve.

Dozimi:

Të aplikohet 3-4 herë në ditë.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në preparat.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEXAMETHASON-NEOMYCIN	Pika për sy/ vesh,tretësirë	(0.1%+0.35%)	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Galenika a.d- Serbia

Antiinflamator dhe antiinfektiv
S01CA01
C

Dexamethasone + antibiotics - (Deksametazon + antibiotik)**Indikimet:**

Trajtimi lokal i inflamacioneve dhe parandalimi i infeksioneve në sy.

Dozimi:

Të aplikohet 3-4 herë në ditë.

Kundëringdikimet:

Alergjia në preparat; Infeksionet virale, mikotike ose mikobakteriet.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AFACORT	Pika për sy	0.35%+0.083%	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Anfarm Hellas S.A. - Greece
Rp	DEXA- GENTAMICIN	Pomadë për sy	(0.3mg+5.0mg)/g	Kuti x 1 tubetë x 2.5 g	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	DEXA- GENTAMICIN	Pika për sy	1.0mg/ml+5.0mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	NEODEKSACIN	Pika për sy	0.1%+0.35%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Hemomont d.o.o- Montenegro
Rp	DEXA - NEO	Krem	0.15% +0.5%	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Profarma - Albania

D

Rp	DEXA - NEO	Pika për sy	0.1%+0.5%;	Kuti x 1 flakon x 5 ml	Profarma - Albania
Rp	DEXA - NEO	Pomadë për sy	0.05%+0.5%	Kuti x 1 tubetë x 3.5 g	Profarma - Albania
Rp	DEXA-GENTAMICIN®	Pika për sy	1.0 mg/ ml +5.0 mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	DEXA-ENTAMICIN®	Pomadë për sy	(0.3mg+5.0mg)/ g	Kuti x 1 tubetë x 2.5 g	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	DEX-TOBRIN®	Pika për sy,tretësirë	3mg+1mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Balkanpharma - Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp	MAXITROL®	Pika për sy	1 mg/ ml + 3500 UI/ ml + 6000 UI/ ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland
Rp	MAXITROL®	Pomadë për sy	1 mg/ ml + 3500 UI/ ml + 6000 UI/ ml	Kuti x 1 tubetë x 3.5 g	Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland
Rp	TOBRADEX®	Pika për sy	0.3 % +0.1 %	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland
Rp	TOBRADEX®	Pomadë për sy	0.3% + 0.1%	Kuti x 1 tubetë x 3.5 g	Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland

Agjent anti-inflamator/antireumatik në kombinim M01BX C

D

Dexamethasone, Lidocaine HCL, Thiamine HCL, Cyanocobalamin -
(Deksametazon + Hidroklorur lidokaine + Hidroklorur tiamine +
Cianokobalaminë)

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i patologjive akute me dhimbje siç janë lumbago, ishiatika, lumboskiatika; neuriti dhe polineuriti.

Dozimi:

a) Doza një herë në ditë (me ritëm të përditshëm) pasi që këtë mënyrë shkaktohet ndryshim i vogël i boshtit të hipotalamusit-hipofizës-mbiveshkores (HHS).

b) Të dozohet vetëm në ditë alternative për evitim të sindromës Cushing iatrogjene dhe suprimimin e HHS.

Kundërindikimet:

"Kundërindikohet në pacientët që kanë mbindjeshmëri në kortikoide apo në ndonjë nga përbërësit. Kundërindikohet administrimi i vaksinave virale të gjalla, përfshirë edhe atë të variçelës në personat që janë duke marrë doza të mëdha të kortikoideve. Nëse vaksinat janë nga bakteret apo viruset e pa aktivizuara, kortikoidet mund të zvogëlojnë përgjigjen imunologjike të pritshme nga vaksinimi (rritje e antitropave në serum). Ngjashëm, Inzitan® nuk duhet të administrohet në pacientët që kanë alergji në anestetikët lokal të llojit të amideve (artikainë, mepivakainë, prilokainë). Edhe pse shumë rrallë, ekziston rreziku i alergjisë së kryqëzuar me lidokainën."

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	INZITAN®	Tretësirë per injeksion	4 mg+60 mg+50 mg+250 mcg	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Kern Pharma S.L.-Spain

D Anti-inflamator josteroid nga grupi i derivative të acidit propionik M01AE17 C

Dexketoprofen - (Deksketoprofen)

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i dhimbjes me intensitet të lehtë deri mesatar, siç është dhimbja muskulo-skeletore, dhimbja te dismenorea, dhimbja e dhëmbit.

Dozimi:

Të rriturit: Varësisht nga natyra dhe intensiteti i dhimbjes, doza e rekomanduar është 12.5 mg çdo 4-6 orë ose 25 mg çdo 8 orë. Doza ditore totale nuk duhet të kalojë 75 mg. Te pacientët e moshuar rekomandohet doza më e ulët efektive ashtu që doza maksimale nuk duhet të kalojë 50 mg/ditë. Te pacientët me insuficiencë renale dhe hepatike doza maksimale nuk duhet të jetë mbi 50 mg/ditë. Te format e rënda të insuficiencës renale (klirensi i kreatinës 50-80 ml / min) dhe hepatike nuk duhet aplikuar deksketoprofeni. Te fëmijët dhe adoleshentët nuk duhet përdorur për shkak se siguria dhe efikasiteti i barit ende nuk është vërtetuar.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj Deksketoprofenit, ndaj ndonjë bari nga grupi i BAIJS ose ndaj ndonjëres nga substancat ndihmëse të produktit. Pacientët në të cilët substancat me veprim të ngjashëm (p.sh. acidi acetilsalicilik , ose BAIJS tjera) shkaktojnë ose përkeqësojnë sulmet e astmës, rinitit , bronkospazmit akut, polipe të hundës, edemë, urtikari ose edemë angioneurotike. Pacientët me ulçerë peptike aktive ose të dyshuara/me hemorragji apo me histori të sëmundjeve ulçeroze apo të gjakderdhjes gastrointestinale të ndërlidhur me përdorimin e BAIJS apo me dispepsi peptike. Pacientët me sëmundje Crohn apo kolit ulceroz. Pacientët me histori të astmës bronkiale. Pacientët me infarkt akut të zemrës. Pacientët me insuficiencë të rëndë të veshkave (klirensi i kreatinës < 50 ml / min). Pacientët me insuficiencë të rëndë hepatike (Child-Pugh: 10 - 15). Pacientët me diatezë hemorragjike dhe çrregullime të tjera të koagulimit. Gjatë tremujorit të tretë të shtatzënisë dhe periudhës së laktacionit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEXKETO-PROFENO NORMON	Granula për suspension oral	25 mg	Kuti x 20 qeska	Laboratorios Normon S.A. - Spain
Rp	DEXKETO-PROFENO NORMON	Film tableta të mbështjellura	20 x 25 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Normon S.A. - Spain

Rp	DEXKETO-PROFENO NORMON	Tretësirë per injeksion	50 mg/2 ml	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Laboratorios Normon S.A. - Spain
Rp	ELEKTRA	Film Tableta	20 x 25 mg	Kuti x 20 film tableta	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	DEXOMEN	Granula për suspension oral	25 mg	Kuti x 20 qeska	Laboratorios Menarini S.A- Spain
Rp	DEXOFEN	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Atabay Ilac Fabri-kasi AS -Turkey
Rp	SERTO FEN	Tretësirë per injeksion	50 mg/2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş - Turkey
Rp	DEXOMEN 25MG	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany

Epitelizuesit D03AX03 C

Dexpanthenol - (Dekspantenol)

Indikimet:

Regjenerimet epidermale.

Dozimi:

2 deri 3 herë në ditë të lyhet shtresë e hollë xheli në vendin e sëmurë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	PANTENOL	Krem	5%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Deva Holding A.S. - Turkey
OTC	PANTENOL	Pomadë	5%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	PANTOGEL®	Xhel	5%	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Ballkanpharma-Troyan AD- Bulgaria

D

Lot artificial
S01XA20

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

**Dextran 70, Hydroxypropyl Methylcellulose (HPMC) -
(Dekstran + hidroksipropil metilcelulozë)****Indikimet:**

Përdoret si lubrifikant dhe si lot artificial te rastet e tharjes së syrit dhe sindromat e irritimit okular me mungesë të lotëve ose sekretimit mukozal.

Dozimi:

Të rriturit, fëmijët dhe të moshuarit: Hidhen 1 – 2 pika të në qeskën konjunktivale.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj dekstranit 70, hipromelozës ose ndaj ndonjë substance tjetër përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e pake-timit	Prodhuesi
Rp	TEARS NATURALE II®	Pika për sy	0.10 % + 0.3 %	Kuti x 1 shishe x 15 ml	S.A.Alcon -Couvreur n.v. - Belgium
Rp	SEPTOCLEAR TEARS	Pika për sy	(0.1+0.3)%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Cooper S.A. - Greece

Tretësirë parenterale
B05BA03
C

D

Dextrose anhydrouss - (Anhidër i dekstrozës)**Indikimet:**

Trajtimi i gjendjeve me humbje të karbohidrateve dhe lëngjeve; Administrimin e barnave me rrugë paranterale dhe si tretësirë për tretjen e produkteve medicinale.

Dozimi:

Të rriturit: 500 ml deri 3 litra/24h. Foshnjat dhe fëmijët: 0-10kg peshë trupore, 100 ml/kg/24h; 10-20kg peshë trupore, 1000 ml + 50 ml/kg mbi 10 kg/24h; > 20 kg peshë trupore, 1500 ml + 20 ml/kg mbi 20 kg/24h.

Kundërindikimet:

Alergjia në substanceën aktive; diabeti jo i kontrolluar; jotoleranca e njohur ndaj glukozës; koma hiperosmolare; hiperglikemia; hiperlaktatemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	POLIFLEX 5% DEXTROSE SOLUTION IN WATER FOR IV INFUSION	Tretësirë për infuzion	5 g/ 100 ml	Kuti x 1 qese x 100 ml; Kuti x 1 qese x 500 ml	Polifarma Ilac Sanayii Ve Ticaret A.S, Turkey
Rp.	DEXTROSE	Tretësirë për infuzion	5%;	Kuti x 10 shishe x 500 ml	Vioser S.A- Greece
Rp.	DEXTROSE	Tretësirë për infuzion	10%	Kuti x 10 shishe x 500 ml	Vioser S.A-Greece
Rp.	DEXTROSE	Tretësirë për infuzion	5%	Kuti x 10 shishe x 100 ml	Vioser S.A-Greece

Diazepam - (Diazepam)

Indikimet:

Epilepsia dhe konvulzionet febrile, për të çliruar spazmin e muskujve të shkaktuar nga tetania, si një qetësues në intervenimet e vogla kirurgjike dhe dentare, përdorim fillestar në ankth dhe agjitacion, trajtimin akut të konvulzioneve të fëmijët.

Dozimi:

Doza e zakonshme është 0,25-0,5 mg/kg. Dozimi varet nga mosha, pesha dhe reagimi individual.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në benzodiazepina apo në ndonjërin prej përbërësve, Myasthenia gravis, Insuficienca e rëndë respiratore, sindroma e apnesë, insuficienca hepatike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DIAZEPAM	Tableta	28 x 2mg	Kuti x 28 tableta	Crescent Pharma LTD- UK
Rp	DIAZEPAM	Tableta	28 x 5mg	Kuti x 28 tableta	Crescent Pharma LTD- UK
Rp	DIAZEPAM	Tableta	30 x 10mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD-Serbia
Rp	DIAZEPAM	Tableta	30 x 5mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD-Serbia
Rp	DIAZEPAM	Tableta	30 x 2mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD-Serbia
Rp	APAURIN	Tableta të mbështjellura	30 x 5 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Krka d.d.-Slovenia
Rp	APAURIN	Tableta	30 x 10 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.-Slovenia
Rp	DIAZEM	Kapsula	25 x 5mg	Kuti x 25 kapsula	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	DIAZEM	Tretësiirë per injeksion	10 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Deva Holding A.S. - Turkey

Rp	DIAZEPAM	Tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Replek Farm AD -Macedonia
Rp	DIAZEPAM	Tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Replek Farm AD -Macedonia
Rp	DIAZEPAM ALKALOID ®	Tretësirë për injeksion,	10 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Alkaloid AD -Macedonia
Rp	DIAZEPAM ALKALOID ®	Tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Alkaloid AD -Macedonia
Rp	DIAZEPAM ALKALOID ®	Tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Alkaloid AD -Macedonia
Rp	NORMABEL	Tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Belupo d.d.-Croatia
Rp	NORMABEL	Tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Belupo d.d.-Croatia
Rp	NORMABEL	Tretësirë per injeksion	10 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Belupo d.d.-Croatia
Rp	RELSED	Tretësirë rektale	5 mg/2.5 ml	Kuti x 5 mikro-tubeta x 2.5 ml	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA.Poland
Rp	DIAZEPAM	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a-Albania
Rp	DIAZEPAM	Tretësirë per injeksion	(0.5%) 10 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a-Albania
Rp	AFEBRIL	Tretësirë rektale	5 mg/2.5 ml	Kuti x 5 mikro-tubeta x 2.5 ml	Profarma sh.a-Albania

Antireumatik dhe antiinflamator josteroidal

M01AB05

C

Diclofenac - (Diklofenak)

Indikimet:

Artriti reumatoid; Osteoartroza; Dhimbjet e shpinës; Ataquet e migrenës; Inflamacionet akute dhe traumat e sistemit muskulo-skeletor (periartthritis, tendinitis, tenosynovitis, bursitis, dhimbjet te distorzionet e ekstremiteteve dhe frakturat); Spondiliti ankilozues; Gihti akut; Dhimbjet në kirurgjinë ortopedike, dentare dhe kirurgji të vogël; Atropatia pirofosfate.

Dozimi:

Oral, 75–150 mg në ditë në 2–3 doza të ndara; Rektal: 75–150 mg në ditë në doza të ndara; Te fëmijët 1–12 vjeç, në artritin juvenil, oral ose rektal, 1–3 mg/

D kg (doza maksimale 150 mg) në ditë në doza të ndara (përdoren vetëm tableta acido rezistente 25 mg dhe supozitorë 12.5 mg dhe 25 mg); Te fëmijët 6–12 vjeç, dhimbjet postoperative, rektal, 1–2 mg/kg (doza maksimale 150 mg) në ditë në doza të ndara (12.5 mg dhe 25 mg supozitorë) në periudhë deri në 4 ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj diklofenakut ose substancat e tjera përbërëse; Sëmundja aktive e ulçerës gastrike ose duodenale, hemorragjia gastrointestinal ose performimi i traktit gastrointestinal; Pacientët që kanë përjetuar ulçera të sistemit gastrointestinal; Pacientët që kanë manifestuar alergji ndaj barnave të grupit BAIJS, si astma, rhinitis, angioedemë, ose urtikari; Insuficiencia e rëndë e zembrës, mëlçisë ose e veshkave; Insuficiencia kongjestive e zembrës (NYHA II-IV), sëmundjet iskemike të zembrës, sëmundjet arteriale periferike dhe cerobrovaskulare; Pacientët me histori të gjakderdhjeve ose performimeve të ndërlidhura me terapinë me BAIJS; Tremujori i fundit i shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALMIRAL	Tretësirë për injeksion ose infuzion	75 mg/ 3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml; Kuti x 100 ampula x 3 ml	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	CATAFLAM	Drazhe	50 mg	Kuti x 20 drazhe	Novartis Farma S.p.A. - Italy, Novartis Saglik Gida ve Tarim - Turkey
Rp	DICLO DUO®	Kapsula	75mg	Kuti x 20 kapsula	Astellas Pharma GmbH-Germany
Rp	DICLO RAPID®	Kapsula të forta acido-rezistente	75mg	Kuti x 20 kapsula	Astellas Pharma GmbH-Germany
Rp	DICLOFEN	Tabletë acido-rezistente	50 mg	Kuti x 20 tableta acido-rezistente	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	DICLOFEN RETARD	Tabletë me lirim të zgjatur	100 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp	DICLOFENAC 100	Supozitorë	100 mg	Kuti x 5 supozitorë	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	DICLOFENAC MCC	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	S.C.Magistra C & C - Romania

Rp	DICLOFENAC RETARD	Tableta me lirim të zgjatur	100 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	DICLOFENAC SODIUM	Tretësirë për injeksion	75 mg/3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Rotexmedica-Group Panpharma - Germany
Rp	DICLOFENAC SODIUM INJ 25MG/ML	Tretësirë për injeksion	25 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Deutsche Labs. Inc. - India
Rp	DICLOFENAK RETARD	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Replek Farm AD -Macedonia
Rp	DICLOFLAM	Drazhe	50 mg	Kuti x 20 drazhe	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	DICLOMEC AMP	Tretësirë për injeksion	75 mg/3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic - Turkey
Rp	DIFEN®	Tableta me veprim të zgjatur	100 mg	Kuti x 20 tableta me veprim të zgjatur	Bosnalijek d.d.- Bosnia &Herzegovina
Rp	DIKLOFEN	Tretësirë për injeksion	75 mg/3 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml	Galenika a.d- Serbia
Rp	DIKLOFEN AMP	Tretësirë për injeksion	75 mg/3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd- China
Rp	DIKLOFEN Tab 100MG	Tableta	100 mg	Kuti x 20 tableta	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd- China
Rp	DIKLOFEN Tab 50MG	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd- China
Rp	DIKLOFENAK	Tretësirë për injeksion	75 mg/3 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml	Hemofarm AD- Serbia
Rp	DIKLOFENAK	Tableta me lirim të modifikuar	100 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të modifikuar	Hemofarm AD- Serbia
Rp	DIKLOFENAK	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Hemofarm AD- Serbia
Rp	DIKLOFENAK	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Profarma sh.a. - Albania
Rp	DIKLOFENAK	Tretësirë për injeksion	75 mg/3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Profarma sh.a. - Albania

D	Rp	DIKLOFEN FORTE	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Replek Farm AD -Macedonia
	Rp	DIKLOFEN PRIMA	Tretësisirë për injeksion	75mg/ 3ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Prima pharma Shg.p.k- Republic of Kosova : Contract manufacturer- CSPC Ouyi pharmaceutical Co.Ltd- China
	Rp	DICLOFENAK	Supozitorë	100mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova
	Rp	DICLOFENAK	Supozitorë	25mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova
	Rp	DICLOFENAK	Supozitorë	50mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova
	Rp	DIKLORON	Tretësisirë për injeksion	75mg/ 3ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
	Rp	DIKLORON	Tableta acidorezistente	50mg	Kuti x 20 tableta acidorezistente	Deva Holding A.S. - Turkey
	Rp	DIKLORON	Tretësisirë për injeksion	75mg/ 3ml	Kuti x 4 ampula x 3 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
	Rp	DIKLOFEN PRIMA	Tretësisirë për injeksion	75mg/ 3ml	Kuti x 100 ampula x 3 ml	Prima Pharm sh.p.k- Republic of Kosova, CSPC Ouyi Pharmaceutical Co.Ltd- China
	Rp	FLOGOFEN	Supozitorë	50 mg	Kuti x 10 supozitorë	Fulton Medicinali S.p.a-Italy
	Rp	FLOGOFEN	Supozitorë	25 mg	Kuti x 10 supozitorë	Fulton Medicinali S.p.a-Italy
	Rp	FLOGOFEN	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Fulton Medicinali S.p.a-Italy
	Rp	FLOGOFEN	Supozitorë	12.5 mg	Kuti x 10 supozitorë	Fulton Medicinali S.p.a-Italy
	Rp	MIYADREN	Tretësisirë për injeksion	75 mg/ 3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey
	Rp	NAKLOFEN ®	Tableta acidorezistente	50 mg	Kuti x 20 tableta acidorezistente	Krka d.d. - Slovenia
	Rp	NAKLOFEN ®	Tretësisirë për injeksion	75 mg/ 3 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml	Krka d.d. - Slovenia
	Rp	NAKLOFEN ®	Supozitorë	50 mg	Kuti x 10 supozitorë	Krka d.d. - Slovenia

Rp	NAKLOFEN ® SR	Tableta me lirim të ngadalësuar	100 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të ngadalësuar	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NAKLOFEN DUO	Kapsula	75 mg	Kuti x 20 kapsula	Krka d.d. - Slovenia
Rp	PROLONGED RELEASE DICLOFENAC TAB 100MG	Tabletë me lirim të zgjatur	100 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	Deutsche Labs. Inc - India
Rp	RAPTEN DUO	Tableta me lirim të modi- fikuar	75 mg	Kuti x 10 tableta me lirim të modifikuar	Hemofarm A.D- Serbia
Rp	VOLTAREN	Supozitorë	50 mg	Kuti x 6 supozitorë	Delpharm Huningue S.A.S. - France
Rp	VOLTAREN	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Delpharm Huningue S.A.S. - France
Rp	VOLTAREN	Tretësirë për injeksion	75 mg/ 3 ml	Kuti x 10 ampula x 3 ml	Novartis Pharma Stein Ag - Switzerland, Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	VOLTAREN	Tableta aci- dorezistente	50 mg	Kuti x 20 tableta acidorezistente	Novartis Farma S.p.A. - Italy, Novartis Saglik Gida ve Tarim - Turkey
Rp	VOLTAREN	Supozitorë	12.5mg	Kuti x 5 ampula x 3 ml	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland, Delpharm Huningue S.A.S - France
Rp	VOLTAREN	Supozitorë	25 mg	Kuti x 10 supozitorë	Novartis Pharma Stein AG -Switzerland, Delpharm Huningue S.A.S - France
Rp	VOLTAREN SR	Tableta me lirim të modi- fikuar	75 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të zgjatur	Novartis Farma S.p.A - Italy, Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	VOLTFAST ®	Pluhur për tretësirë orale	50 mg	Kuti x 30 qeska	Mipharm S.p.A. - Italy
Rp	VURDON	Tretësirë për injeksion	75 mg/ 3 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml	Help SA - Greece

Agjent antiinflamator josteroidal për sy S01BC03 C

D

Diclofenac - (Diklofenak)

Indikimet:

Inhibimi i miozës intraoperative gjatë operacionit të kataraktës; Inflamacionet postoperative të operacionet e kataraktës; Operacionet e strabizmit; Trabekuloplastika me laser; Dhimbjet të defektet epiteliale korneale pas keratotomisë fotoretraktive; Keratotomia radiale; Konjunktiviti alergjik sezonal.

Dozimi:

Preoperativ: nga 1 pikë 4 herë gjatë 2 orëve para intervenimit kirurgjik. Postoperativ: nga 1 pikë 4 herë në ditë, deri në 12 javë pas intervenimit kirurgjik. Kontrolla e dhimbjes të Keratektomia fotoreaktive: nga 1 pikë, 2 herë gjatë 1 orë preoperativ dhe nga 1 pikë në periudhë prej 5 minutave menjëherë pas intervenimit dhe pastaj nga 1 pikë çdo 2-5 orë në 24 orët e para në fazën postoperative. Indikacionet e tjera: 1 pikë, 4 deri 5 herë në ditë varësisht nga intesiteti i sëmundjes.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive dhe substancat e tjera përbërëse; Astma, urtikaria, ose riniti akut të shkaktura nga barnat BAIJS, derivatet e acidit fenilacetik; Administrimi i pikave gjatë intervenimit kirurgjik (perioperativ).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DICLOFTIL	pika për sy, tretësirë	0.10%	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Farmigea spa - Italy
Rp	UNICLOPHEN 0.1%	pika për sy, tretësirë	1.0 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Unimed Pharma Ltd - Slovak Republic

Antireumatik dhe antiinflamator josteroidal

M02AA15

D

C

Diclofenac - (Diklofenak)

Indikimet:

Dhimbjet dhe inflamacionet në sëmundjet reumatike (duke përfshirë artritin idiopatik juvenil) dhe sëmundjet tjera muskuloskeletore; gihti akut; dhimbjet postoperative.

Dozimi:

Xheli të aplikohet 3-4 herë në ditë, deri në 14 ditë ose 28 ditë te osteoartriti.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive dhe substancat e tjera përbërëse; astma, urtikaria, ose riniti akut të shkaktura nga barnat BAIJS, derivatet e acidit fenilacetik ; Insuficienca e rëndë kardiake; Porfiria akute; Integriteti i dëmtuar i lëkurës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FELORAN	Xhel	1%	Kuti x 1 tubetë x 60 g	Sopharma PLC - Bulgaria
Rp	FELORAN ACTAVIS	Xhel	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 60 g	BalkanPharma Troyan AD - Bulgaria
Rp	DICLOFENAC MCC 10MG/G GEL	Xhel	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	S.C Magistra C&C S.r.l-Romania
Rp	DICLOFENAC MCC 50MG/G GEL	Xhel	50 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	S.C Magistra C&C S.r.l-Romania
Rp	DIFEN	Xhel	1%	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	DIKLOFENAC	Xhel	1%	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Hemofarm AD- Serbia
Rp	DICLOMEC	Xhel	1,16%	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic-Turkey
Rp	DIKLORON	Xhel	(10mg/1g), 1%	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	NAKLOFEN	Xhel	11.6m g/g	Kuti x 1 tubetë x 60 g; Kuti x 1 tubetë x 120 g	Krka d.d. - Slovenia

D

Rp VOLTAREN
EMULGEL 1%

Xhel 11.6mg/g

Kuti x 1 tubetë
x 40 gNovartis Consumer Health
SA - Switzerland, Novartis
Pharma Produktions
GmbH - GermanyAntimikotik
D01AC20
C**Difluocortolone valerate, Isoconazole nitrate - (Diflukortolon valerat, izokonazol nitrat)****Indikimet:**

Indikohet për trajtimin e infeksioneve mikotike inflamatore dhe ekzematose sipërfaqësore.

Dozimi:

Aplikohet në mënyrë lokale një herë apo dy herë në ditë në mënyrë që të mbulohet e tërë sipërfaqja e infektuar. Përkundër përmirësimit të shpejtë të plagës, trajtimi duhet të vazhdojë edhe 2 javë. Fëmijët janë më të ndjeshëm ndaj steroideve sesa të rriturit. Nuk duhet të aplikohet në sipërfaqe të gjera, me qëllim të mënjanimin të supresionit në boshtin hipotalamus-gjendra pituitare-gjendrat mbiveshkore. Nuk duhet të përdoret më tepër se 3 javë te foshnjat dhe fëmijët nën moshën 4 vjeç.

Kundërindikimet:

Mbindjeshmëria në ndonjërin nga përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FUGGY	Krem	(10 mg+1 mg)	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey

Glukozid kardiak
C01AA05
C

D

Digoxin - (Digoksinë)

Indikimet:

Insuficiencia kardiake; aritmitë supraventrikulare (posaçërisht fibrilacioni atrial dhe flateri atrial).

Dozimi:

Dozimi varësisht nga indikacioni.

Kundërindikimet:

Blloku komplet kardiak intermitent; shkalla e dytë e bllokut AV; aritmitë supraventrikulare të shoqëruara me rrugët ndihmëse përçuese, p.sh. sindroma Wolff-Parkinson-White; takikardia ventrikulare ose fibrilacioni; kardiomiopatia hipertrofike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DIGOXIN SOPHARMA 0.25MG TABLETS	Tableta	0.25mg	Kuti x 20 tableta	Sopharma AD - Bulgaria
Rp	LANIBOS	Tableta	0.25mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Bllokues selektiv i kanaleve të kalciomit C08DB01 C

Diltiazem - (Diltiazem)

Indikimet:

Profilaksa dhe trajtimi i anginës: hipertensioni.

Dozimi:

Angina, 60 mg 3 herë në ditë, te të moshuarit fillimisht dy herë në ditë: te largohet, nëse është e nevojshme doza ditore mund të rritet deri në 360 mg.

Kundërindikimet:

Bradikardia e rëndë, insuficienca ventrikulare e majtë me kongjestion pulmonar, shkalla e dytë ose e tretë e bllokut AV (përveç nëse është i vendosur pejsmejkeri), sindroma e sinusit të sëmurë: porfiria akute: shtatzënia: laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALDIZEM®	Tableta me lirim të ngadalësuar	90 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Alkaloid AD-Macedonia
Rp	ALDIZEM®	Tableta me lirim të ngadalësuar	60 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Alkaloid AD-Macedonia
Rp	CORTIAZEM RETARD	Tableta me lirim të ngadalësuar	90 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Hemofarm A.D- Serbia

Antihistaminik për përdorim sistematik

R06AA02

B

D

Dimenhydrinate - (Dimenhidrinat)

Indikimet:

Përdoret për trajtim profilaktik të neverisë, vjelljes dhe/ose marramendjes së ndërlidhur me sëmundjen e lëvizjes (kinetozat). Mund të përdoret edhe për trajtimin simptomatik të sëmundjes Menier-it dhe në rast të çrregullimeve të tjera.

Dozimi:

Të rriturit: doza fillestare 1 tabletë (50 mg), 3 herë në ditë, pastaj vazhdohet 1-2 tableta (50-100 mg), 3 herë në ditë. Nuk rekomandohet të administrohet doza mbi 400 mg në ditë. Në profilaksën e kinetozave bari duhet të merret 30 minuta para udhëtimit. Fëmijët 6 – 12 vjeç: ½-1 tabletë (25- 50 mg), 3 herë në ditë. Fëmijët 2 – 5 vjeç: ¼- ½ tabletës (12.5- 25 mg), 3 herë në ditë. Të moshuarit duhet të marrin dozën më të vogël efektive të të rriturve për shkak se të moshuarit janë të ndjeshëm në efektet antikolinergjike të dimehidraminës.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose ndaj ndonjë nga substancat përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	DRAMINA	Tableta	50 mg	Kuti x 5 tableta	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
OTC	DRAMINA	Tableta	5 mg	Kuti x 10 tableta	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	EMESAN K KINDERZAPFCHEN	Supozitorë	20 mg	Kuti x 5 supozitorë	Aristo Pharma GmbH - Germany
Rp	ENJOMIN	Supozitorë	50 mg	Kuti x 4 supozitorë	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal

D

Antihistaminikët
D04AA13
B**Dimetindene - (Dimetinden)****Indikimet:**

Alergj të ndryshme, alergjitë ndaj barnave, riniti alergjik, urtikaria.

Dozimi:

Vendoset lokalisht, duke e fërkuar me kujdes disa herë në ditë.

Kundëringdikimet:

Hipersenzitiviteti ndaj antihistaminikëve. Çrregullimet në metabolizmin e porfirisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FENISTIL GEL	Xhel	1mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Novartis Consumer Health SA - Switzerland

Prostaglandinë
G02AD02
C**Dinoprostone - (Dinoproston)****Indikimet:**

Indukcioni i lindjes.

Dozimi:

Një tabletë futet lartë në fornixsin e vaginës. Tableta e dytë mund të futet pas 6 deri 8 orësh nëse lindja nuk indukohet. Doza maksimale është 6 mg.

Kundëringdikimet:

Alergjia në prostaglandine ose substanca të tjera përbërëse; gjendjet ku administrimi i barnave oksitoksike është i kundëringduar (section secarea, intervenimet e mëdha kirurgjike gjinekologjike, disproporcioni cefalopelvik, prezencimet jonormale të fetusit në mitër, mundësia e distresit fetal, historia e lindjeve të vështira, lindjet e parakohshme), pacientët me membrana të rruptuara; Sëmundjet inflamatorë të pelvikut; Pacientet me sëmundje aktive kardiologjike, pulmonare, renale ose hepatike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROSTIN E2	Tableta vaginale	3 mg	Kuti x 4 tableta vaginale	Novartis Consumer Health SA -Switzerland

Venotonik
C05CA03

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Diosmin - (Diosminë)

Indikimet:

Diosmina përdoret për trajtimin e hemorroideve duke e zvogëluar ënjtjen (inflamacionin) dhe rivendosjen e funksioneve normale në vena.

Dozimi:

Për trajtimin e hemorroideve të brendshme: 600 mg diosminë, tri herë në ditë për 4 ditë, i pasuar me nga 300 mg dy herë në ditë për 10 ditë. Për parandalimin e hemorroideve të brendshme: 450 mg diosminë, plus 50 mg dy herë në ditë, 3 muaj terapi. Për trajtimin e plagëve të këmbëve për shkak të problemeve me vena: kombinimi i 900 mg diosminë deri në 2 muaj.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLEVENOL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 30 tableta film tableta të mbështjellura	Laboratorios Cinfa S.A.- Spain
Rp	PHLEBODIA	Tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 15 tableta të mbështjellura; Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Innothera Chouzy -France

D

Vaksinë bakteriale virale e kombinuar

J07CA09

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Diphtheria, tetanus, pertussis (acellular,component), hepatitis B(rDNA), poliomyelitis (inactivated) and haemophilus influenza type b conjugate vaccine (adsorbed)

Indikimet:

Imunizimi ndaj diphtheria, tetanus, pertussis, hepatitis B, poliomyelitis dhe sëmundjeve serioze të shkaktuara nga Haemophilus influenzae type b (Hib) të fëmijët nga java e 6-të.

Dozimi:

Vaksinimi – kursi primar: doza e rekomanduar, 0,5 ml në 3 doza në interval prej 1-2 muaj (së paku 1 – 2 muaj) sipas kalendarit të vaksinimit në shtetin përkatës.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj përbërësve si diphtheria, tetanus, acellular pertussis, hepatitis B (rDNA), poliomyelitis i inaktivizuar dhe konjugati i Haemophilus influenzae tip B ose ndaj substancave të tjera përbërëse; Sëmundjet akute me temperaturë, ecefalopatia ose lezionet cerebrale; Sëmundjet e pakontrolluara neurologjike; Epilepsia e pakontrolluar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HEXAXIM	Suspension për injeksion		Kuti x 1 shiringë x 0,5 ml	Sanofi Pasteur SA - France
Rp	HEXAXIM	Suspension për injeksion		Kuti x 10 flakonë x 0,5 ml	Sanofi Pasteur SA - France

Vaksinat bakteriale dhe virale, të kombinuara
J07CA06
 N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

D

Diphtheria, tetanus, pertussis (acellular, component),
 poliomyelitis(inactivated) vaccine and haemophilus tybe b
 conjugate vaccine adsorbed

Indikimet:

Indikohet për mbrojtjen e fëmijëve kundër difterisë, tetanusit, pertusisit, poliomielitit dhe kundër infeksioneve invazive nga bakteret Haemophilus influenzae tip b (meningjitis, etj). Indikohet për fëmijët nga mosha 2 muajsh.

Dozimi:

Skema zakonshme e rekomanduar përfshin vaksinimin primar që përbëhet nga tre injeksione në intervalet nga një deri dy muaj nga mosha 2 muajsh, duke u përcjellur me një injeksion shtesë brenda vitit të dytë të jetës.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ndonjërin nga përbërësit e vaksinës; encefalopatia; ethe ose sëmundjet akute (vaksinimi duhet të shtyhet)

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PENTAXIM	Pluhur për suspension për injeksion	0.5 ml	Kuti x 1 flakon x 1 shiringë 0.5 ml e mbushur me suspension	Sanofi Pasteur S.A France

Agjent antitrombotik
B01AC07

B

Dipyridamole - (Dipiridamol)

Indikimet:

Parandalimi i komplikimeve postoperative tromboembolike pas zëvendësimit të valvulave të zemrës.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 75 mg deri 100 mg deri në katër herë në ditë si shtesë në terapinë ekzistuese me varfarinë.

D

Kundëringdikimet:

Alergjia në substancën aktive apo në cilindo përbërës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COROSAN	Tableta	75 mg	Kuti x 30 tableta	Laboratorio Farmacologico Milanese s.r.l. - Italy

Agjent antineoplastik nga grupi i alkaloidëve

LO1CD02

D

Docetaxel - (Docetaksel)

Indikimet:

Kanceri i gjirit: i kombinuar me doksorubicinën dhe ciklofosfamidin për trajtimin e kancerit të gjirit me nyje limfatike pozitive dhe negative. I kombinuar me doksorubicinën për trajtimin e kancerit të gjirit lokalisht të avansuar ose me metastaza te pacientët që nuk kanë marrë terapi më herët. I kombinuar me kapecitabinën ose si monoterapi për trajtimin e kancerit të gjirit lokalisht të avansuar ose me metastaza te pacientët që kanë dështuar me terapi tjetër citostastike. Kanceri i mushkërive pa qeliza të vogla: për trajtimin e rasteve që kanë dështuar në kimioterapinë me preparate të platinës. Kanceri i ovareve: për trajtimin e karcinomës metastatike të ovareve pas dështimit të kimioterapisë së rendit të parë. Karcinoma me qeliza skuamoze të kokës dhe qafës: si monoterapi në rast se ka dështuar kimioterapia e rendit të parë. Kanceri i prostatës: i kombinuar me prednizon ose prednizolon te rastet e kancerit të prostatës metastatik refraktar në hormone. Adenokarcinoma gastrike: i kombinuar me cisplatinën dhe 5-fluorouracil për trajtimin e pacientëve me adenokarcinomë metastatike gastrike dhe gastroezofageale që nuk janë trajtuar me herët në kimioterapi. Kanceri i kokës dhe qafës: i kombinuar me cisplatinën dhe 5-fluouracilin për trajtim induktiv të pacientëve me karcinomë lokale të avancuar skuamoze të kokës dhe qafës.

Dozimi:

Kanceri i gjirit, kanceri i mushkërive pa qeliza të vogla, kanceri gastrik, i kokës dhe qafës: nevojitet premedikacioni si deksametazon 16 mg/ditë (8 mg, 2 herë në ditë) për 3 ditë, duke filluar 1 ditë para administrimit të docetakselit. Te kanceri i prostatës doza e deksametazonit është 8 mg, 12 orë, 3 orë para dhe 1 orë para me rugë orale para administrimit të docetakselit. Docetakseli administrohet përmes infuzionit gjatë 1 ore çdo 3 orë. Kanceri i gjirit me

nyje limfatike pozitive dhe negative 75 mg/m^2 i administruar 1 orë pas doksorubicinës 50 mg/m^2 dhe ciklofosamidit 500 mg/m^2 çdo 3 javë për 6 cikle. Kanceri i gjirit lokalisht i avansuar ose metastatik: docetaksel 100 mg/m^2 si monoterapi. Në terapinë e rendit të parë, docetaksel 75 mg/m^2 administrohet me doksorubicin (50 mg/m^2). Kombinimi docetaksel 75 mg/m^2 çdo 3 javë e kombinuar me kapecitabinë në dozë 1250 mg/m^2 , 2 herë në ditë (brenda 30 minutave pas ushqimit) për 2 javë, duke vazhduar me 1 javë pushim. Kanceri i mushkërive pa qeliza të vogla: docetaksel 75 mg/m^2 që pasohet me administrim të menjëhershëm të cisplatinës 75 mg/m^2 gjatë 30-60 minutave. Te rastet pas dështimit të kimioterapisë në preparate të platinës: 75 mg/m^2 si bar individual. Kanceri i prostatës: docetaksel 75 mg/m^2 . Prednisoni ose prednisoloni 5 mg oral 2 herë në ditë. Adenokarcinoma gastrike: 75 mg/m^2 si infuzion gjatë 1-ore pasuar nga cisplatina 75 mg/m^2 me infuzion 1 deri 3 ore (të 2 barnat në ditën e parë), pasuar nga 5-fluorouracil 750 mg/m^2 /ditë i administruar si infuzion kontinual 24 orësh për 5 ditë, duke filluar në fund të infuzionit me cisplatinë. Kanceri i kokës dhe qafës: pacientët duket të marrin pre-medikacion me antiemetikë dhe hidratim adekuat. Kimioterapia induktive pas radioterapisë (TAX 323): doza e rekomanduar e docetaksel-it është 75 mg/m^2 në formë infuzioni IV për 1-orë si infuzion kontinuel prej 750 mg/m^2 /ditë për 5 ditë. Ky regjim administrohet çdo 3 javë për 4 cikle. Kimioterapia induktive pas kimioradioterapisë (TAX 324): doza e rekomandur e docetaksel-it është 75 mg/m^2 në formë infuzioni IV për 1 orë në ditën e 1-rë, pasuar nga cisplatina 100 mg/m^2 e administruar si infuzion prej 30-min deri në 3 orë, pastaj pasuar nga 5-fluorouracili 1000 mg/m^2 /ditë si infuzion kontinual nga dita 1 deri ditën 4. Ky regjim administrohet çdo 3 javë për 3 cikle. Kanceri i Ovarieve: Doza e rekomanduar është 100 mg/m^2 si infuzion IV për 1 orë çdo 3 javë. Nëse administrohet si preparat i kombinuar, jepet në dozë 75 mg/m^2 . Karcinoma me qeliza skuamoze të Kokës dhe Qafës: Doza e rekomanduar është 100 mg/m^2 e administruar si infuzion IV për 1 orë, çdo 3 javë. Nëse administrohet si preparat i kombinuar, jepet në dozë 75 mg/m^2 .

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj Docetakselit ose ndaj ndonjë nga substancat përbërëse të preparatit; Pacientët me numër të neutrofileve prej < 1500 qeliza / mm^3 ; Pacientët me çrregullime të rënda të funksionit të mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TAXOTERE	Koncentrat për tretësirë për infuzion	20 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 20 mg/1ml ; Kuti x 1 flakon x x 80 mg/4ml	Aventis Pharma - UK

D

Rp	DOCETAXEL HOSPIRA	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	10 mg/ ml	Kuti x 1 flakon x 160 mg/16 ml; Kuti x 1 flakon x 80 mg/8 ml; Kuti x 1 flakon x 20 mg/2 ml	Hospira UK Ltd - UK
Rp	TOLNEXA	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	20 mg/ ml	Kuti x 1 flakon x 20 mg/ml; Kuti x 1 flakon x 80 mg/4 ml; Kuti x 1 flakon x 160 mg/8 ml	Krka d.d.- Slove- nia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	DOCETAXEL	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	20 mg/ ml	Kuti x 1 flakon x 160mg/8ml; Kuti x 1 flakon x 80mg /4ml; Kuti x 1 flakon x 20mg/1ml	Seacross Phar- maceuticals Ltd. -United Kingdom
Rp	DOXEL 20MG	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	20 mg (40 mg/ ml)	Kuti x 1 flakon me koncentrat x flakon me me solvent	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	DOXEL 80MG	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	80 mg (40 mg/ ml)	Kuti x 1 flakon me koncentrat x flakon me me solvent	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey

Propulsivët
A03FA03
C

Domperidone - (Domperidon)

Indikimet:

Te refluksi gastroezofagal; Çrregullimet digjестive në lidhje me zbrazjen e ngadalshme të lukthit; meteorizmi; ndjenja e fryrjes së barkut.

Dozimi:

Të rriturit 3 herë në ditë nga 1 tabletë 15 deri 30 minuta para buke.

Kundërindikimet:

Shtatëzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COSTI	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta; Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus

Rp	DOMPERIDONE ABC	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	DOMPERIDONE GP	Tableta	10 mg	Kuti x 10 tableta	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A- Portugal

Frenues i acetilkolinesterazës

N06DA02

C

Donepezil - (Donepezil)

Indikimet:

Demenca e lehtë dhe e moderuar në sëmundjen Alzheimer.

Dozimi:

Fillimisht 5 mg një herë në ditë para gjumit, dhe rritet nëse është e nevojshme pas një muaji max. 10 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Laktacio. Hipersenzitiviteti ndaj preparatit

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALZANCER	Film tableta të mbeshjtjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbeshjtjellura	Nobelfarma Ilac Sanay ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp	ALZAMED	Film tableta të mbeshjtjellura	5 mg	Kuti x 14 film tableta të mbeshjtjellura	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş - Turkey
Rp	DOENZA-SANOVEL 5MG	Film tableta të mbeshjtjellura	5 mg	Kuti x 14 film tableta të mbeshjtjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S - Turkey
Rp	DOENZA-ANOVEL 10MG	Film tableta të mbeshjtjellura	10 mg	Kuti x 14 film tableta të mbeshjtjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.A.S-Turkey
Rp	DONEPEZILO FIXIME	Film tableta të mbeshjtjellura	10 mg	Kuti x 56 film tableta të mbeshjtjellura	Atlantic Pharma - Produções Farmaceuticas S.A. - Portugal, West Pharma- Produções de Especialidades Farmaceuticas S.A. - Portugal

D

Rp	YASNAL	Film tableta të mbeshtjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d. - Slovenia
Rp	YASNAL	Film tableta të mbeshtjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d. - Slovenia
Rp	ALZAMED	Film tableta të mbeshtjellura	5 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş- Turkey

Stimulues kardiak adrenergjik dhe dopaminergjik
C01CA04

C

Dopamine - (Dopaminë)

Indikimet:

Shoku kardiogjen te infarkti apo intervenimet kirurgjike kardiake.

Dozimi:

Me infuzion intravenoz: 2-5 mcg/kg/minut, , pastaj rregullohet sipas tablosë klinike.

Kundëringkimet:

Tahiarritmia, feokromocitoma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DOPAMINE BASI	Tretësirë për infuzion	200 mg/5 ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	Laboratorios BASI- Industria Farmaceutica S.A. - Portugal, laboratorios Vitoria S.A. -Portugal
Rp	DOPAMINE / ANFARM	Koncentrat për tretësirë për infuzion	50 mg/5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Anfarma Hellas S.A. -Greece

Antiglaukoma
S01EC03
C

D

Dorzolamide - (Dorzolamid)**Indikimet:**

Rritja e tensionit intraokular, glaukoma këndgjerë.

Dozimi:

3 herë në ditë si terapi e vetme, me beta bllokues dy herë në ditë.

Kundëringkimet:

Çrregullimet renale, acidoza, shtatzënësia, gjidhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DORZOSTILL	Pika për sy, tretësirë	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Bruschetti S.R.L. - Italy

Antidepressiv
N06AA16
C**Dosulepine hydrochloride, Diazepam - (Dosulepinë dhe diazepam)****Indikimet:**

Sëmundjet depresive.

Dozimi:

Fillimisht 75 mg (të moshuarit 50 - 75 mg) në ditë e ndarë në doza apo si një dozë e vetme në mbrëmje, e rritur gradualisht sipas nevojës. Nuk rekomandohet të përdoret te fëmijët.

Kundëringkimet:

Infarkti i miokardit, aritmia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HARMOMED	Tableta të mbështjellura	14 mg+ 2.5 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Kwizda Pharma GmbH -Austria

D	Rp	HARMOMED FORTE	Tableta të mbështjellura	28 mg+ 5 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura; Kuti x 60 tableta të mbështjellura	Kwizda Pharma GmbH -Austria
---	----	-------------------	-----------------------------	----------------	--	--------------------------------

Agjent antiadrenergjik me veprim periferik CO2CA04 C

Doxazosin - (Doksazosinë)

Indikimet:

Hipertensioni; Hiperplazia prostatike beninje.

Dozimi:

Hipertensini: 1 mg në ditë e rritur pas 1-2 javësh në 2 mg një herë në ditë, pastaj 4 mg në ditë, max. 16 mg në ditë.

Kundëindikimet:

Te pacientët me hipersenzitivitet të njohur në kinazolina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DOXAT	Tableta	2 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d - Bosna and Herzegovina
Rp	DOXAT	Tableta	4 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d - Bosna and Herzegovina
Rp	DOXAZOSIN GENERICON	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	DOXAZOSIN GENERICON	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	DOXAZIN	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	DOXAZIN	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia

Bar për trajtimin e sëmundjeve kronike obstruktive nga grupi i ksantineve

R03DA11

C

D

Doxofylline - (Doksofilinë)**Indikimet:**

Bronkodilatator, përdoret për trajtimin e astmës, të sëmundjeve kronike obstruktive të mushkërive.

Dozimi:

Të rriturit 400 mg, 2 - 3 herë ditë, oral. Fëmijët mbi 6 vjeç, 6 mg/kg në dozë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në doksofilinë, etilen diaminë, ksantina (teobrominë, kafeinë, pentoksifilinë), ose në ndonjë substancë përbërëse të barit. Po ashtu, kundërindikohet te pacientët me infarkt akut të miokardit; hipotension dhe laktacion.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANSIMAR	Tableta	400 mg	Kuti x 20 tableta	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy
Rp	ANSIMAR	Shurup	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy

Antineoplastik

L01DB01

D

Doxorubicin - (Doksorubicinë)**Indikimet:**

Përdoret zakonisht me barnat e tjera citostatike në trajtimin e: Morbus Hodgkin; Limfoma non-Hodgkin; leukemia akute; Sarkoma e indeve të buta dhe eshtrave, neuroblastoma; tumori Wilms, dhe sëmundjet malinje të fshikzës urinare, gjirit, mushkërive, ovarëve dhe gjëndrës tireoide. Doksorubicina lipozomale përdoret te trajtimi i Sarkoma Kaposi te personat me HIV dhe karcinoma metastatike e gjirit dhe ovarëve.

D Dozimi:

Administrohet në formë injeksioni intravenoz. Përmbajtja e ampulës tretet me tretësirë të klourit të natriumit 0.9 ose glukozë 5% dhe administrohet për 3 ose më shumë minuta. Si monoterapi aplikohet në dozë prej 60 - 75 mg/m², ose 1.2 - 2.4 mg/kg, një herë çdo 3 javë. Si regjim alternativ është administrimi në dozë 20 - 25 mg/m² në ditë për 3 ditë çdo 3 javë. Si regjim tjetër i administrimit është në dozë prej 20mg/m² një herë në javë. Administrimi me barna të tjera antineoplastike: 30 - 40 mg/m² çdo 3 javë. Doza maksimale., 450 - 550 mg/m²

Kundërindikimet:

Hipersenzitiviteti ndaj substancës aktive apo të përbërësve të tjerë. Pacientët me sëmundje kardiake; Hipertension; Të moshuarit dhe ata që kanë pasur rrezatim duhet të trajtohen me kujdes; Dëmtimi i rëndë hepatic; Insuficienca e rëndë e miokardit; Infarkt i freskët i miokardit; Aritmitë e rënda; Terapia e njëkohshme me alfa-interferon.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DOXORUBICIN	Koncentrat për tretësirë për infuzion	2 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 10 mg/5ml; Kuti x 1 flakon x 50 mg/25ml; Kuti x 1 flakon x 100 mg/50 ml	Seacross Pharmaceuticals Ltd. - United Kingdom

Antibiotik i grupit të tetraciklinave

J01AA02

D

Doxycycline - (Doksiciklinë)**Indikimet:**

Prostatiti kronik; sinusiti; sifilisi; sëmundja inflamatore e pelvikut; trajtimi dhe profilaksa e antraksit është indikacion i palicencuar; trajtimi dhe profilaksa e malaries; ulçeracioni rekurent aftoz; terapi ndihmëse në heqjen e gurëve nga gjingjiva dhe te periodontiti; herpes simplex oral.

Dozimi:

Infeksionet, 200 mg ditën e parë, pastaj 100 mg në ditë; infeksionet e rënda, 200 mg në ditë. Sifilisi latent i hershëm, 100 mg 2 herë në ditë për 14 ditë; Sifilisi latent i vonshëm, 100 mg 2 herë në ditë, për 28 ditë; Neurosifilisi, 200 mg në ditë, për 28 ditë; Infeksioni gjenital me klamidie jo i komplikuar, ureitriti jo-gonokoksik, 100 mg 2 herë në ditë, për 7 ditë (14 ditë te sëmundjet

inflatore të pelvikut); Antraksi (trajtimi profilaktik pas ekspozimit), 100 mg 2 herë në ditë; Fëmijët (nëse nuk ka antibiotikë alternativë) 5mg/kg në ditë, e ndarë në 2 doza ditore (max. 200 mg në ditë).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në doksiciklinë ose tetraciklinat e tjera.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MIRACLIN	Tableta	100 mg	Kuti x 10 tableta	Laboratories Farmacologico -Italy
Rp	DOVICIN	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 5 kapsula të forta	Galenika a.d - Serbia
Rp	DOXYCYLINE 100	Tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	DOXYDERMA	Tableta	100 mg	Kuti x 10 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Preparat hormonal nga grupi i progstagjeneve të kombinuara

G03AA12

X

Drospirenone and estrogen - (Drospirenon dhe estrogen)

Indikimet:

Kontrasepcioni, simptomat menstruale.

Dozimi:

Preparati përmban 21 tableta monofazike të preparatit hormonal të kombinuar dhe 7 tableta inerte. Pacientja duhet të filloj marrjen e preparatit në ditën e parë të ciklit menstrual ose të dielën e parë të ciklit menstrual. Pas 21 ditëve të marrjes së tabletave hormonale pason 7 ditë të marrjes së tabletave inaktive.

Kundërindikimet:

Insuficenca renale; Insuficenca hepatike; Insuficenca adrenale; Çrregullimet tromboembolike ose tromboflebiti; Historia me tromboflebit të venave të thella ose çrregullime tromboembolike; Sëmundjet cerebro-vaskulare ose të arterieve koronare; Sëmundjet e valvulave të zemrës me komplikime trombogjenike; Hipertensioni i rëndë; Diabeti me komplikime vaskulare;

D kokëdhëmbja me simptome fokale neurologjike; Karcinoma e vërtetuar ose e dyshimtë e gjirit; Karcinoma e endometriumi ose sëmundjet tjera malinje estrogen të varura të vërtetuara ose të dyshimta; Gjakderdhja abnormale gjenitale e padiagnostifikuar; Ikterusi kolestatik në shtatzëni ose para përdorimit të preparatit; Tumori hepatic (malinj ose beninj) ose sëmundjet aktive të mëlçisë; Shtatzënësia e vërtetuar ose e dyshimtë; Duhanpirja intensive.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	YASMIN	Film tableta	3 mg+0.03 mg	Kuti x 21 film tableta	Bayer Schering Pharma AG - Germany
Rp	YAZ	Film tableta	0.02 mg +3 mg	Kuti x (24+4) film tableta	Bayer Schering Pharma AG - Germany

Antispazmodikë - Barna kundër çrregullimeve gastrointestinale

A03AD02

C

Drotaverine hydrochloridum - (Hidroklorur drotaverine)

Indikimet:

Spazma e lukthit, stenokardia.

Dozimi:

40-80 mg, 2-3 herë në ditë. Fëmijët 1-6 vjeç: 20 mg, 3-4 herë në ditë; Fëmijët >6 vjeç: 40 mg 3 herë në ditë. Në rastet e injeksionit intravenoz duhet të jepet ngadalë tretësirë 2-4 ml 2%.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit; Glaukoma; Disfunksioni i rëndë renal/hepatik/ kardiak; Porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DROTAVERINE -GRINDEKS	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 25 ampula	AS Grindeks-Latvia
Rp	NO-SPA	Tableta	40 mg	Kuti x 20 tableta; Kuti x 100 tableta	Chinoin Pharmaceuticals and Chemicals Works Private -Hungary

Rp	NO-SPA	Tretësirë për injeksion	40 mg/2 ml	Kuti x 25 ampula	Chinoin Pharmaceuticals and Chemicals Works Private -Hungary
----	--------	-------------------------	------------	------------------	--

Laksativ nga grupi i stimuluesve bimor

A06AB06

C

Dry extract of Tinnevelly Senna pods - (Ekstrakt i thatë i Senës)

Indikimet:

Për trajtimin afatshkurtër (deri në 1 javë) të opstipacionit.

Dozimi:

Të rriturit dhe adoleshentët mbi 12 vjeç: doza maksimale ditore është 1 tabletë (30 mg të derivatit të hidroksiantracenit). Efekti paraqitet në periudhë prej 8 – 12 orëve.

Kundërindikimet:

Rastet e hipersenzitivitetit ndaj mbështjellësit të senës së egër apo ndonjë nga substancat përbërse të preparatit; rastet me ileus, apendicit, sëmundje kronike inflamatore të zorrëve si sëmundja e Crohn-it, koliti ulceroz, në raste të dhimbjeve të barkut me etiologji të panjohur, në rastet e dehidrimit të rëndë me humbje të ujit dhe kripërave; Fëmijët nën 12 vjeç: Marrja në të njëjtën kohë me barna të tjera si glikozidët kardiakë, barnat antiaritmike, diuretikët, kortizoni dhe substancat e ngjashme me kortizonin si dhe në rast të konsumimit të preparateve nga bima Glycyrrhiza glabra.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	BEKUNIS® TABLETS	Tableta acidorezistente		Kuti x 45 tableta acidorezistente	Roha Arzneimittel GmbH-Germany
OTC	BEKUNIS® HERBAL TEA	Çaj herbal		Shishe plastike x 80 g	Roha Arzneimittel GmbH-Germany

D

Barna kundër hiperplazisë beninje të prostatës

G04CB02

X

Dutasterid - (Dutasterid)**Indikimet:**

Hiperplazia beninje e prostatës.

Dozimi:

0.5 mg, 1 herë në ditë, në kohëzgjatje deri 6 muaj.

Kundërindikimet:

Çrregullimi i rëndë i funksionit hepatic; Gjinia femërore; Shtatzënat; Fëmijët dhe adoleshentët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AVODART	Kapsula të buta	0.5 mg	Kuti x 30 kapsula të buta	Catalent France Beinheim S.A. - France
Rp	DUPROST	Kapsula të buta	0.50 mg	Kuti x 30 kapsula të buta	S.C. Labormend-Pharma SA - Romania

Progstagjen nga grupi i derivateve të pregnadieneve

G03DB01

D

D

Dydrogesterone - (Dihidrogesteron)

Indikimet:

Endometrioza; Gjakderdhjet disfunktionale dhe ciklet menstruale jo të rregullta; Dismenorea; Amenorea sekondare; Sindroma postmenstruale; Terapia substitucionale hormonale së bashku me estrogenet.

Dozimi:

Endometrioza: 2 deri në 3 herë nga 10 mg filluar nga dita e 5 e ciklit menstrual deri në ditën e 25 ose mund të merret në mënyrë kontinuale. Gjakderdhjet disfunktionale: 2 herë nga 10 mg filluar nga dita e 11 e ciklit menstrual deri në ditën e 25, gjatë së paku 6 cikleve të njëpasnjëshme. Dismenoreja: 2 herë nga 10 mg filluar nga dita e 5 e ciklit menstrual deri në ditën e 25. Rreziku nga aborti: fillohet me 40 mg, pastaj çdo 8 orë nga 10 mg, deri sa të tërhiqen simptomat. Aborti habitual: 2 herë nga 10 mg deri në javën e njëzet të shtatzënisë. Steriliteti për shkak të insuficiencës së trupit të verdhë: 10 mg në ditë, katërmbëdhjetë deri në njëzet e pesë ditë të ciklusit menstrual, për së paku gjashtë cikle të një pas njëshme, kurse mundet të vazhdohet edhe muajin e parë të shtatzënisë në dozë prej 2 herë nga 10 mg.

Kundërindikimet:

Shtatzënia; Gjakderdhjet vaginale të pa diagnostifikuara; Insuficienca e hepatike ose sëmundjet aktive të mëlçisë; Sëmundjet e rënda arteriale; Karcinoma e gjirit ose e traktit gjental;

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DUPHASTON	Film tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Abbott Biologicals B.V-Netherlands



- Ekstrakt gjaku
- Efavirenz - (Efavirenz)
- Eliglustat - (Eliglustat)
- Emitricitabine, tenofovir disoproxil, rilpivirine
- Enalapril - (Enalapril)
- Enalapril + hydrochlorthiazide
- Enalapril and lercanidipine
- Ephedrine - (Efedrinë)
- Epinephrine - (Epinefrinë)
- Epoetin Beta
- Eprosartan mesylate
- Eptacog alfa
- Ergoloidi mesylas
- Ergotamine, combinations ex psycholeptics - (Kombinimet e Ergotaminës pa psikoleptikë)
- Erlotinib - (Erlotinib)
- Erythromycin - (Eritromicinë)
- Erythromycin - (Eritromicinë)
- Escitalopram - (Escitalopram)
- Esomeprazole - (Esomeprazol)
- Essential phospholipids - (Fosfolipide esenciale)
- Etamsylate - (Etamsilati)
- Etanercept - (Etanercept)
- Ethacizine - (Etazicinë)
- Etodolac - (Etodolak)
- Etofenamat - (Etofenamat)
- Etomidate - (Etomidat)
- Everolimus - (Everolimus)
- Exemestane - (Eksemestan)

Antiviralët
J05AG03
D

E

Efavirenz - (Efavirenz)

Indikimet:

Efavirenz i përket klasës së barnave të quajtura antiretrovirale, të cilat i përkasin grupit të inhibitorëve të transkriptazës reverze me natyrë jonukleozide (NNRTIs). Ky është një bar antiretroviral, i cili përdoret kundër infeksionit me viruse të imunodeficiencës humane (HIV), duke e zvogëluar sasinë e viruseve në gjak. Përdoret te të rriturit, adoleshentët dhe fëmijët e moshës 3 vjeç e më tepër.

Dozimi:

Doza për të rritur është 24 ml një herë në ditë. Doza e barit mund të ngrihet ose të ulet në varësi të marrjes në të njëjtën kohë edhe të barnave të tjera. Tretësira orale mund të merret me ose pa ushqim. Doza për të rritur është 600 mg, një herë në ditë. Doza mund të jetë e nevojshme të rritet ose të zvogëlohet në varësi të marrjes edhe të barnave të tjera në të njëjtën kohë. Rekomandohet që të merret në stomak të zbrazët gjatë kohës së gjumit. Përdorimi te fëmijët dhe adoleshentët Doza për fëmijët me peshë trupore 40 kg ose edhe më tepër është 600 mg, një herë në ditë. Doza për fëmijët me peshë trupore nën 40 kg llogaritet në bazë të peshës trupore dhe merret një herë në ditë. Fëmijët: 10 kg deri <15 kg, 200mg; 15kg<20kg, 250mg; 20kg<25kg, 300mg; 25kg<32,5kg, 350mg; 32,5kg<40kg, 400mg.

Kundërindikimet:

Nëse jeni alergjik në efavirenz, ose në cilindo përbërës të këtij bari. Nëse keni çrregullime të rënda të mëlçisë. Nëse në ndërkohë jeni duke e marrë ndonjërin nga barnat në vijim: astemizol ose terfenadinë, bepridil, cisaprid, ergot-alkaloide (për shembull, ergotaminë, dihidroergotaminë, ergometrinë dhe metilergometrinë), midazolam ose triazolam, pimizid, Lulebalsam (*Hypericum perforatum*).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	STOCRIN	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 1 shishe plastike x 30 film tableta të mbështjellura	Merck Sharp & Dohme B.V. - The Netherlands
Rp	STOCRIN	Tretësirë orale	30 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 180 ml	Merck Sharp & Dohme B.V. - The Netherlands

Ekstrakt gjaku i deprotenizuar

Indikimet:

Ulçera sipërfaqësore, çrregullimi periferik, proceset Inflatimore të mukozës së gojës.

Dozimi:

Pasta dentare: 3-5 herë në ditë; tretësira për injeksion 1-2 injeksione në ditë. Xheli për sy 2 deri 3 herë në ditë. Pomada aplikohet 1 deri 2 herë e mbuluar me fashë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SOLCOSERYL®	Xhel për sy	8.3 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	SOLCOSERYL®	Xhel	4.15 mg / g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	SOLCOSERYL®	Pomadë	2.07 mg/1 g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	SOLCOSERYL®	Tretësirë për injeksion	42.5 mg/ml	Kuti x 25 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	SOLCOSERYL®	Pastë dentale adezive	2.125 mg/g; 10mg/g	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Alkaloid AD - Macedonia

Barnat e tjera për sistemin tretës dhe metabolizëm,
barnat e ndryshme për sistemin tretës dhe metabolizëm.

A16AX10

C

E

Eliglustat - (Eliglustat)

Indikimet:

Indikohet për trajtim afatgjatë të pacientëve të rritur me sëmundjen e Gaucher-it tip 1 (GD1), të cilët janë CYP2D6 metabolizues të dobët (PMS), metabolizues intermediar (IMS) ose metabolizues ekstensiv (EMS).

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 84 mg eliglustat dy herë në ditë në CYP2D6 metabolizues intermediar (IMS) dhe metabolizues ekstensivë (EMS). Doza e rekomanduar është 84 mg eliglustat një herë në ditë në CYP2D6 metabolizues të dobët (PMS).

Kundërrindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjë nga substancat përbërëse; Pacientët të cilët janë CYP2D6 metabolizues intermediar (IMS) ose metabolizues ekstensiv (EMS) dhe marrin inhibitor të fortë apo të moderuar CYP2D6 njëkohësisht me një inhibitor të fortë apo të moderuar CYP3A, dhe pacientët të cilët janë CYP2D6 metabolizues të dobët (PMS) dhe marrin inhibitor të fortë CYP3A.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CERDELGA	Kapsula të forta	84 mg	Kuti x 56 kapsula të forta	Genzyme Ireland limited - Ireland

Emitricitabine, tenofovir disoproxil, rilpivirine - (Emitricitabinë + Tenofovir disoproksil + Rilpivirinë)**Indikimet:**

Eviplera indikohet për trajtimin e të rriturve të infektuar me virusin e imunodeficiencës humane të tipit1 (HIV-1) pa mutacione të njohura që lidhen me rezistencën ndaj inhibitorëve jo-nukleozid të transkriptazës reverse (NNRTI), tenofovir ose emitricitabinë, dhe me një ngarkesë virale 100,000 HIV-1 ARNkopje/mL.

Dozimi:

Doza e zakonshme është një tabletë, e cila merret një herë në ditë me ushqim. Tableta duhet të gëlltiset e tëra me ujë. Nëse do të keni vjellje brenda katër orëve pas marrjes së tabletës, duhet të merret një tabletë tjetër me ushqim.

Kundërindikimet:

Eviplera nuk duhet të merret së bashku me barnat në vijim: Antikonvulsivët si karbamazepina, okskarbazepina, fenobarbitoni, fenitoina, rifampicina, rifapentina, inhibitorët e pompës protonike si omeprazoli, esomeprazoli, lansoprazoli, pantoprazoli, rabeprazoli, pastaj deksametazoni sistemik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EVIPLERA	Film tableta të mbështjellura	200 mg+25 mg+245 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Gilead Sciences Limited - Ireland

Enalapril - (Enalapril)**Indikimet:**

Hipertension: insuficiencë simptomatike e zezrës: Parandalimi i insuficiencës simptomatike të zezrës me disfunktion asimptomatik të ventrikulit të majtë.

Dozimi:

Në hipertension doza fillestare është 5 mg një herë në ditë; Së bashku me diuretikë dhe në mosfunksionim renal doza fillestare është më e ulët; Doza mbajtëse është 20 mg një here në ditë, doza maksimale është 40 mg një herë në ditë. Në insuficiencë të zembrës dhe në disfunksion asimptomatik të ventrikulit të majtë doza fillestare është 2.5 mg një herë në ditë, rritet gradualisht brenda 2 - 4 javëve në 10-20 mg 2 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Në pacientë me mbindjeshmëri ndaj enalaprilit dhe ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të barnave nga grupi i ACE Inhibitorëve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ENALAPRIL	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Replek Farm AD - Macedonia
Rp	ENALAPRIL	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Replek Farm AD - Macedonia
Rp	ENALAPRIL	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Replek Farm AD - Macedonia
Rp	ENAP®	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ENAP®	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ENAP®	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ENALAPRIL	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	ENALAPRIL	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	ENALAPRIL 10	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	ENALAPRIL 10	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	ENALAPRIL 20	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	ENALAPRIL 5	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Kwizda Pharma GmbH - Austria
Rp	ENARAN	Tableta	20 mg	Kuti x 28 tableta	Special Products line -Italy
Rp	LANEX	Tableta	20 mg	Kuti x 14 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp	OLINAPRIL 10 mg	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp	OLINAPRIL 20 mg	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp	OLINAPRIL 5 mg	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tablet a	Profarma sh.a- Albania

Enalapril + hydrochlorthiazide

Indikimet:

Hipertensioni i lehtë apo i moderuar pas infarktit të miokardit te pacientët me evidencë klinike të dobësimit të zemrës, preventivë nga infarkti i miokardit, sulmi, Parandalim i infarktit, të sulmit kardiak apo të rimodelimit të zemrës).

Dozimi:

Dozimi është mbështetur në mënyrë primare në dozën e enalaprilit nga 5mg deri 20mg në ditë. Dozimi duhet titruar dhe duhet të adaptohet për pacient individual.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj enalaprilit dhe ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë. Alergjia në barnat tjera grupi i ACE Inhibitorëve. Angioedema e kaluar gjatë terapisë me ndonjë ACE inhibitor; Angioedema hereditare ose idiopatike; Përdorimi në të njëjtën kohë me produktet që përmbajnë aliskiren; Alergjia në produktet e sulfonamideve; Stenoza e arterieve renale; Insuficienca e mëlçisë. Tremujori i dytë dhe i tretë i shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ENALAPRIL H	Tableta	10 mg+25 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm"- Republic of Kosova
Rp	ENAP® -H	Tableta	(10+25)mg	Kuti x 20 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ENAP® -HL	Tableta	(10+12.5)mg	Kuti x 20 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	CO-ENRAN	Tableta	20 mg+12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Kwizda Pharma GmbH -Austria

Bllokuesit e kalciumit dhe ACE inhibitorët C09BB02 D

E

Enalapril, lercanidipine - (Enalapril +Lerkanidipinë)

Indikimet:

Mjekimi i hipertensionit esencial në pacientët tek të cilët tensioni i gjakut nuk është kontrolluar në mënyrë adekuate nga vetëm enalapriili.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është një tabletë një herë në ditë të paktën 15 minuta para ushqimit. Trajtimi duhet të administrohet mundësisht në mëngjes. Ky produkt nuk duhet administruar me lëng grejprut.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj njdonjërit përbërës aktiv (enalapril ose lercanidipine), ndaj ndonjë ACE-inhibitorë ose bllikator i kanaleve të kalciumit, ose në ndonjë përbërës tjetër të këtij produkti medicinal; çregullimet apo ataqet kongjestive të pa trajtuara të zemrës; angina pectoris e paqëndrueshme (jo-stabile); brenda një muaji nga një infarkt miokardi; dëmtim i rëndë renal (klirensi i kreatinës <30 ml/min), duke përfshirë pacientët që kalojnë në hemodializë, dëmtim i rëndë hepatic; bashkë-administrimi me: frenuesit e CYP3A4 të fuqishëm.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CO-ENRAN	Tableta	20 mg+ 12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Kwizda Pharma GmbH - Austria
Rp	ELERNAP	Film tableta të mbështjellura	20 mg + 10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	ELERNAP	Film tableta të mbështjellura	10 mg+ 10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany

Enoxaparin - (Enoksaparinë)

Indikimet:

Heparinat me peshë të vogël molekulare zakonisht preferohen ndaj heparinave të pa fraksionuara në parandalimin e tromboembolizmit venoz pasi ato janë po aq efektive dhe kanë rrezik më të vogël për trombocitopeni; përdoren po ashtu për trajtimin e trombozave të thella.

Dozimi:

Trajtimi i trombozave të thella venoze sidomos te pacientët kirurgjikë: rreziku mesatar - me injeksion subkutan 20 mg (2000 IU) 2 orë para operacionit pastaj 20 mg (2000 IU) çdo 24 orë për 7-10 ditë; rreziku i madh – (rastet ortopedike) 40 mg (4000IU) 12 orë para operacionit pastaj 40 mg (4000 IU) çdo 24 orë për 7-10 ditë. Profilaksa e trombozave të thella venoze me injeksion subkutan 40 mg (4000 IU) çdo 24 orë për së paku 6 ditë dhe vazhdohet deri më së shumti 14 ditë; trajtimi i trombozave të thella venoze apo embolizmit pulmonar: me injeksion subkutan 1.5 mg/kg (150 IU /kg) çdo 24 orë zakonisht më së paku 5 ditë (dhe deri sa të rregullohet antikoagulanti adekuat oral); angina jostabile dhe infarkti i miokardit, me injektim subkutan 1 mg/kg (100IU/kg) çdo 12 orë zakonisht 2-8 ditë (min. 2 ditë) Prevenca e koagulimit në qarkullimin ekstracerebral.

Kundërindikimet:

Hemofilia dhe çrregullimet e tjera hemorragjike; gjakderdhjet cerebrale; hipertensioni i rëndë; sëmundjet e rënda të mëlçisë; ulçera peptike; endokarditi akut bakterial; hipersensitiviteti në heparinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLEXANE®	Tretësirë për injeksion	4000 anti-Xa/0.4 ml	Kuti x 2 shiringa të mbushura; Kuti x 10 shiringa të mbushura	Sanofi Winthrop Industrie - France
Rp	CLEXANE®	Tretësirë për injeksion	8000 anti-Xa/0.8 ml	Kuti x 2 shiringa të mbushura	Sanofi Winthrop Industrie - France
Rp	CLEXANE®	Tretësirë për injeksion	2000 anti-Xa/0.2 ml	Kuti x 2 shiringa të mbushura; Kuti x 10 shiringa të mbushura	Sanofi Winthrop Industrie - France

Rp	CLEXANE®	Tretësirë për injeksion	6000 anti-Xa/0.6 ml	Kuti x 2 shiringa të mbushura; Kuti x 10 shiringa të mbushura	Sanofi Winthrop Industrie - France
Rp	ENOX-APARIN SODIUM INJECTION	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	0.2 ml/20 mg	Kuti x 2 shiringa të mbushur 0.2 mg/ 20 mg; Kuti x 10 shiringa të mbushur 0.2 ml/20 mg	Shenzhen Tech-dow Pharmaceutical co.Ltd - China
Rp	ENOX-APARIN SODIUM INJECTION	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	0.4 ml/40 mg	Kuti x 2 shiringa të mbushur 0.4 mg/ 40 mg; Kuti x 10 shiringa të mbushur 0.4 ml/40 mg	Shenzhen Tech-dow Pharmaceutical co.Ltd - China
Rp	ENOX-APARIN SODIUM INJECTION	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	0.6 ml/ 60 mg	Kuti x 2 shiringa të mbushur 0.6 mg/ 60 mg; Kuti x 10 shiringa të mbushur 0.6 ml/60 mg	Shenzhen Tech-dow Pharmaceutical co.Ltd - China
Rp	ENOX-APARIN SODIUM INJECTION	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	0.8 ml/ 80 mg	Kuti x 2 shiringa të mbushur 0.8 mg/ 80 mg; Kuti x 10 shiringa të mbushur 0.8 ml/80 mg	Shenzhen Tech-dow Pharmaceutical co.Ltd - China

Agjent adrenergjik dhe dopaminergjik R03CA02

C

Ephedrine - (Efedrinë)

Indikimet:

Tretësirë për injeksion, përdoret për trajtimin e hipotensionit me rastin e anestezionit spinal dhe epidural, me ose pa redukim të frekuencës të zemrës, gjatë intervenimeve kirurgjike dhe obstetrike.

Dozimi:

Të rriturit: Administrimi SC ose IM , doza e zakonshme është 25 deri 50 mg (doza kufitare është 10 deri 50 mg); Administrimi IV: administrohet si injeksion IV i ngadalshëm në dozë prej 5 deri 25 mg. Nëse mungon përgjigja terapeutike, atëherë mund të përsëritet pas 10-15 minutave. Fëmijët e moshës 12 vjeçare: 3-6 mg (doza maksimale 9 mg) në çdo 3-4 minuta, doza maksimale totale deri në 30 mg. Doza ditore maksimale të të rriturit dhe fëmijët e moshës nga 12 vjeç, nuk guxon të jetë mbi 150 mg. Fëmijët nën moshën 12 vjeçare: 0.5 – 0.75 mg ose 17 - 25 mg/m² të peshës trupore, SC ose IV, në çdo 3-4 minuta, deri sa të arrihet përgjigja terapeutike.

E Kundëringimet:

Alergjia në hidroklorur efedrine ose në amidet e tjera simpatomimetike; Sëmundjet iskemike të zemrës; Hipertensioni; Tireotoksikoza; Hipertrofia e gjëndrës të prostatës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EPHEDRINE SOPHARMA 50MG/ML SOLUTION FOR INJECTION	Tretësirë për injeksion	50 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Sopharma AD - Bulgaria

Bar adrenergjik
C01CA24
C

Epinephrine - (Epinefrinë)**Indikimet:**

Adrenaline ka një rol të rëndësishëm në menaxhimin e reaksioneve alergjike akute dhe mund të shpëtojë jetë në pacientët me shok anafilaktik.

Dozimi:

Doza e zakonshme e adrenalinës në shok anafilaktik është 0.5 mg (0.5 mL të tretësirës me hollim 1:1000 (0.1%)) I.M., e cila mund të përsëritet sipas nevojës çdo 5 minuta.

Kundëringimet:

Hipersenzitiviteti ndaj Adrenalinës ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të tretësirës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADRENALINE	Tretësirë për injeksion	1 mg/ml-0.1%	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma sh.a - Albania

Antianemikët
B03XA01
C

E

Epoetin Beta - (Epoetinë beta)

Indikimet:

Trajtimi i anemisë simptomatike në lidhshmëri me insuficiencën kronike renale te pacientët e rritur dhe te fëmijët; parandalimi i anemisë tek fëmijët prematurë me peshë të lindjes 750 deri 1500 g dhe moshë gjestacionale më pak se 34 javë; trajtimi i anemisë simptomatike te pacientët e rritur me malinjtitete jo-mieloidë që përdorin kemoterapi; për rritjen e sasisë së gjakut autolog nga pacientët në program para donacionit.

Dozimi:

Trajtimi duhet të fillohet nen mbikëqyrjen e mjekut, dhe jo më tepër se 12g/dl (7.5 mmol/l).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në përbërësit tjerë të preparatit; Hipertensioni i kontrolluar dobët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RECORMON	Tretësirë për injeksion	2000 IU/0.3 ml	Kuti x 6 shiringa të mbushur dhe 6 gjilpëra 27G1/2	F. Hoffman LA Roche Ltd - Switzerland
Rp	RECORMON	Tretësirë për injeksion	30000 IU/0.6 ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur dhe 1 gjilpërë 27G1/2	F. Hoffman LA Roche Ltd - Switzerland

Eprosartan mesylate - (Eprosartan mesilat)

Indikimet:

Hipertensioni në rastet kur terapia me ACE inhibitorë shkakton kollë.

Dozimi:

600 mg një herë në ditë (të moshuarit mbi 75 vjeç me çrregullime të lehta hepatike dhe renale fillimisht 300 mg një herë në ditë). Në rast nevoje doza rritet pas 2-3 javësh deri në 800 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Shtatzënësia, gjidhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TEVETEN	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Abbott Biologicals B.V. - Netherland

Eptacog alfa - (Eptakog alfa)

Indikimet:

Është faktor mpiksës gjaku. Vepron duke bërë mpiksjen e gjakut në vendin e gjakosjes kur faktorët e mpiksjes të vet trupit nuk veprojnë. Përdoret për të trajtuar gjakderdhjet dhe për të parandaluar gjakderdhjen e shumtë në rastet e kirurgjisë ose procedurave të tjera invazive.

Dozimi:

Doza do të përcaktohet nga mjeku juaj, në bazë të peshës të trupit dhe gjendjes tuaj. Hemofilia: Doza e zakonshme është 90 µg për çdo 1 kg peshe, në çdo injektim. Si alternativë tjetër rekomandohet një dozë e vetme prej 270 µg për çdo kg peshë, por sidoqoftë, nuk ka përvoja klinike tek të moshuarit në përdorimin e kësaj doze. Mungesa e faktorit VII: Doza e zakonshme është 15 deri në 30 µg për çdo 1 kg peshë, në çdo injektim. Tromboastenia Glanzmen:

Doza e zakonshme është 90 µg (kufiri është nga 80 deri në 120) për çdo 1 kg që peshoni, në çdo injektim.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjë prej përbërësve të barit, ose ndaj proteinave të minjve, brejtësve ose proteinave bobine.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NOVOSEVEN	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion	2 mg/flakon	Kuti x 1 flakon (2 ml) me pluhur për tretësirë për injeksion x 1 flakon (2 ml) me tretës për rekonstituim	Novo Nordisk A/S - Denmark

Vadodilatator periferik
C04AE01
X

Ergoloidi mesylas (hydroergotoxine mesylate) - (Mesilat i hidroergotoksinës)

Indikimet:

Trajtimi i simptomave të demencës senile, pasojat e qarkullimit të dobësuar tek të moshuarit (insuficienca cerebrale senile), si konfuzioni, marramendja, depresioni, si dhe pasojat e çrregullimeve pas epilepsisë dhe çrregullimet qendrore me shkak të panjohur.

Dozimi:

Doza ditore nuk duhet të tejkalojë 4 tableta në ditë, kurse doza javore nuk duhet të tejkalojë 10 tableta. Tabletat 1.5 mg administrohen 3 herë në ditë, tabletat 4.5 mg një herë në ditë. Tretësira administrohet 30 - 40 pika, tri herë në ditë.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e barit; Pacientët me bradikardi të theksuar; Hipotensioni i rëndë; Bashkëadministrimi me barna që janë inhibitorë të fuqishëm të CYP 3A4 (ritonavir, nelfinavir, indinavir, eritromicinë, klaritromicinë dhe troleandomicinë; Shtatzënësia; Sëmundjet vaskulare periferike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	REDERGIN®	Tretësirë orale	1 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 50 ml	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia

E

Rp	REDERGIN®	Tableta	1.5 mg	Kuti x 20 tableta	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia
Rp	REDERGIN®	Tableta	4.5 mg	Kuti x 20 tableta	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia

Analgetik -Bar kundër migrenës N02CA52 X

Ergotamine, combinations ex psycholeptics - (Kombinimet e Ergotaminës pa psikoleptikë)

Indikimet:

Migrenat klasike, format e komplikuara të migrenës, kokëdhimbja histaminike, migrena si profilaksë, në dozat e rekomanduara javore.

Dozimi:

Sulmet e fuqishme migrenoze: kur paraqiten shenjat e para të kokëdhimbjes të merret një tabletë, ndërsa pas gjysmë ore edhe një tjetër. Doza e përgjithshme ditore nuk bën të kalojë 4 tableta, ndërsa ajo javore 10 tableta.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës, sëmundjet vaskulare, hipertensioni dhe angina pectoris, glaukoma, adenoma e prostatës, obstruktionet mekanike të zorrëve, tireotoksikoza, sepsa, pamjaftueshmëria e veshkave dhe e mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COFFERGAMIN	Film tableta të mbështjellur	1 mg+100 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	BalkanPharma Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp	AVAMIGRAN	Film tableta të mbështjellur	(200+25+20+0.75)mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d.- Bosna and Herzegovina

Antineoplastik nga grupi i inhibitorëve të tirozinë kinazës

L01XE03

D

E

Erlotinib - (Erlotinib)

Indikimet:

Karcinoma e mushkërive me qeliza jo të vogla që nuk reagon në terapi tjetër; Karcinoma metastatike e pankreasit në kombinim me gemcitabinën.

Dozimi:

Karcinoma e mushkërive që nuk reagon në terapi tjetër; 150 mg në ditë me rrugë orale, 1 orë para ose 2 orë pas ushqimit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; shtatzënia, laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TARCEVA	Film tableta të mbështjellur	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	TARCEVA	Film tableta të mbështjellur	150 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	TARCEVA	Film tableta të mbështjellur	100 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	F.Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland

Antibiotik makrolid

J01FA01

B

Erythromycin - (Eritromicinë)

Indikimet:

Infeksionet me mikroorganizma të ndjeshëm në këtë bar dhe te pacientët me hipersensitivitet në penicilinë; campylobacter enteritis, urethritis jagonokoksik; infeksionet e traktit respirator; profilaksa e difterisë; infeksionet e lëkurës; acne vulgaris, rosacea.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 8 vjeç, 250 – 500 mg çdo 6 orë ose 0.5 – 1 g çdo 6 orë; Infeksionet e rënda, deri në 4g të ndarë në 4 doza ditore; Të porsalindurit 12.5mg/kg çdo 6 orë; Fëmijët 1 muaj – 2 vjeç, 125 mg çdo 6 orë; 2 – 8 vjeç, 250 mg çdo 6 orë. Te infeksionet e rënda doza dyfishohet. Siflisi i hershëm,

E 500 mg, 4 herë në ditë për 14 ditë. Infeksionet gjenitale jo të komplikuar me klamidie, urethritis jogonokoksik 500 mg ditë për 14 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në eritromicinë ose në përbërësit e tjerë të këtij bari; insuficienca e veshkave ose e mëlçisë; Miastenia gravi. Administrimi me terfinadinë, astemizol, pimizid ose cisaprid.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ERITROMICIN®	Kapsula	250 mg	Kuti x 16 kapsula	Belupo d.d. - Croatia
Rp	ERITROMICINE	Tableta	250 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	ERYTHROMYCIN 250	Suspension oral	250 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	ERYTHROMYCIN 500	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	ERYTRE	Kapsulë e fortë xhelatinoze	250 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	ERYTRE	Kapsula të forta xhelatinoze	500 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T" Trepharm" Republic of Kosova
Rp	ERYTRE	Granula për suspension oral	250 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova

Antibiotik makrolid D10AF02

B

Erythromycin - (Eritromicinë)

Indikimet:

Eritromicina për aplikim lokal përdoret për trajtimin e akneve inflamatore me intesitet mesatar nëse benzoil peroksidi është jo-efektiv ose vepron dobët. Rekomandohet edhe si trajtim shtesë për barnat e tjera për mjekimin e formave të rënda të akneve.

Dozimi:

Paraprakisht lëkura e prekur duhet të pastrohet ujë të ngrohët dhe sapun,

të shpërlahet mirë dhe të thahet. Nëse ka qime duhet të eliminohen. Duhet që të pritet 30 minuta pas pastrimit dhe të aplikohet xheli. Ky preparat nuk mjekon në terësi aknet, por mundëson mbajtjen nën kontroll. Në disa raste përdoret edhe në periudha prej disa muajve. Xheli aplikohet 2 deri 3 herë në ditë varësisht prej vendit dhe sipërfaqes së lëkurës me akne.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose substancave të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	INDERM GEL 4%	Xhel	4%	25 g	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany

Bllikator selektiv i rimarrjes së serotoninës

N06AB10

C

Escitalopram - (Escitalopram)

Indikimet:

Çrregullimet e panikut, sëmundja depressive, shqetësimet. Trajtimi i shqetësimeve të gjeneralizuara.

Dozimi:

Të rriturit mbi 18 vjeç: te sëmundja depressive, shqetësimet, 10 mg një herë në ditë e cila mund të ngritet deri në atë maksimale 20 mg në ditë. Te të moshuarit fillimisht gjysma e dozës së të rriturve, ose mund të jetë e mjaftueshme doza më e ulët mbajtëse.

Kundërindikimet:

Nuk duhet të përdoret në rast se pacienti është në fazën maniake dhe nëse është alergjik në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ESCITALOPRAM PHARMAS	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	CITRAM®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Belupo d.d.-Croatia

E

Rp	ELICEA	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ELICEA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ELICEA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ELORIKA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ELORIKA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ELORIKA	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ESCITALOPRAM LEK 10MG	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH -Germany
Rp	ESCITALOPRAM LEK 20MG	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH -Germany
Rp	ESCITALOPRAM NORMON	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Laboratorios NORMON S.A. -Spain
Rp	ESORAM	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Actavis Group Ptc Ehf - Iceland, Actavis Ltd - Malta
Rp	ESORAM	Film tableta të mbështjellura	15 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Actavis Group Ptc Ehf - Iceland, Actavis Ltd - Malta
Rp	ESORAM	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Actavis Group Ptc Ehf - Iceland, Actavis Ltd - Malta
Rp	ESRAM 10mg	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
Rp	ESTAN 10MG	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	ETEL	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd - Pakistan
Rp	ETEL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd - Pakistan

Rp	LEXAM	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Aspen Pharma Pty Ltd - Australia	E
Rp	SECITA	Film tableta të mbështjellura	10 mg	28 Film Tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey	
Rp	SECITA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	28 Film Tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey	
Rp	SERPENTIL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Box containing 28 film coated Tablets	Pliva d.o.o - Croatia, Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Israel	
Rp	ZENDOR - SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kutia prej 28 Film Tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey	
Rp	ZENDOR - SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kutia prej 28 Film Tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey	

Inhibitor i pompës protonike A02BC05 B

Esomeprazole - (Esomeprazol)

Indikimet:

Ulçera e lukthit dhe duodenit, refluksi gastro-ezofageal, sindroma e Zollinger Ellison, eradikimi i H. Pylori në kombinim me antibiotikët përkatës.

Dozimi:

Oral:- refluksi gastro-ezofageal eroziv: 1 x 40 mg për 4-8 javë, pastaj 1 x 20 mg. Sëmundja e refluksit gastroezofageal (SRGE) pa ezofagit: 1X 20 mg për 4 javë, pastaj 20 mg sipas nevojës. - (SRGE: 20 mg në ditë). Eradikimi i H. pilor-it: 2 x 20 mg në kombinim me antibiotikë, gjatë 7 ditëve. Ulçera e lukthit gjatë përdorimit të antiinflamatorëve josteroidal (BAIJS): 20 mg në ditë. Parenteral: administrimi i.v. gjatë 3 minutave me anë të infuzionit, në rastet kur marrja nga goja nuk është e mundur.

Kundërindikimet:

Shtatzënesia , gjdhënia, insuficienca e mëlçisë, hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

E

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ESOMEPRAZOL PHARMAS	Tableta acido rezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acido rezistente	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	ESOMEPRAZOL PHARMAS	Tableta acido rezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acido rezistente	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	ESRO	Kapsula	40mg	Kuti x 14 kapsula	Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd - Pakistan
Rp	ESRO	Kapsulë	20mg	Kuti x 14 kapsula	Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd - Pakistan
Rp	REFLUXEND	Tableta acido rezistente	20mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	Cemelog -BRS Ltd - Hungary, S.C Labormed - Pharma S.A. Romania
Rp	REFLUXEND	Tabletë acido rezistente	40mg	Kuti x 30 tableta acido rezistente	Cemelog -BRS Ltd - Hungary, S.C Labormed - Pharma S.A. Romania
Rp	NEXIUM	Tableta acido rezistente	20mg	Kuti x 7 tableta acido rezistente	Astra Zeneca AB - Sweden
Rp	NEXIUM	Tableta acido rezistente	40mg	Kuti x 7 tableta acido rezistente	Astra Zeneca AB - Sweden
Rp	EMANERA	Kapsula të forta acido rezistente	40mg	Kuti x 14 kapsula; Kuti x 28 kapsula	Krka d.d. - Slovenia
Rp	EMANERA	Kapsula të forta acido rezistente	20mg	Kuti x 14 kapsula; Kuti x 28 kapsula	Krka d.d. - Slovenia

Preparatet për terapi të sëmundjeve hepatike
A05BA
N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Essential phospholipids - (Fosfolipide esenciale)

Indikimet:

Hepatiti akut dhe kronik; Ciroza e mëlçisë; Degjenerimi i mëlçisë me gjenezë të ndryshme; Intoksikimi si pasojë e insuficiencës hepatike; Dislipoproteinemia; Vaskuliti akut dhe kronik; Gestozat; Sëmundja e radiacionit.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: Doza e zakonshme është 2 kapsula 3 herë në ditë. Doza mbajtëse është 1 kapsulë 3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësin aktiv dhe/ose përbërësit e tjerë të barit; kolestaza e kanaleve sekretuese biliare; empiema e kolecistës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HEPALIP FORTE®	Kapsula	(300+30+6+6+6+6) mg	Kuti x 50 kapsula	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina

Hemostatik
B02BX01
B

Etamsylate - (Etamsilati)

Indikimet:

Është një preparat me veprim hemostatik, që shkurton kohën e gjakderdhjes. Indikimet: Parandalimi dhe trajtimi i gjakderdhjeve nga enët e vogla të gjakut; Çrregullimet e qarkullimit të gjakut në sy. Ndalimi i gjakderdhjeve pas ndërhyrjeve kirurgjike.

Dozimi:

Doza e zakonshme te të rriturit është 500 mg, 3 herë në ditë, për 10 deri 20 ditë. Pas ndërhyrjes kirurgjike, 250 mg deri 500 mg, çdo 4 deri 6 orë. Fëmijëve u jepet gjysma e dozës.

E Kundëringimet:

Alergjia në etamsilat ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CYCLONAMINE	Tableta	250 mg	Kuti x 30 tableta	Pharmaceutical Manufacturing Cooperative Galena - Poland
Rp	CYCLONAMINE 12.5%	Tretësirë për injeksion	125 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Pharmaceutical Manufacturing Cooperative Galena - Poland

Imunosupresivët / Inhibitorët e faktorit të nekrozës tumorale, alfa (TNF- alpha)

L04AB01

C

Etanercept - (Etanercept)

Indikimet:

Artriti reumatoid, artriti idiopatik juvenil, artriti psoriatik, spondiloartriti aksial, spondiliti ankilozant (AS), spondiloartriti jo-radiografik aksial, psoriaza pllakore, psoriaza pllakore pediatrike.

Dozimi:

Për pacientët e rritur (të moshës 18 vjeç ose mbi). Artriti reumatoid, artriti psoriatik dhe spondiloartriti aksial përfshirë spondilitin ankilozant: Doza e zakonshme është 25 mg dhënë dy herë në javë ose 50 mg një herë në javë, si një injeksion nën lëkurë. Për psoriazë pllakore, doza e zakonshme është 25 mg dy herë në javë, ose 50 mg një herë në javë. Në mënyrë alternative, 50 mg mund të jepet dy herë në javë deri 12 javë, pasuar nga 25 mg dy herë në javë ose 50 mg një herë në javë. Doza e përshtatshme dhe shpeshtësia e dozimit për fëmijët apo adoleshentët varet nga pesha e trupit dhe sëmundja. Për poliartrit ose oligoartrit të zgjatur në pacientë nga mosha 2 vjeç, ose enthesitis të lidhura me artritin ose artrit psoriatik në pacientë nga mosha 12 vjeç, doza e zakonshme është 0.4 mg e Enbrel për kg peshë (deri në një maksimum prej 25 mg) dhënë dy herë në javë, ose 0,8 mg të Enbrel për kg peshë trupore prej (deri në një maksimum prej 50 mg) jepet njëherë në javë. Për psoriazë, në pacientët nga mosha 6 vjeçe, doza e zakonshme është 0,8 mg të Enbrel për kg peshë trupore (deri në një maksimum prej 50 mg), dhe duhet të jepet një herë në javë. nga sepsa.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjerin nga eksipientët, sepsa ose rreziku nga sepsa. Pacientët me infeksione aktive, duke përfshirë ato kronike ose të lokalizuara.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ENBREL	Tretësirë për injeksion	25 mg	Kuti x 4 flakonë x 4 shiringa të mbushura me solvent x 8 tampona alkooli	Wyeth Pharmaceuticals - UK
Rp	ENBREL	Tretësirë për injeksion	25 mg	Kuti x 8 flakonë x 8 shiringa të mbushura me solvent x 16 tampona alkooli	Wyeth Pharmaceuticals - UK
Rp	ENBREL	Tretësirë për injeksion	25 mg	Kuti x 24 flakonë x 24 shiringa të mbushura me solvent x 48 tampona alkooli	Wyeth Pharmaceuticals - UK

Antiaritmik
C01BC09

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ethacizine - (Etazicinë)**Indikimet:**

Ekstrasistola (ventrikulare dhe supraventikulare), takikardi supraventikulare, takikardi ventrikulare, flateri atrial dhe fibrilacioni.

Dozimi:

Të rriturit: Doza është e rregulluar në mënyrë individuale. Zakonisht doza është 50 mg, dy-tre herë në ditë. Në rast të efektit të pamjaftueshëm klinik, doza mund të rritet në 50 mg, katër herë në ditë. Terapia e kombinuar e etacizinës dhe adrenoblokatorëve është e nevojshme për të arritur efektin e qëndrueshëm antiaritmik te pacientët individual. Të moshuarit: duhet t'i përdorin barnat me kujdes, është e nevojshme që të fillohet terapia me dozë më të ulët dhe pastaj të rritet gradualisht. Fëmijët dhe të rinjtë (më të rinj se 18 vjeç): Etacizina kundërindikohet pasi që nuk ka të dhëna të mjaftueshme mbi sigurinë dhe efikasitetin e administrimit. Çrregullimet hepatike: Pacientët me çrregullime të mëlçisë duhet të përdorin etacizinën për terapi afatgjate me

E kujdes të shtuar pasi që efekti hepatotoksik është i mundshëm (çrregullimet e rënda të aktivitetit të mëlçisë, nëse administrimi është i kundëriindikuar).

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Çrregullime strukturore të zembrës: (sindroma akute koronare, infarkt akut i miokardit dhe tre muaj pas infarktut akut të miokardit, shprehur me hipertrofi të majtë ventrikulare apo me zgjerim të kavitetit të zembrës); Çrregullime të rënda të zembrës (insuficienca e rëndë-klasa III dhe IV sipas NYHA, zvogëlimi i fraksionit të ejectionit të ventrikulit të majtë); Blloku sinoatrial i klasës II ose rastet e tjera me arrest sinusal; Blloku atrioventrikular i klasës II dhe III; Çrregullimet e përçueshmërisë intraventrikulare (blloku total i tufës së Hiss-it); Çrregullimet e rënda të mëlçisë dhe/ose veshkave; Gjdhënia; Fëmijët dhe të rinjtë nën 18 vjet.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ETACIZIN	Tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 50 tableta të mbështjellura	JSC "Olainfarm" - Latvia

Antireumatik josteroidal
M01AB08
C

Etodolac - (Etodolak)

Indikimet:

Dhimbje e lehtë deri në atë mesatare, duke përfshirë dhimbjet reumatike dhe muskulare; dhimbje të ndryshme të nyjave dhe të indeve të buta; dhimbjet e stomakut; neuralgjia; migrena; kokëdhimbja; dhimbjet e dhëmbit; dhimbjet menstruale.

Dozimi:

Të rriturit (dozim i zakonshëm): Osteoartriti: Fillimisht: 800-1200 mg/ditë jepen në doza të ndara: 400 mg - 2 apo 3 herë në ditë: doza totale ditore nuk duhet të kalojë 1200 mg. Të rriturit (dozim i zakonshëm): Dhimbje akute: 200 - 400 mg çdo 6-8 orë, sipas nevojës: doza totale ditore nuk duhet të kalojë 1200 mg. Për pacientët që peshojnë më pak se 60 kg, doza totale ditore nuk duhet të kalojë 20 mg/kg/ditë.

Kundëringdikimet:

Shtatzënësia; gjdhënia; ulçera dhe lezionet në traktin GI; dëmtime të rënda të mëlçisë dhe veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ETODIN FORT	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş.-Turkey
Rp	EDOLAR FORTE	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey

Preparatet anti-inflamatore, barnat jo-steroidale për aplikim topikal

MO2AA06

Tremujori i fundit të shtatzënisë.

Etofenamat - (Etofenamat)

Indikimet:

Gjendjet me dhimbje akute në nyje, për shkak të shtypjes, ndryshimet që ndodhin pas traumave si pasojë e lëndimeve sportive. Dhimbje të indeve të buta dhe gonartrozë. Indikacionet e formës ampullare janë: osteoartriti, trajtim akut i simptomave të artritit reumatoid dhe spondilitit ankilozant, dhimbje akute muskuloskeletore, trajtimi i dhimbjes post- operative dhe dismenoresë.

Dozimi:

Xheli aplikohet në mënyrë lokale, 3 herë në ditë. Varësisht nga sipërfaqja e afektuar, xheli në trajtë shiriti me gjatësi rreth 10 cm (rreth 3 g xhel ekuivalent me 150 mg etofenamat) fërkohet me kujdes në lëkurë. Doza maksimale ditore për trauma, 450 mg etofenamat është ekuivalente me 9 g xhel. Forma sprej përdoret tek pjesët e trupit ku janë të prekura edhe zonat përreth, 4 herë në ditë 7 spërkatje (një spërkatje është e barabartë me 18mg etofenamate). Injeksion: 1 ampulë për injeksion të thellë intramuskular. Nëse duhet te vazhdohet terapia pas administrimit të injeksioneve, trajtimi vazhdon me xhel apo sprej të cilët mund të aplikohen në nivel lokal.

Kundëringdikimet:

Ekzemë e lëkurës dhe membranës së mukozës ose plagë të hapura në lëkurë, inflamacion. • Tremujori i fundit i shtatzënisë; • Për shkak të mungesës së përvojës së mjaftueshme klinike nuk rekomandohet tek fëmijët dhe adoleshentët; Te forma ampullare, mbindjeshmëria në substancën aktive apo

E në cilëndo substancë ndihmëse të barit, astma, riniti, urtikaria ose reaksione alergjike, gjakderdhjet, ulçerat gastrointestinale, insuficiencia e rëndë e zemrës, trajtimi me antikaogulantë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLEXO	Tretësirë për injeksion	1 g/2 ml	Kuti x 1 ampulë x 2 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	FLEXO	Xhel	50 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	INALGEX	Xhel	100 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 100 g	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp	INALGEX	Xhel	50 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 100 g	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp	FLEXO® SPRAY	Aerosol	100 mg/1ml - 15	Kuti x 1 aerosol x 50 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

Anestetikët
N01AX07
C

Etomidate - (Etomidat)

Indikimet:

Indukimin e anestezonit të përgjithshëm te të rriturit, fëmijët dhe foshnjët mbi 6 muaj.

Dozimi:

Të rriturit dhe adoleshentët: 0.15 deri 0.3 mg për kilogram (kg) të peshës trupore. Zakonisht fëmijët duhet të marrin dozën e njëjtë sikurse të rriturit. Nëse, megjithatë, te fëmijët nuk është arritur një thellësi e mjaftueshme e gjumit me këtë dozë, ajo mund të rritet për 0.4 mg për kg të peshës trupore. Pacientët e moshuar zakonisht përgjigjen në doza 0.15 deri në 0.2 mg për kg të peshës trupore. Doza duhet të jetë më e vogël në pacientët me sëmundje të mëlçisë (cirozë) dhe në pacientët të cilët kanë marrë barna të veçanta për trajtimin e sëmundjeve mendore (neuroleptikët), analgjetikët e fortë (të ashtuquajtur opioide) ose qetësuesit (sedativët), para administrimit të etomidatit.

Kundërrindikimet:

Alergjia ndaj etomidat-it, sojës, kikirikut, emulzioneve yndyrore ose ndaj

ndonjë përbërësit tjetër të barit 2 mg/ml. Fëmijët të cilët janë nën moshën 6 mujore, përveç në rastet e emergjencave spitalore.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ETOMIDATE-LIPURO	Emulsion për injeksion	2mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1ml	B.Braun Melsungen AG -Germany

Immunosupresantët selektivë L04AA18 D

Everolimus - (Everolimus)

Indikimet:

Kanceri i avancuar i gjirit hormon-receptor pozitiv. Ky bar indikohet për trajtimin e kancerit të avancuar të gjirit hormon-receptor pozitiv, HER2 / neu negative, në kombinim me eksemestan, në gratë postmenopauzale pa sëmundje simptomatike viscerale të organeve të brendshme, pas rishfaqjes apo përparimit të sëmundjes pas përdorimit të një frenuesi jo-steroidal të aromatazës. Tumoret neuroendokrine me origjinë pankreatike. Ky bar indikohet për trajtimin e tumoreve neuroendokrine inoperabile, me diferencim të mirë apo moderuar, me origjinë pankreatike të rriturit me sëmundje progresive. Karcinoma e qelizave veshkore. Ky bar indikohet për trajtimin e pacientëve me karcinoma të avancuara të qelizave renale, sëmundja e të cilëve ka përparuar ose pas trajtimit me VEGF-target terapi.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 10 mg everolimus një herë në ditë. Trajtimi duhet të vazhdojë për aq kohë sa është vërejtur përfitimi klinik ose derisa të ndodh toksiciteti i papranueshëm.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjërin nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AFINITOR	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland

E Antagonistët hormonal dhe agjentët e ngjashëm, inhibitorët enzimatik

L02BG06

X

Exemestane - (Eksemestan)

Indikimet:

Exemestane indikohet për trajtimin ndihmës të gratë postmenopauzale me receptorë pozitiv estrogenë me kancer invaziv të hershëm të gjirit, pas 2 – 3 vitesh të terapisë iniciuale ndihmëse me tamoxifen. Eksemestani indikohet për trajtimin e kancerit të avancuar të gjirit tek femrat me status postmenopauzal natyral ose të induktuar sëmundja e të cilave ka përparuar pas terapisë me anti-estrogjene. Efikasiteti nuk është demonstruar te pacientët me status negativ të receptorëve estrogen.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është një tabletë në ditë (25 mg), pas ushqimit. Te pacientët me kancer të hershëm të gjirit, trajtimi me eksemestan duhet të vazhdojë deri në kompletimin e pesë viteve të terapisë ndihmëse sekuenciale hormonale të kombinuara (tamoksifeni i pasuar nga eksemestani), ose më herët nëse shfaqet relapsi i tumorit. Te pacientët me kancer të avancuar të gjirit, trajtimi me eksemestan duhet të vazhdojë derisa të jetë evidente progresi i tumorit.

Kundërindikimet:

Femrat pre-menopauzale; gratë shtatzëna dhe në laktacion; pacientët me hipersensitivitet në substancën aktive ose në ndonjërin nga substancat ndihmëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EXEMESTANE ALVOGEN	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Eirgen Pharma - Ireland
Rp	ESCEPRAN	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 90 film tableta të mbështjellura;	Krka d.d.- Slovenia



- Famotidine - (Famotidinë)
- Fat emulsion
- Febuxostat - (Febuksostat)
- Fenofibrate - (Fenofibrat)
- Fenoterol, Ipratropijum bromid - (Fenoterol, Ipratropijum bromid)
- Fentanyl - (Fentanil)
- Fentanyl - (Fentanil)
- Ferrous gluconate - (Ferroglukonat)
- Ferrous Sulphate - (Sulfati ferror)
- Ferrimannitol ovoalbumin - (Ferrimanitol ovoalbumine)
- Ferric sorbitol gluconic acid complex
- Iron proteinsuccinylate
- Iron(III)-Hydroxide sucrose complex
- Ferric hydroxide polymaltose complex and folic acid
- Iron, Manganese, Copper
- Ferula assafoetida, Visciherba
- Fexofenadin - (Feksofenadinë)
- Filgrastim - (Filgastrim)
- Finasteride - (Finasterid)
- Fingolimod hydrochloride - (Fingolimud hidroklorur)
- Flecainide acetat
- Flucinolone acetonide, lidocaine hydrochloride - (Flucinolon acetonide, lidokainë hidroklorur)
- Fluconazole - (Flukonazol)
- Fludarabine - (Fludarabinë)
- Flumetasone pivalate, neomycin sulfate (Flumetazon pivalate, neomicin sulfat)
- Flunisolid - (Flunisolid) fluocinolone acetonide and antibiotics
- Fluoxetine - (Fluoksetin)
- Fluphenazine - (Flufenazin)
- Flurbiprofen - (Flurbiprofen)
- Flurbiprofen - (Flurbiprofen)
- Fluticasone - (Flutikason)
- Fluticasone - (Flutikason)
- Fluvastatin - (Fluvastatin)

- Fluvoxamine - (Fluvoksaminë)
- Folic acid - (Acid folik)
- Follitropin alfa - (Folitropin alfa)
- Formoterol - (Formoterol)
- Fosfomycin - (Fosfomycin)
- Framycetin - (Farmicetinë)
- Furagin - (Furaginë)
- Frusemide - (Furosemid)
- Fusidic Acid - (Acid fusidik)

Famotidine - (Famotidinë)

Indikimet:

Ulçera duodenale dhe gastrike; sindroma Zollinger-Ellison; refluksi gastroezofageal; gjendjet e tjera të përcjella me sekretim të rritur të acidit gastrik; parandalimi i rishfaqjes së ulçerës duodenale.

Dozimi:

Trajtimi i ulçerës duodenale dhe gastrike: 1x40 mg para gjumit, 4-8 javë; Parandalimi i rishfaqjes së ulçerës duodenale: 1x20 mg para gjumit për disa muaj; Sëmundja e refluksit gastroezofageal: 2x20 mg ose 40 mg varësisht nga shkalla e sëmundjes, 6-12 javë; Sindroma Zollinger-Ellison: 4x20 mg si dozë fillestare me rritje graduale të dozës derisa të arrihet efekti optimal, sipas rekomandimit të mjekut. Te të sëmurit me insuficiencë të rëndë të veshkave rekomandohen 20 mg para gjumit ose 20-40 mg çdo 36-48 orë. Fëmijët: 1-2 mg /kg peshë trupore, jo më shumë se 40 mg në ditë.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në famotidinë ose në përbërës të tjerë të barit:

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FAMOSAN ®	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	FAMOSAN ®	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ULFAMID	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d.-Slovenia
Rp	ULFAMID	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	KRKA d.d.-Slovenia

Tretësi për ushqim paranteral
B05BA02
C

F

Emulzion yndyror

Indikimet:

Gjendjet e pacientëve që kërkojnë ushqim parenteral si burim të kalorive dhe acideve esenciale yndyrore për periudha me të gjata kohore për të parandaluar gjendjet e deficiencës së acideve yndyrore esenciale.

Dozimi:

Me infuzion intravenoz deri 50 ml/kg në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në ndonjërin nga komponentet e produktit. Gjendjet e hiperhidrimit si edema pulmonare, dëmtimi i veshkëve me oliguri dhe anuri; hiperkalemia, hipernatremia apo hiperkloremia. Dëmtimi i rëndë i zembrës ose mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	INTRALIPID® 20%	Emulzion për infuzion	20%	Kuti x 12 qese plastike x 500 ml	Fresenius Kabi Austria for Fresenius Kabi AB -Upsala Sweden

Preparat kundër ghitit/Preparat për pengimin e prodhimit të acidit urik
M04AA03

C

Febuxostat - (Febuksostat)

Indikimet:

Trajtimi i hiperurikemisë kronike.

Dozimi:

Doza e zakonshme është një tabletë në ditë. Doza e rekomanduar orale është 80 mg, një herë në ditë. Nëse përqendrimi i acidit urik në serum është > 6 mg / dL (357 µmol / L) pas 2-4 javësh, mund të konsiderohet edhe marrja e 120 mg një herë në ditë. Febuksostati vepron mjaft shpejtë, gjë që mundëson riestimin e acidit urik në serum pas 2 javësh. Objektiv terapeutik është për të ulur dhe për të mbajtur përqendrimin e acidit urik nën 6 mg / dL (357µmol /

F L). Tabletat duhet të merren nga goja dhe mund të merren me, ose pa ushqim.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në febuksoksat apo në cilindo nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADENURIC 120	Film tableta të mbështjellura	120 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Menarini Von Heyden GmbH - Germany
Rp	ADENURIC 80	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Menarini Von Heyden GmbH - Germany

Agjent modifikues i lipideve
C10AB05
C

Fenofibrate - (Fenofibrat)•

Indikimet:

Hiperlipidemitë.

Dozimi:

Te të rriturit 160 - 200 mg në ditë. Në raste të rënda doza mund të dyfishohet.

Kundërindikimet:

Çrregullimet e rënda hepatike dhe ato të fshikëzës së tëmthit, hipersensitiviteti në përbërësit e këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LIPANTHYL® 160MG	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Recipharm Fontaine - France
Rp	LIPOFEN	Kapsula	100 mg	Kuti x 60 kapsula	Laboratorios Vitoria S.A -Portugal
Rp	LIPOFEN SR®	Kapsula mikropelet	250 mg	Kuti x 30 kapsula mikropelet; Kuti x 90 kapsula mikropelet	Nobelfarma Ilac Sanay ve Ticaret A.S. - Turkey

Rp	FENOFIBRATE EG	Kapsula	200 mg	Kuti x 30 kapsula	Laboratoires BTT- France
Rp	ZYGLIP	Tableta	145 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia

Adrenergjikët dhe barnat tjera për sëmundjet obstruktive të mushkërive

R03AK03

B

Fenoterol, Ipratropium bromide - (Fenoterol + Bromur ipratropiumi)

Indikimet:

Për parandalimin dhe trajtimin e dispnesë në sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive si: astma bronkiale alergjike dhe jo-alergjike (endogjene), astma e indukuar nga sforcimi fizik dhe bronkiti kronik obstruktiv me ose pa emfizemë. Nëse nevojitet trajtim afatgjatë me këtë bar gjithmonë duhet dhënë së bashku me barna anti-inflamatore.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 6 vjeç: Në rastet e trajtimit akut ose në rast të fillimit të shpejtë të fishkëllimave bronkiale dhe sulmeve të dispnesë rekomandohet inhalimi i një doze të vetme prej 100 mcg të fenoterol hidrobromurit dhe 40 mcg të ipratropium bromurit (2 shkrepje). Zakonisht në sulmin akut të dispnesë, 1 inhalim është i mjaftueshëm për lehtësimin e shpejtë të vështirësive në rrugët e frymëmarrjes. Nëse frymëmarrja nuk përmirësohet pas 5 minutave të inhalimit të 1-2 shkrepjeve, mund të aplikohen edhe 1 – 2 shkrepje. Në rast të sulmit të rëndë të dispnesë nëse gjendja nuk përmirësohet edhe pas inhalimit të dozës së 2-të, rekomandohet përsëritja e dozave të tjera dhe pacienti duhet të hospitalizohet. Nëse rekomandohet trajtim afatgjatë me këtë preparat të kombinuar, atëherë përdoret doza prej 1-2 shkrepjeve për 3 - 4 herë në ditë. Intervali mes 2 inhalimeve duhet të jetë së paku 3 orë. Doza ditore maksimale nuk duhet të kalojë 12 shkrepje. Për parandalimin e astmës së indukuar nga sforcimi fizik ose kontakti me alergjene, rekomandohet inhalimi i 2 shkrepjeve 15 minuta para ngjarjes.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj fenoterol hidrobromurit dhe/ose ipratropium bromurit, pastaj substancave të ngjajshme me atropinën, ose në ndonjërin nga substancat e tjera përbërëse të preparatit. Pacientët me kardiomiopati hipertrofike obstruktive dhe takiaritmi.

F

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BERODUAL N	Tretësirë për inhalim nën presion	0.05 mg/ doza+0.021 mg/doza	Aerosol x 10 ml x 200 doza	Boehringer Ingelheim Internacional GmbH - Germany

Anestetik i përgjithshëm/anestetik opioid

N01AH01

C

Fentanyl - (Fentanil)

Indikimet:

Fentanyl është një opioid me veprim të shkurtër, i cilin përdoret për: 1. Neuroleptanalgezi dhe neuroleptanestezi; 2. Si komponentë analgetike të anestezitë me intubacion endotrakeal dhe ventilacion (respiracion artificial); 3. Për trajtimin e dhimbjes në mjekësinë intensive të pacientët me ventilim (respiracion) artificial.

Dozimi:

Fentanil injeksion / infuzion mund të administrohet me injeksion intravenoz ose me injeksion intramuskular ose në venë. Dozat më të larta se 200 mikrogram janë vetëm për përdorim në anestezi. Dozat më të larta mund të shkaktojnë vështirësi të frymëmarrjes.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti e njohur ndaj fentanilit apo opiateve, depresioni i frymëmarrjes, trajtimi konkomitant me frenues të MAO-s, shtypja e lartë intraokulare, traumat cerebrale, hipovolemia, hipotensioni, miastenia gravis.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FENTANILO BASI	Tretësirë për injeksion	0.05 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A - Portugal
Rp	FENTANYL B.BRAUN 0.1MG	Tretësirë për injeksion	0.1 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany
Rp	FENTANYL B.BRAUN 0.5MG	Tretësirë për injeksion	0.5 mg/10 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany
Rp	FENTANYL RENAUDIN	Tretësirë për injeksion	0.05 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Laboratoire Renaudin - France

Fentanyl - (Fentanil)

Indikimet:

Menaxhimi i dhembjeve perzistente kronike dhe i dhembjeve perzistente kronike për shkak të kancerit.

Dozimi:

Dozimi është individual, varësisht nga efikasiteti i veprimit. Fillohet me 25mcg/h dhe në raste të nevojës rritet gradualisht deri në 75mcg/h: 25 mcg/h, 37mcg/h, 50 mcg/h, 62mcg/h dhe 75 mcg/h. Flasteri ndërrohet çdo 3 ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në fentanil ose në përbërësit adhezivë të flasterit: është e kunderindikuar te dhembjet akute për shkak të pamundësisë së dozimit për kohë të shkurtër, që mund të rezultojë me depresion respirator.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FENTADUR	Flaster transdermal	75 mcg/h	Kuti x 5 flastera transdermal	Lavipharm S.A- Greece
Rp	FENTADUR	Flaster transdermal	12 mcg/h	Kuti x 5 flastera transdermal	Lavipharm S.A- Greece
Rp	FENTADUR	Flaster transdermal	100 mcg/h	Kuti x 5 flastera transdermal	Lavipharm S.A- Greece
Rp	FENTADUR	Flaster transdermal	50 mcg/h	Kuti x 5 flastera transdermal	Lavipharm S.A- Greece
Rp	FENTADUR	Flaster transdermal	25 mcg/h	Kuti x 5 flastera transdermal	Lavipharm S.A- Greece

F Antianemik-hekur i kombinuar me acidin folik B03AA02 N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ferrous fumarate - (Fumarat ferror)

Indikimet:

Parandalimin dhe trajtimin e anemisë për shkak të mungesës së hekurit dhe acidit folik gjatë shtatzënisë.

Dozimi:

Të rriturit: 1 tabletë në ditë. Në shtatzëni rekomandohet të fillohet në javën e 13-të dhe nevojitet të vazhdohet deri në 3 muaj pas lindjes. Fëmijët: nuk rekomandohet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit, deficiencia e vitaminës B12, hemoglobinuria paroksizmale nokturnale, hemosideroza, hemokromatoza, ulçera aktive peptike, transfuzionet e përsëritura të gjakut, enteriti regjional dhe koliti ulçerativ. Trajtimi i anemisë që nuk është shkaktuar nga mungesa e hekurit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HEFEROL®	Kapsulë	350 mg	Kuti x 1 shishe x 30 kapsula	Alkaloid AD- Macedonia

Antianemik
B03AA03

F

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ferrous gluconate - (Ferroglukonat)

Indikimet:

Trajtimi i anemisë nga mungesa e hekurit; trajtimi profilaktik i mungesës së hekurit të gratë shtatzëna; të fëmijët e lindur para kohe; binjakët dhe të të porsalindurit nga nënat të cilat kanë pasur mungesë për shkak të marrjes joadekuate të hekurit.

Dozimi:

Trajtimi mjekues: të të rriturit: 100-200 mg hekur në ditë. Të fëmijët mbi 1 muaj dhe të fëmijët e tjerë : 5-10 mg hekur për kg peshë trupore në ditë. Trajtimi parandalues: gratë shtatzëna gjatë 2 tre mujorëve të fundit të shtatzënësisë ose që nga muaji i katërt: 50 mg hekur në ditë. Kohëzgjatja e trajtimit: duhet të jetë e mjaftueshme që të korrigohet anemia dhe të rikrijohen rezervat e trupit me hekur që të të rriturit janë : 600 mg te femrat dhe 1200 te meshkujt . Në aneminë që vjen nga mungesa e hekurit: 3-6 muaj, që varet nga krijimi i rezervave, por mund të zgjasë më shumë në rast se anemia nuk mund të kontrollohet. Kontrolli i efikasitetit bëhet tre muaj pas mjekimit. Ky kontroll konsiston në përcaktimin e korrigjimit të anemisë dhe në rikrijimin e rezervave të hekurit. Kompleksi i glukonatit ferror. Të rriturit: një kapak matës prej 8 ml dy herë në ditë, pas ushqimit. Fëmijët: gjysma e dozës.

Kundëringimet:

Alergjia në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FERRO COMPLEX	Granula shkumëzuese	695 mg (80mg Fe++)	Kuti x 30 qeska	LA.FA.RE. s.r.l - Italy

Ferrous Sulphate - (Sulfati ferror)**Indikimet:**

Trajtimi i anemisë nga mungesa e hekurit.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç, 1 tabletë në ditë, maksimumi 2 tableta në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RETAFER®	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.-Slovenia
Rp	TIMOFEROL	Kapsula	50 mg/ 30 mg	Kuti x 30 kapsula	Laboratoires ELERTE- France

Preparat i hekurit/Hekur tre valent, preparat oral**Ferrimannitol ovoalbumin - (Ferrimannitol ovoalbuminë)****Indikimet:**

Parandalimi dhe trajtimi i anemisë ferropenike dhe mungesës së hekurit.

Dozimi:

Të rriturit: 1 qese çdo ditë pas shujtës kryesore të ditës.

Kundërindikimet:

Ky bar përmban ovoalbumina dhe nuk duhet të përdoret në pacientët me mbindjeshmëri ndaj proteinave të vezës. Hemosideroza dhe hemokromatoza, anemia aplastike, hemolitike dhe sideroblastike. Cirroza hepatike, pankreatiti kronik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FERROPROTINA	Granula për tretësiirë orale	300 mg	Kuti x 30 qeska	Faes Farma SA - Spain
OTC	FERRITIN OTI	Shurup	62.5 mg/8 ml	Kuti x 1 shishe x 240 ml	ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy

Antianemik B03AB05

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ferric sorbitol gluconic acid complex - (Kompleksi i acidit glukonik të sorbitolit ferrik)

Indikimet:

Anemia si pasojë e mugesës së hekurit.

Dozimi:

Nga goja: Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 100 - 300 mg në ditë; fëmijët 1 - 12 vjeç: 50 - 100 mg në ditë; me injeksion (ekskluzivisht i.v.); të rriturit: 100 - 200 mg në ditë; fëmijët: 3 mg/kg në ditë.

Kundëindikimet:

Depresioni i palcës ashtrore; hemokromatoza; hemosideroza; anemia hemolitike kur nuk ka deficit të hekurit; përdorimi i njëkohshëm i preparateve orale dhe parenterale të hekurit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HEMAFER	Pika orale, tretësiirë	50 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 12.5 ml	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A, Greece
Rp	FERRUM LEK	Tabletë përtpypëse	100 mg	Kuti x 30 tableta përtpypëse	Lek Pharmaceuticals d.d -Slovenia
Rp	FERRUM LEK	Shurup	50 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Lek Pharmaceuticals d.d -Slovenia
Rp	FERIMAX SYRUP	Shurup	50 mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Bilim Pharmaceuticals -Turkey

Iron proteinsuccinylate - (Proteinsuksinat hekuri)

Indikimet:

Anemia si pasojë e deficiencës së hekurit; rritja e nevojave për hekur.

Dozimi:

Orale: Të rriturit: 15-30 ml ditore (ekuivalent me 40-80 mg Fe³⁺), ose në harmoni me rekomandimet e mjekut, me dy marrje para ushqimit, Fëmijët 1.5 ml/kg peshë trupore (ekuivalent me 4 mg/kg peshë trupore) ditore ose në harmoni me rekomandimet e mjekut, me dy marrje, para ushqimit.

Kundërindikimet:

Alergjia në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LEGOFER	Tretësire orale	800 mg/15 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Alkaloid AD - Macedonia

Preparat parenteral i hekurit trevalent
B03AC

C në tremujorin e parë; A në tremujorin e dytë dhe të tretë të shtatzënisë.

Iron (III)-Hydroxide sucrose complex - (Kompleks i sukrozës së hidrosidit të hekurit (III))

Indikimet:

Indikohet për terapitë dhe profilaksën e mungesës së hekurit dhe të gjitha llojeve të mungesave të hekurit me origjinë të ndryshme; për terapitë zëvendësuese të shpejta dhe efikase, sidomos kur janë të pranishme gjendjet e më poshtme: Mungesat e mëdha të hekurit (për shembull Hemorragjia). Rastet kur thithja e hekurit nga sistemi gastrointestinal dështon. Në rastet kur nuk mund të tolerohet përgatitja e hekurit oral. Mangësitë e hekurit rezistente ndaj terapisë.

Dozimi:

Doza ditore për të rriturit është 1 ampulë. (100mg hekur elementar), Doza

maksimale ditore për të rriturit është 2 ampula. (200mg hekur elementar).
 Moshë pediatrike - Doza maksimale ditore :Për fëmijët deri në 5 kg, 0.5 ml (1/4 ampulë , 25 mg hekur elementar); Për fëmijët mes 5 - 10 kg 1.0 ml (1/2 ampulë, hekur 50 mg hekur elementar).

Kundërindikimet:

Alergjia në substanca aktive ose ndonjë nga eksipientët; Anemitë josideropenike (për shembull: anemitë hemolitike); Ngarkesa me hekur (hemokromatoza, hemosideroza kronike). Në çrregullimet e shfrytëzimit të hekurit (anemia sideroblastike, anemia nga helmimi me plumb) Talasemia; Në dëmtime të mëlçisë dhe veshkave; Në shtatzani (tremujorin e parë); Në sëmundjet infektive renale në fazën akute; Administrimi intravenoz; Hipertiroidizmit të pakontrolluar; Astma bronkiale; Poliartriti kronik progresiv; alkoolizmi kronik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FERSINOL	Tretësire për injeksion	100 mg/2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Pharmavision Pharmaceuticals - Turkey
Rp	ALVOFER	Koncentrat për tretësire për infuzion	100 mg/5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Cooper S.A - Greece
Rp	FERROVEN	Tretësire për injeksion	100 mg/5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	IRON SUCROSE	Tretësire për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Swiss Parenterals Pvt.Ltd - India
Rp	VENOFER	Tretësire për injeksion	100 mg/5 ml	Kuti x 5 ampula x 5 ml	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia

F

Hekuri në kombinim me acidin folik
B03AD04
N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ferric hydroxide polymaltose complex and folic acid (Kompleksi hidroksid ferrik polimaltoz dhe acidi folik)

Indikimet:

Anemia latente dhe manifeste sideropenike; parandalimi i anemisë nga mungesa e hekurit dhe acidit folik. Anemia para, gjatë dhe pas shtatzënisë.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 1 tabletë për periudha kohore derisa të normalizohet vlerat e hemoglobinës.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive ose substancave të tjera përbërëse; hemokromatoza, hemosideroza; anemia hemolitike dhe format e tjera të anemisë jo sideropenike; anemia megaloblastike nga mungesa e vitaminës B12; sëmundjet e rënda të mëlçisë dhe veshkave; transfuzionet e rregullta të gjakut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FERLOS	Tableta përthypëse	100 mg+0.35 mg	Kuti x 30 tableta përthypëse	Santa Farmallac Sanayii A.S - Turkey

Preparat i hekurit në kombinime të tjera
B03AE10
N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Iron, Manganese, Copper - (Hekur, Magnez, Bakër)

Indikimet:

Anemia nga mungesa e hekurit (sideropenike).

Dozimi:

Trajtimi kurativ: Të rriturit: 100 – 200 mg hekur në ditë (2-4 ampula) me rrugë orale; Foshnjat mbi 1 muaj dhe fëmijët: 5 – 10 mg/kg/ditë. Kohëzgjatja e trajtimit 3 deri 6 muaj. Trajtimi preventiv: 50 mg hekur në ditë (1 ampulë) me rrugë orale nga muaji i 4-të i shtatzënisë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive ose substancave të tjera përbërëse; hemokromatoza, hemosideroza; anemia hemolitike dhe format e tjera të anemisë josideropenike; anemia megaloblastike nga mungesa e vitaminës B12; sëmundjet e rënda të mëlçisë dhe veshkave; transfuzionet e rregullta të gjakut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TOTHEMA	Tretësirë orale	50mg Fe elementar në 10 ml tretësirë	Kuti x 20 ampula x 10 ml	Innothera Chouzy - France

Ekstrakt ujor i barnave herbale për përdorim peroral

J05AX

X

Ferula assafoetida, Visciherba - (Ferula asafoetida + visciherba)

Indikimet:

Përdoret si shtesë e terapisë standarde në trajtimin e gripit të tipit A (influenca), virusit të hepatitit C dhe virusit herpes simplex tip 1. Tradicionalisht përdoret te bronkiti kronik, astma, dhe pertusisi (kolla e keqe).

Dozimi:

Të mirren 10 ml tretësirë në çdo 8 (tetë) orë, para ushqimit.

Kundërindikimet:

Nuk duhet të përdoret gjatë shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	VARUFLU	Tretësirë orale	(3.30 g+0.70 g)/100 ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	Pharmaceutical Industry Inter-Evrogeneks - Macedonia

Fexofenadine hydrochloride - (Hidroklorur i Feksofenadinës)

Indikimet:

Riniti alergjik sezonal, urtikaria idiopatike kronike.

Dozimi:

Riniti alergjik sezonal: 120 mg në ditë oral, fëmijët 6-12 vjeç 30 mg dy herë në ditë. Urtikaria kronike idiopatike te të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç 180 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Porfiria akute; të ushqyerit me gji.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e pake-timit	Prodhuesi
Rp	FLEXOFEN	Film tableta të mbështjellura	60 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d. -Bosnia and Herzegovina
Rp	FLEXOFEN	Film tableta të mbështjellura	120 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d. -Bosnia and Herzegovina
Rp	FLEXOFEN	Film tableta të mbështjellura	180 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d. -Bosnia and Herzegovina
Rp	FOXIN	Film tableta të mbështjellura	120 mg	Kuti x 15 film tableta të mbështjellura	Farmavita - Bosnia and Herzegovina
Rp	FOXIN	Film tableta të mbështjellura	180 mg	Kuti x 15 film tableta të mbështjellura	Farmavita - Bosnia and Herzegovina

Filgrastim - (Filgastrim)•**Indikimet:**

Zvogëlimi i kohëzgjatjes së së neutropenisë dhe incidenca e neutropenisë febrile te kimoterapia (përveç te leukemia mieloide kronike); Terapi mieloablative pas transplantimit të palcës ashtërore; Mobilizimi i qelizave progenike të gjakut periferik, neutropenia.

Dozimi:

Neutropenia e induktuar citotoksike, preferohet me injeksion subkutan apo infuzion intravenoz përgjatë 30 minutave, të rriturit dhe fëmijët 500.000 njësi/kg në ditë duke filluar së paku 24 orë pas terapisë citotoksike.

Kundërindikimet:

Neutropenia e rëndë kongjenitale (sindromi Kostman) me citogjenezë abnormale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NIVESTIM	Tretësirë për injeksion/infuzion	480 µg/0.5 ml (48 MU/0.5 ml)	Kuti x 5 shiringa të mbushura	Hospira Enterprises B.V - The Netherlands
Rp	NIVESTIM	Tretësirë për injeksion/infuzion	300 µg/0.5 ml (30 MU/0.5 ml)	Kuti x 5 shiringa të mbushura	Hospira Enterprises B.V - The Netherlands
Rp	NIVESTIM	Tretësirë për injeksion/infuzion	120 µg/0.2 ml (12 MU/0.2 ml)	Kuti x 5 shiringa të mbushura	Hospira Enterprises B.V - The Netherlands

F

Preparat për trajtimin e hipertrofisë beninje të prostatës

G04CB01

X

Finasteride - (Finasterid)

Indikimet:

Hiperplazia beninje e prostatës.

Dozimi:

1 film tabletë 5 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit; Fëmijët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FINASTERID LEK	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH -Germany
Rp	FINAMED	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	FINASTERID GENERICON	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	FINCAR	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Cipla LTD -India
Rp	ZERLON	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	FINASTERID PHARMAS	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o. - Croatia

Imunosupresivët selektivë
L04AA27
C

F

Fingolimod hydrochloride - (Fingolimod hidroklorur)

Indikimet:

Monoterapi si trajtim modifikues i sëmundjes shumë aktive remituese relapsuese të sklerozës multiple, për grupet e pacientëve në vijim: Pacientët me aktivitet të lartë të sëmundjes pavarësisht trajtimit me të paktën një trajtim modifikues të sëmundjes. Këta pacientë mund të definoohen si ata që nuk kanë arritur të përgjigjen në një kurs të plotë dhe adekuat (zakonisht të paktën një vit të trajtimit) me një trajtim modifikues të sëmundjes. Pacientët duhet të kenë pasur të paktën 1 rikthim në vitin e kaluar gjatë terapisë dhe të kenë të paktën 9 leziona T2-hyperintense të kafkës MRI ose të paktën 1 gadolinium-enhancing lezion. "Jo-respondent" mund të përkufizohet si një pacient me një normë të pandryshuar ose rikthim i rritur apo rikthime të vazhdueshme të rënda, në krahasim me vitin e kaluar. 2. Pacientët me sklerozë të shumëfishtë shpejt përfshirëse me rikthime të rënda të përcaktuar nga 2 ose më shumë rikthime të paafta në një vit, dhe me 1 ose më shumë gadolinium rritjen leziona në MRI të trurit, ose një rritje të konsiderueshme në ngarkesë leziona T2 në krahasim me një MRI mëparshëm të fundit.

Dozimi:

Një kapsulë 0.5 mg një herë në ditë. Mund të merret me ose pa ushqim. Rekomandohet monitorimi i njëjtë i dozës së parë sikurse te fillimi i terapisë kur trajtimi është ndërprerë gjatë: 1 apo më shumë ditë gjatë 2 javëve të para të trajtimit; më shumë se 7 ditë gjatë javëve 3 dhe 4 të trajtimit; më shumë se 2 javë pas një muaji të trajtimit. Nëse trajtimi i ndërprerë është i kohëzgjatjes më të shkurtër se sa më sipër, trajtimi duhet të vazhdojë me dozën e ardhshme të planifikuar.

Kundërindikimet:

Sindromi i njohur i mungesës së imunitetit. Pacientët me rrezik në rritje për infeksionet, përfshirë pacientët me imunitet të komprometuar (duke përfshirë ata që aktualisht marrin terapi imunosupresive apo ata me imunitet të dobësuar nga terapitë e mëparshme). Infeksionet e rënda aktive, infeksionet kronike aktive (hepatiti, tuberkulozi). Malinjitetet aktive, me përjashtim të pacientëve me tumor kanceror të qelizave bazale lëkurore si dhe dëmtimi i rëndë i mëlçisë. Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjërin nga eksipientët.

F

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GILENYA	Kapsula të forta	0.5 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Novartis Pharma Stein Ltd - Switzerland

Antiaritmikët e klasës Ic
C01BC04
C

Flecainide acetat (Flekainid acetat)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e: takikardisë AV reciproke qendrore; aritmisë së lidhur me Sindromit Wolff-Parkinson-White dhe sëmundje të ngjashme me rrugët aksesore të pëcjelljes së ritmit të zemrës, kur trajtimi me barna të tjera ka qenë i pa efektshëm. Aritmive të rënda simptomatike dhe të rrezikshme për jetën si aritmia paroksizmale ventrikulare kur trajtimi me barna tjera ka qenë i paefektshëm ose nuk tolerohet. Aritmive paroksizmale atriale (fibrilimi atrial, flateri atrial dhe takikardia atriale).

Dozimi:

Aritmia supraventrikulare: Dozimi i rekomanduar fillestar është 100 mg në ditë. Një rritje doze mund të konsiderohet pas një periudhe prej 4 deri në 5 ditë deri në dozën optimale prej 200 mg në ditë. Doza maksimale 300 mg në ditë. Aritmia ventrikulare: Dozimi i rekomanduar fillestar është 200 mg në ditë, ndërsa doza maksimale është 400 mg. Doza për pacientët e moshuar nuk duhet të kalojë 300 mg në ditë. Fëmijët: Flekainid acetate nuk rekomandohet për përdorim në fëmijët nën 12 vjeç për shkak të mungesës së sigurisë dhe efikasitetit të të dhënave.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjë nga substancat përbërëse; Insuficiencia kronike e zemrës, infarkti i miokardit me tahikardi asimptomatike ventrikulare ektopike ose asimptomatike jo e qëndrueshme ventrikulare; Pacientët me fibrilim atrial të zgjatur pa u kthyer në ritmin sinusal; Pacientët me funksion të reduktuar ose dëmtuar ventrikular, shok kardiogjenik, bradikardi e rëndë (më pak se 50 BPM), hipotension i rëndë; Përdorimi me klasën I të antiaritmikëve (bllokuesit e kanaleve të natriumit); Në pacientët me sëmundje hemodinamike të konsiderueshme valvulave të zemrës; Pacientët me mungesë të ritmit sinusal qëndror, defekte atriale të përçueshmërisë, shkallën e dytë ose me bllok atrio-ventrikular, bllok komplet të degës apo

bllok distal; Pacientët me aritmi asimptomatike ose të lehtë simptomatike ventrikulare; Sindromi i njohur Brugada.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMARHYTON	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta	100 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të zgjatur, të forta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	AMARHYTON	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta	50 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të zgjatur, të forta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	AMARHYTON	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta	200 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të zgjatur, të forta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	AMARHYTON	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta	150 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të zgjatur, të forta	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria

Kortikosteroide/anestetik lokal

C05AA10

C

Flucinolone acetonide, lidocaine hydrochloride - (Flucinolon acetonide, lidokainë hidroklorur)

Indikimet:

Hemorroidet e jashtme dhe të brendshme, ekzemë perianale, inflamacionet rektale (proktitis), kruarje, fisura anale.

Dozimi:

Aplikimi i kremës bëhet dy deri në tre herë në ditë.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në fluocinolone, lidokainë apo në cilindo nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROCTO SYNALAR-N	Krem rektal	0.01%+2 %	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Famar S.A - Greece

Fluconazole - (Flukonazol)

Indikimet:

Trajtimi dhe parandalimi i infeksioneve fungale ku antifungalët e tjerë kanë dështuar apo nuk tolerohen. Te meningjiti kriptokoksik, koksidioidomikoza, kandidiaza mukozale duke përfshirë atë orofaringeale, kandidiazën e ezofagut, kandiduria dhe kandidiaza kronike mikotike, kandidiaza kronike atrofike orale (proteza -lëndimet e gojës), në qoftë se higjiena ditore e dhëmbëve është e pamjaftueshme.

Dozimi:

Te rriturit: meningjiti kriptokoksik, 400 mg në ditën e parë pastaj 200 mg deri 400 mg një herë në ditë, për 6 deri 8 muaj. Për parandalimin e kthimit të meningjitit kriptokokal 200 mg një herë në ditë. Për fëmijët 6 mg deri 12 mg për kg të peshës trupore. Coccidioido- mycosis 200 mg deri 400 mg, një herë në ditë, nga 11 deri 24 muaj. Candida me 800 mg në ditën e parë dhe 400 mg një herë në ditë deri në përfundim. Për fëmijët 6 mg për kg të peshës në ditën e parë pastaj 3 mg për kg. Kurse, te fëmijët me infeksioni të shkaktuar nga Candida (nëse sistemi imunitar është i kompromituar) 3 mg deri 12 mg për kg të peshës. Për të trajtuar infeksionet mukozale në grykë, 200 mg deri në 400 mg në ditën e parë pastaj 100 mg deri 200 mg. Për të trajtuar kandidiazën mukozale, doza varet nga vendndodhja e infeksionit 50 mg deri në 400 mg një herë në ditë për 7 deri 30 ditë. Adoleshentët 12-17 vjeç (doza për të rritur, ose doza për fëmijët). Fëmijët deri 11 vjeç, doza maksimale për fëmijët është 400 mg në ditë, varësisht nga peshja. Përdorimi tek fëmijët e moshës 3 deri në 4 javë: - Të njëjtën dozë si më sipër, por duke i dhënë një herë në çdo 2 ditë. Doza maksimale është 12 mg për kg të peshës së trupit, në çdo 48 orë. Përdorimi tek fëmijët e moshës më pak se 2 javë: - Të njëjtën dozë si më sipër, por duke i dhënë një herë në çdo 3 ditë. Doza maksimale është 12 mg për kg të peshës së trupit, në çdo 72 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në flukonazol apo në cilindo nga eksipientët. Bashkëadministrimi me terfenadinë në pacientët të cilët marrin doza të shumëfishta, 400 mg ose më shumë, apo me barna që janë substrat i CYP3A4, gjë që mund të shpie deri te prolongimi i QTC (p.sh. cisaprid, astemizol, pimoqid, kinidine dhe eritromicinë janë të kundërindikuar në pacientët që marrin flukonazol).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLUCONAZOLE B.BRAUN 2MG/ ML	Tretësi për infuzion	2 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	B.Braun Medical SA. - Spain
Rp	FLUCODERM	Kapsula	150 mg	Kuti x 1 kapsulë	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	FUNZOL	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 7 kapsula	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	FUNZOL	Kapsula të forta	150 mg	Kuti x 1 kapsulë	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	FUNZOL	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 7 kapsula	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	FLUMOS	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 7 kapsula	Laboratorio Farmaceutico C.T S.r.l. - Italy
Rp	FLUMOS	Kapsula të forta	150 mg	Kuti x 2 kapsula	Laboratorio Farmaceutico C.T S.r.l. - Italy
Rp	FLUMOS	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 10 kapsula	Laboratorio Farmaceutico C.T S.r.l. - Italy
Rp	FLUSENIL	Kapsula	150 mg	Kuti x 1 kapsulë	Anfarma Hellas S.A. -Greece
Rp	FUNGIZOL	Pluhur për suspenaion oral suspen-sion	50 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 35 ml	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	FUNGIZOL	Kapsula	150 mg	Kuti x 3 kapsula	N.P.T"Trepharm" Republika e Kosoves

Fludarabine - (Fludarabinë)

Indikimet:

Leukemia limfocitare kronike me qeliza B; limfoma non-Hodgkin me shkallë të ulët të malinjitetit, të cilët janë refraktare në terapinë antineoplastike me alkilizues.

Dozimi:

Injeksion në bolus ose infuzion intravenoz në dozë prej 25mg/m² në ditë për 5 ditë, cikli mund të përsëritet çdo 28 ditë, kryesisht deri në 6 cikle.

Kundërindikimet:

Depresioni i palcës ashtrore, infeksionet akute, shtatzënia, laktacioni, insuficienca renale me klirens të kreatininës nën 30 ml/min.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLUDARA®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany

Kortikosteroid i kombinuar me antibiotik

D07CB05

D

Flumetasone pivalate, neomycin sulfate - (Flumetazon pivalat, neomicinë sulfat)

Indikimet:

Indikohet në mjekimin fillestar të sëmundjeve inflamatore të lëkurës të llojeve dhe lokalizimeve të ndryshme që reagojnë ndaj kortikosteroideve me ç'rast është shfaqur edhe një infeksion sekondar prej mikroorganizmave të ndjeshëm ndaj sulfatit të neomicinës, psh. ekzemë seborreike, ekzemë kontakti, dermatit atopik (në të sëmurë e të gjitha moshave), neurodermatit i lokalizuar, intertrigo, forma sipërfaqësore të piodermisë (psh. impetigo) dhe thumbime insektesh, me infeksione sekondare.

Dozimi:

Të aplikohet 2 deri 3 herë në ditë në lëkurën e sëmurë në formë të një shtrese

të hollë.

Kundëringimet:

Alergjia ndaj flumetazonit ose kortikosteoidëve të tjera apo alergjia në neomicinë sulfat dhe substanca të tjera përbërëse të barit; sëmundjet virale të lëkurës (varicella, ekzantema pas ekzaminimit herpes simplex, herpes zoster); tuberkulozi i lëkurës; sifilisi; dermatiti perioral dhe peribukal; rosacea; acne vulgaris.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLUODERMA	Krem	(0.2 mg+5 mg)/1g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Profarma Sh.A. - Albania

Barnat për sëmundjet obstruktive të rrugëve të frymëmarrjes/Glukokortikoidet
R03BA03
C

Flunisolide - (Flunisolid)

Indikimet:

Sëmundjet alergjike të traktit respirator: astma bronkiale, bronkiti kronik, riniti kronik dhe sezonal.

Dozimi:

Të rriturit: gjysma e përmbajtjes së flakonit një-dozësh (1ml) PULMIST Adulti, 2 mg/2 ml tretësirë për nebulizim, 2 herë në ditë. Fëmijët: gjysma e përmbajtjes së flakonit një-dozësh (1ml) PULMIST Bambini, 1mg/2 ml tretësirë për nebulizim, 2 herë në ditë. Fillimi i veprimit nuk është i menjëhershëm; prandaj rekomandohet që produkti të përdoret rregullisht, për disa ditë.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjë substancë kimikisht të ngjashme. Tuberkulozi pulmonar aktiv apo latent. Infeksionet e patrajuara virale, kërpudhore ose bakteriale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PULMIST ADULTI	Tretësirë për inhalim	2 mg/2 ml	Kuti x 15 kontenitorë monodozësh	Chiesi Farmaceutici S.P.A.- Italy
Rp	PULMIST BAMBINI	Tretësirë për inhalim	1 mg/2 ml	Kuti x 15 kontenitorë monodozësh	Chiesi Farmaceutici S.P.A.- Italy

F Kortikosteroidë të fortë, kombinime me antibiotikët

D07CC02
C

Fluocinolone acetonide and antibiotics - (Fluocinolon acetonid me antibiotikë)

Indikimet:

Fluocinolon përdoret për: Ekzemë kortiko- sensitive e madhe dhe te dermatiti akut dhe kronik i lëkurës dhe i infektuar apo i dyshuar nga infektimi nga mikrobet e ndjeshme ndaj neomicinës: dermatit atopik, neurodermatiti, dermatit kontakti; Dermatit seboreik, prurit ano - gjenital; Dermatiti likenoid simpleks kronik, pezmatim i lëkurës; Intertrigo, pezmatim eksfoliativ i lëkurës; Psoriazë (në raste të veçanta krinike e stabilizuar); Lezione akute, inflamatore.

Dozimi:

Fluocinolon është vetëm për përdorim të jashtëm. Të rriturit: Aplikoni Fluocinolon në një shtresë të hollë në zonën e prekur 2-3 herë në ditë. Kohëzgjatja e trajtimit varet nga rezultatet e arritura, por zakonisht nuk duhet të kalojnë 7 ditë. Nëse një trajtim i zgjatur është i nevojshëm, do të vazhdojë nën mbikëqyrje mjekësore. Fëmijët: Fluocinolon nuk duhet të përdoret në fëmijët nën dy vjeç për arsye sigurie. Të moshuarit: Fluocinolon mund të administrohet në të moshuarit.

Kundërindikimet:

Hipersenzitiviteti në fluocinolon acetonid, neomicin sulfat ose ndonjë prej përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLUOCINOLON N ATB 0.25/5MG/G	Pomadë	0.25 mg+5 mg	Kuti x 1 tubetë x 18 g	Antibiotice SA - Romania

Inhibitor të rimarrjes së seretoninës
N06AB03
C

F

Fluoxetine - (Fluoksetinë)

Indikimet:

Sëmundjet depresive, bulimia nervosa, çrregullimet obsesive-kompulsive.

Dozimi:

Sëmundjet depresive: 1 x 20 mg, me rritje të dozës nëse është e nevojshme pas 3 javëve, maksimum 80 mg një herë në ditë. Bulimia nervosa 1 x 60 mg, maksimum 80 mg; Çrregullimet obsesive-kompulsive: doza fillestare 1 x 20 mg, me mundësi të ngritjes së dozës pas 2 javëve nëse është e nevojshme, maksimum 80 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Fëmijët dhe adoleshentët nën moshën 18 vjeçare: marrja e inhibitorëve të monoamino-oksidadës njëkohësisht (mund të jetë fatale, prandaj është e domosdoshme pushimi prej 2-5 javëve para kalimit prej njëres në tjetrën terapi).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLUSETIN	Film tableta	20 mg	Kuti x 20 film tableta	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina
Rp	FLUOXETINE GP	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A- Portugal
Rp	FLUOXETIN 20 - 1A PHARMA	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	FLUOXETIN ALKALOID ®	Kapsula	20 mg	Kuti x 30 kapsula	Alkaloid AD- Macedonia

Fluphenazine - (Flufenazinë)

Indikimet:

Shizofrenia dhe psikoza të tjera.

Dozimi:

Me rrugë orale: të rriturit 2-10 mg në ditë të ndarë në 3-4 doza, max. 20 mg në ditë. Doza mbajtëse 1x1-5 mg. Me rrugë paranterale: terapia e prolonguar 12.5 mg-25 mg në 15 deri 35 ditë varësisht nga efekti terapeutik me injektim të thellë intramuskular në muskulin glu- teal, max.100 mg për dozë. Te fëmijët nuk rekomandohet.

Kundërindikimet:

Gjendjet komatoze, depresioni i SNQ, depresioni i palcës kockore, peokromacitoma, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MODITEN	Tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 25 tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	MODITEN	Tabletë e mbështjellur	1 mg	Kuti x 25 tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	MODITEN DEPO	Tretësirë për injeksion	25 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 1ml	Krka d.d. - Slovenia

Preparat për trajtimin e fytit
R02AX01
C

F

Flurbiprofen - (Flurbiprofen)

Indikimet:

Trajtimin simptomatik të dhimbjeve në fyt.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 1 oribletë çdo 3 -6 orë Doza maksimale 5 oribleta në ditë; 1-2 shkrepe të sprejit çdo 4-6 orë.

Kundërindikimet:

Alergjia në aspirinë ose në antireumatikët e tjerë josteroidë, përfshirë këtu ata që kanë pasur sulme të asmës, angjioedemë, urtikarie, gjakderdhjet në traktin gastrointestinal ose rinit të shkaktuar nga aspirina ose nga antireumatikët e tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLUREND	Aerosol oral	0.25% (30 ml tretësirë përmban) 0.075 g flurbiprofen	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	STREPSILS INTENSIVE HONEY AND LEMON	Pastile	8.75 mg	Kuti x 16 pastile	Reckitt Benckiser Healthcare International (UK)- ltd UK

F Barnat antiinflamatore dhe reumatike josteroidale

M01AE09

C

Flurbiprofen - (Flurbiprofen)

Indikimet:

Dhimbje dhe inflamim të sëmundjet reumatike (përfshirë artritin) dhe çrregullime të tjera muskulo-skeletore; dhimbje të lehta deri në ato mesatare, duke përfshirë dismenorenë, dhimbje të dhëmbëve; dhimbjet pasoperative; migrena.

Dozimi:

Mundësisht të merret me ose pas ushqimit. Të rriturit, oral 150 - 200 mg në ditë të ndara në dy, tre ose kater doza. Doza maksimale ditore nuk duhet të kalojë 300 mg. Fëmijëve nën 12 vjeç nuk rekomandohet t'u jepet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në aspirinë ose në antireumatikët e tjerë josteroidë, përfshirë këtu ata që kanë pasur sulme të asmës, angjioedemë, urtikari, gjakderdhjet në traktin gastrointestinal ose rinit të shkaktuar nga aspirina ose nga antireumatikët e tjerë. Kunderindikohet te pacientët me sëmundjen e Crohn-it. Kundërindikohet në tremujorin e fundit të shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MAJEZIK-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 15 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.AS-Turkey
Rp	ZERO -P	Film tableta të mbështjellura	100mg	Kuti x 15 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey

Glukokortikoid për sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive

R03BA05
C

F

Fluticasone - (Flutikason)

Indikimet:

Profilaksa ndaj sulmeve mesatare dhe të formave të rënda të astmës bronkiale.

Dozimi:

Të rriturit: 2 X 100 -250 mcg, sipas nevojës rritet deri në maksimum 2 x 1 mg në ditë. Fëmijët më të vjetër se 4 vjeç: 2 x 50 - 100 mcg.

Kundërindikimet:

Shtatzënësia, fëmijët deri në 4 vjet, infeksionet e hundës dhe zgavrave paranazale, dëmtimi i funksionit të gjëndrave mbiveshkore.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BOCACORT-S	Suspension për inhalim nën presion	250 mcg/dose	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Cipla (EU) Limited, United Kingdom
Rp	FLUTICASONE CIPLA	Suspension për inhalim nën presion	250 mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Pliva doo - Croatia
Rp	FLUTICASONE CIPLA	Suspension për inhalim nën presion	125 mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Glaxo Wellcome SA- Spain
Rp	FLIXOTIDE EVOHALER™	Aerosol nën presion me dozë matëse	125 mcg	Kuti x 1 aerosol x 60 doza	Cipla (EU) Limited - United Kingdom
Rp	FLIXOTIDE EVOHALER™	Aerosol nën presion me dozë matëse	50 mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	S.J.A. Pharm Ltd - Greece

F

Kortikosteroid për përdorim nazal

R01AD08

C

Fluticasone - (Flutikason)

Indikimet:

Indikohet për profilaksën dhe mjekimin e rinitit alergjik sezonal (duke përfshirë edhe polenozat) dhe rinitin kronik.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: dy shkrepje në secilin vrimë të hundës një herë në ditë (200 mikrogram), zakonisht në mëngjes. Në raste të përmirësimit të gjendjes klinike doza zvogëlohet në një shkrepje në secilin vrimë të hundës, një herë në ditë (100 mikrogram). Në disa raste mund të nevojiten dy shkrepje në secilin vrimë të hundës, dy herë në ditë (400 mikrogram). Fëmijët 4 – 11 vjeç: një shkrepje në secilën vrimë të hundës një herë në ditë (100 mikrogram), zakonisht në mëngjes. Në disa raste mund të nevojitet një shkrepje në secilën vrimë të hundës, dy herë në ditë (200 mikrogram).

Kundërindikimet:

Allergjia ndaj substancës aktive dhe substancave të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLIXONASE	Aerosol për hundë	50 mcg	Kuti x 1 shishe x 120 doza matëse	Glaxo Wellcome UK Ltd - UK
Rp	RINOCO	Aerosol për hundë	50 µg	Kuti x 1 shishe x 120 doza matëse	PLIVA d.o.o. - Croatia

Hipolipemik

C10AA04

C

Fluvastatin - (Fluvastatin)

Indikimet:

Hiperkolesterolemia primare, tek e cila dieta nuk ka efektin e nevojshëm, zvogëlimi i rrezikut të pacientët me sëmundje koronare (Hiperkolesterolemia familjare homozigote dhe heterozigote).

Dozimi:

Hiperkolesterolemia: 20-40 mg, në raste të veçanta 80 mg në mbrëmje; prevenimi i aterosklerozës progresive koronare: 40 mg në mbrëmje; parandalimi sekondar pas keteterizimit koronar: 80 mg në mbrëmje.

Kundëringimet:

Shtatzënia, gjdhënia, sëmundjet akute të mëlçisë, vlerat e rritura të transaminazave me etiologji të panjohur, porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LESCOL XL	Tabletë me lirim të zgjatur	80 mg	Kuti x 28 tableta me lirim të zgjatur	Novartis Pharma AG -Switzerland

Inhibitorët selektivë të rimarrjes së serotoninës

N06AB08

C

Fluvoxamine - (Fluvoksaminë)

Indikimet:

Sëmundjet e depresionit, çrregullimi obsesiv-kompulsiv.

Dozimi:

Depresion: të rriturit mbi 18 vjet, fillimisht 50-100 mg në ditë në mbrëmje, doza rritet gradualisht deri në 300 mg në ditë (mbi 150 mg merret në doza të ndara; doza mbajtëse zakonisht është 100 mg në ditë. Çrregullimi obsesiv kompulsiv: fillimisht 50 mg në mbrëmje, rritet gradualisht pas disa javëve deri në max 300 mg në ditë (mbi 150 mg merret në doza të gradualisht nga 25 mg çdo 4-7 javë deri në dozën maksimale 200 mg në ditë (mbi 50 mg merret në doza të ndara); Vërejtje: Nëse nuk ka përmirësim të çrregullimi obsesiv kompulsiv, trajtimi nuk duhet të vazhdohet.

Kundëringimet:

Bari nuk duhet të merret nga pacientët që kanë hyrë në fazën e manisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FEVARIN	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 15 film tableta të mbështjellura	Abbot Biologicals B.V.-Netherland

Folic acid - (Acid folik)

Indikimet:

Trajtimi i deficitit të folateve gjatë gjendjeve të urisë (ushqimit të zgjatur parantaral); plotësimi i nevojave për acid folik gjatë shtatzënisë dhe gjidhënie; për parandalimin e defekteve të tubit nervor .

Dozimi:

Trajtimi i anemisë megaloblastike: 5 mg acid folik në ditë për 4 muaj; Profilaksa e anemisë megaloblastike: 2.5 mg acid folik në ditë. Gjendjet e urisë (ushqimi parantaral i zgjatur) 15 mg në ditë. Shtatzënat: 5 mg acid folik në tremujorin e parë të shtatzënisë. Te shtatzënësitë e planifikuara acidi folik merret 4 javë para shtatzënisë. Te sëmundjet e zorrëve të holla rekomandohen dozat e acidit folik prej 5 - 15 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive dhe substancave ndihmëse të barit; format e pamjekuara të deficitit të ciankobalaminës, anemisë pernicioze dhe formave tjera të deficitit të Vit. B12; sëmundjet malinje.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACID FOLIK	Tableta	5 mg	Kuti x 60 tableta	Profarma sh.a - Albania
Rp	FOLACIN	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	FOLNAK	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	FEMIFOL AIWA	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	T&D Pharma GmbH - Germany

Gonadropinë
G03GA05
X

F

Follitropin alfa - (Folitropin alfa)

Indikimet:

Mungesa e ovulimit (duke përfshirë sindromin policistik ovarian) në femra tek të cilat nuk ka reaguat trajtimi me citrat klomifen. Së bashku me hormonin luteinizues (LH) përdoret për zhvillimin e stimulimit folikular tek femrat me deficiencë të LH dhe FSH. Te meshkujt indikohet për zhvillimin e spermatojenezës.

Dozimi:

Indukim i ovulimit - Doza fillesare: 14 ditët e para të ciklit menstrual me dozë ditore 75 IU, SC. Pas 14 ditëve doza individuale. Dozat mbi 300 IU nuk rekomandohen. Frytnim i asistuar - Doza fillestare e ciklit të parë me dozë ditore 150 IU, SC. Pas 3-5 ditëve dozimi përshtatet prej 75-150 IU. Dozat mbi 450 IU nuk rekomandohen. Stimulimi i spermatojenezës te meshkujtë: 150 IU, 3 herë në javë së bashku me hCG, për minimum 4 muaj.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive apo përbërëse të tjerë; Tumori i hipotalamusit dhe gjëndrrës pituitare; Rritja e vezoreve apo cistat e vezoreve jo për shkak të sindromit policistik të vezoreve, gjakderdhje gjinekologjike kur nuk dihet shkaktari; Karcinoma e vezoreve, mitrës apo e gjirit. GONAL-f nuk guxon të përdoret kur nuk mund të arrihet reagim efektiv si psh: Dështim primar ovarian; Malformacione të organeve seksuale që nuk ndërlidhen me shtatzëni; Tumor fibroid të mitrës që nuk ndërlidhen me shtatzëni; Insuficienë primare testikulare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GONAL F 450 IU	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	450 IU (33 mcg/0.75 ml)	Kuti x 1 flakon x 1 shiringë e mbushur me solvent x 6 shiringa dispozabile	Merck Serono S.p.A. - Italy
Rp	GONAL F 75 IU	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	75 IU (5.5 mcg)	Kuti x 1 flakon x 1 shiringë e mbushur me solvent	Merck Serono S.p.A. - Italy

F Agonist beta-2 adrenoreceptor selektiv

R03AC13

C

Formoterol - (Formoterol)

Indikimet:

Astma bronkiale; Bronkiti kronik me ose pa emfizemë; Parandalimi i bronkospazmës si pasojë e sforcimit fizik apo ekspozimit ndaj ndonjë alergjeni.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 6 vjeç 12mcg sipas nevojës të përsëritet doza pas 30 minutave (sulmet akute), 12-24 mcg në ditë (astma bronkiale, simptomat obstruktive kronike reversibile të sëmundjet e tjera të mushkërive).

Kundërindikimet:

Takiaritmia; Blloku AV i shkallës III; Hipertrofia kronike e muskulit të zemrës; Zgjatja e intervalit QT; Hipertireoidizmi akut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ATIMOS	Tretësirë për inhalim nën presion	12 mcg	Kuti x aerosol x 100 inhalime	Chiesi Farmaceutici S.P.A. -Italy
Rp	FORMOTEROL 12µg	Pluhur për inhalim	12 mcg	Kuti x 60 kapsula të forta	Laboratorios Liconsa S.A. -Spain
Rp	FORADIL	Kapsulë pluhur për inhalim	12 mcg	Kuti x 30 kapsula	Novartis Pharma AG -Switzerland

Antimikrobikët për përdorim sistematik

J01XX01
B

F

Fosfomycin - (Fosfomicinë)

Indikimet:

Fosfomicina indikohet për trajtimin dhe parandalimin e infeksioneve të traktit të poshtëm urinar parandalimin e cistitit dhe uretritit post-kirurgjikal dhe post-diagnostikues.

Dozimi:

Zakonisht marrja e një qeseje në ditë, disa ditë rresht është e mjaftueshme për të siguruar remisionin e plotë të simptomave, për 2-3 ditë. Është e rëndësishme që ky bar të merret në mbrëmje para gjumit, pas zbrazjes së fshikëzës së urinës, në mënyrë që të rritet përqendrimi i fosfomicinës në urinë dhe rrjedhimisht ky bar të realizoj veprimin e tij terapeutik në mënyrë efikase.

Kundërindikimet:

Pacientët me mbindjeshmëri në substancën aktive ose secilin nga eksipientët e barit, në pacientët me dëmtime të rënda të veshkave dhe në të gjithë pacientët në hemodializë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FOSFOMICINA KERN PHARMA 3G GRANULADO PARA SOLUCION ORAL EFG	Granula për tretësirë orale	3 g	Kuti x 1 qeskë	Special Product's Line spa - Italy
Rp	BERNY	Granula për tretësirë orale	3 g	Kuti x 2 qeska	Special Products line-Italy
Rp	MONURIL	Granula për tretësirë orale	3 g	Kuti x 2 qeska	Zambon Switzerland Ltd -Switzerland

Framycetin - (Framicetinë)

Indikimet:

Ka veprim lokal kundër bakterieve të caktuara (antibiotik lokal).

Dozimi:

Aplikohet 2 herë në ditë në shtresë të hollë. Kohëzgjatja e trajtimit duhet të jetë sa më e shkurtër, jo më shumë se 1-2 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në Framycetin, Neomicinë dhe antibiotikë të tjerë aminoglikozide, si dhe në ndonjë nga substancat ndihmëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LEUKASE®N SALBE	Pomadë	20 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Antimikrobik për përdorim sistemik/Derivatet e nitrofuranit
J01XE
N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Furagin - (Furaginë)

Indikimet:

Trajtimi i infeksioneve akute dhe kronike të traktit urinar: pielonefrit, cistit, prostatit, uretrit; infeksioneve postoperative të traktit urinar: pielonefrit, cistit dhe prostatit postoperativ.

Dozimi:

Bari merret pas ushqimit me një sasi të mjaftueshme të lëngjeve. Doza për të rriturit është 100-200 mg, 2-3 herë në ditë. Kohëzgjatja e terapisë është 7-10 ditë. Nëse është e nevojshme, trajtimi mund të përsëritet pas 10-15 ditësh. Doza maksimale - 600 mg në ditë. Për profillaksinë e infeksioneve kronike të traktit urinar - 50 mg në ditë. Fëmijët: Në rast të infeksionit akut për fëmijët më të vjetër se 6 vjet dozimi është 5-8 mg / kg të peshës trupore

në ditë, duke e ndarë dozën ditore në 3-4 doza individuale. Trajtimi zgjatë 7-8 ditë. Në rastet kur është i domosdoshëm trajtimi i prolonguar, doza duhet të reduktohet në 1-2 mg / kg të peshës trupore në ditë.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën vepruese ose në cilindo eksipient të barit, pamjaftueshmëria e rëndë e veshkave, porfiria, shtatzënësia, polineuropatia, gjidhënia, fëmijët nën 6 vjeç, mungesa e glukozo 6-fosfat dehidrogjenazës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FURAGIN	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	FURAMAG	Kapsula të forta	25 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	FURAMAG	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	FURASOL	Pluhur për tretësirë të jashtme	100 mg	Kuti x 5 qeska; Kuti x 15 qeska	JSC "Olainfarm" - Latvia

Diuretik
C03CA01
D

Furosemeide - (Furosemid)

Indikimet:

Edema, hipertensioni.

Dozimi:

Oral: edema fillimisht 40 mg në mëngjes, doza mbajtëse 20 - 40 mg në ditë. Fëmijët 1-3 mg /kg në ditë max 40 mg në ditë. Edema rezistente 80 - 120 mg në ditë. Hipertensioni rezistent 40 - 80 mg në ditë. Me injeksion intramuskular apo intravenoz të ngadalshëm 20 - 50mg e cila mund të rritet sipas nevojës në shkallë prej 20 mg jo më pak se çdo 2 orë. Dozat më të larta se 50 mg duhet të jepen vetëm përmes infuzionit intravenoz max.1.5 g në ditë.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të barit.

F	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EDEMID	Tableta	500 mg	Kuti x 20 tableta	Lek pharmaceuticals d.d- Slovenia
Rp	FRUSAX	Tableta	40 mg	Kuti x 100 tableta	Pharmapack Technology Pty - Australia
Rp	FUROSEMIDE L.F.M	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Laboratorio Farmacologico Milanese s.r.l. - Italy
Rp	FUROMID	Tretësirë për injeksion	20 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Deva Holding A.S. -Turkey
Rp	FUROSEMID	Tableta	40 mg	Kuti x 10 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	FUROSEMIN 40-1A PHARMA	Tableta	40 mg	Kuti x 20 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	FUROSEMID ALKALOID	Tableta	40 mg	Kuti x shishe x 10 tableta; Kuti x 10 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	FUROSEMID ALKALOID®	Tretësirë për injeksion	20 mg/ 2 ml	Kuti x 50 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	FUROSEMIDE 40	Tableta	40 mg	Kuti x 20 tableta	Remedica Ltd, -Cyprus
Rp	FUROSEMIDE KERN PHARMA 40MG	Tableta	40 mg	Kuti x 30 tableta	Kern Pharma S.L.- Spain
Rp	FUROSEMID	Tretësirë për injeksion	1%-2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a- Albania
Rp	FUROSEMID	Tableta	40 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a- Albania
Rp	LACIKS 40MG	Tableta	40 mg	Kuti x 10 tableta	S.C.Magistra C & C - Romania
Rp	LODIX	Tableta	40 mg	Kuti x 10 tableta	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina

Antibiotik për përdorim lokal
D06AX01
C

F

Fusidic Acid - (Acid fusidik)

Indikimet:

Infeksionet stafilokoksike të lëkurës.

Dozimi:

Të aplikohet 3-4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Të shmangët kontakti me sytë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	STANICID	Pomadë	2%	Kuti x 1 tubetë x 10 g	Hemofarm A.D- Serbia
Rp	FUSIDINSAURE ACIS	Pomadë	20mg	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	FUSIDINSAURE ACIS	Krem	20mg	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	NADICLOX	Pomadë	2% (20 mg/g)	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal



- Gabapentin - (Gabapentinë)
- Gadobutrol - (Gadobutrol)
- Gadopentetic acid - (Acid gadopentetik)
- Gemcitabine - (Gemcitabinë)
- Gentamicin - (Gentamicinë)
- Gentamicin - (Gentamicinë)
- Glauicine hydrobromide, ephedrine - (Glaucinë hidrobromur, efedrinë)
- Glibenclamide - (Glibenklamid)
- Gliclazide - (Glikazid)
- Glimepiride - (Glimepirid)
- Glucagon - (Glukagon)
- Glucosamine sulfate
- Glucose - (Glukozë)
- Glycerol - (Glicerol)
- Glycerol - (Glicerol)
- Glyceryl trinitrate - (Gliceril trinitrat)
- Glycopyrronium bromide - (Glikopironium bromur)
- Gosorelin - (Gosorelinë)
- Granisetron - (Granisteron)

Gabapentin - (Gabapentinë)

Indikimet:

Epilepsia, neuralgjia post-herpetike.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 900 deri 1800 mg në ditë, e ndarë në 3 doza ditore, per os. Fëmijët 5 deri 12 vjeç: Terapia fillestare 10 – 15 mg/kg/ditë, e ndarë në 3 doza ditore. Doza mund të titrohet duke e ngritur gradualisht deri në dozen efektive. Doza efektive është 25 deri 35 mg/kg/ditë, e ndarë në 3 doza ditore. Fëmijët 3 deri 4 vjeç: Terapia fillestare 10 – 15 mg/kg/ditë, e ndarë në 3 doza ditore. Doza mund të titrohet duke e ngritur gradualisht deri në dozën efektive prej 40 mg/kg/ditë, e ndarë në 3 doza ditore. Neuralgjia post-herpetike: Doza fillestare është 300 mg në ditën e parë, 600 mg në ditën e dytë (e ndarë në 2 doza ditore) dhe 900 mg në ditën e tretë (e ndarë në 3 doza ditore), pastaj doza sipas nevojës deri në dozën maksimale prej 3.6 g, e ndarë në 3 doza ditore.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GABANTIN	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Ali Raif Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	NIRVAX	Kapsula të forta	400 mg	Kuti x 50 kapsula të forta	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	NIRVAX	Kapsula të forta	300 mg	Kuti x 50 kapsula të forta	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	KATENA	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	Belupo d.d. - Croatia
Rp	KATENA	Kapsula të forta	300 mg	Kuti x 50 kapsula të forta	Belupo d.d.- Croatia

Gadobutrol - (Gadobutrol)

Indikimet:

Aplikohet në formë të tretësirës për injeksion intravenoz. Ky bar është i dedikuar ekskluzivisht vetëm për aplikim diagnostik. Gadovist është i dedikuar të përdoret te të rriturit dhe te fëmijët e të gjitha moshave (duke e përfshi të porsalindurit në termin).

Dozimi:

Indikacionet e SHQ: doza për të rritur, 0.1mmol/kg që është ekuivalent me 0.1ml/kg/peshë trupore të tretësirës 1.0mmol/ml GADOVIST.

MRI e trupit (përfshirë MRA): 0.1ml/kg peshë trupore

CE-MRA: 1FOV; 7.5ml/kg peshë trupore te pacientët nën 75kg, kurse 10ml te pacientët mbi 75kg.

>1FOV: 15ml/kg peshë trupore te pacientët nën 75kg, ndërsa 20ml/kg te pacientët mbi 75kg.

Kundërindikimet:

Hipersenzitiviteti ndaj substancës ose të ndonjë përbërësi tjetër. Çrregullimi i rëndë i funksionit të veshkave. Sëmundje të trurit me sulme epileptike ose sëmundje tjetër të sistemit nervor. Nëse keni të instaluar pejsmejker apo nëse në organizëm keni çfarëdo lloj implanti apo lidhje të cilat kanë përmbajtje të hekurit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GADOVIST	Tretësirë për injeksion	1.0 mmol/ml	Kuti x 5 shiringa të mbushur x 7.5 ml tretësirë për injeksion (në shiringë 10 ml) dhe 10 shishe x 30 ml tretësirë	Bayer Schering Pharma AG - Germany

Medium kontrasti për rezonancë magnetike
V08CA01
D

G

Gadopentetic acid - (Acid gadopentetik)

Indikimet:

Në diagnostikë: - Rezonanca nukleare magnetike kraniale dhe spinale - Rezonanca nukleare magnetike totale e trupit.

Dozimi:

Të rriturit, adoleshentët dhe fëmijët (duke përfshirë të porsalindurit dhe foshnjat): 0.2 ml/kg. peshë trupore. Nëse është e nevojshme mund të aplikohet edhe një dozë shtesë prej 0.2 ml e në disa raste edhe 0.4 ml brenda 30 minutave. Doza maksimale individuale është për të rritur 0.6 ml ose për fëmijë 0.4 ml/ kg peshë trupore.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive dhe substancave ndihmëse të barit. Kundërindikacione absolute nuk ka.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MAGNEVIST 0.5MMOL/ML	Tretësirë për injeksion	469.01 mg/ml	Kuti x 10 flakonë x 20 ml	Bayer Pharma AG - Germany

Antineoplastik nga grupi i analogëve të pirimidinës
L01BC05
D

Gemcitabine - (Gemcitabinë)

Indikimet:

Karcinoma e ovarëve; gjirit; mushkërive; pankreasit; fshikëzës urinare.

Dozimi:

Gemcitabina administrohet me rrugë intravenoze. Doza e gemcitabinës tretet në tretësirë të klorurit të natriumit 0.9% dhe përqendrimi i tretësirës nuk duhet të jetë mbi 40 mg/ml. Gemcitabina administrohet përmes infuzionit për 30 – 60 minuta. Karcinoma e pankreasit, doza fillestare e gemcitabine është 1 g/m² një herë në javë deri në 7 javë. Karcinoma e mushkërive non-small cell:

G gemcitabina administrohet si bari i vetëm në dozë 1 g/m^2 , një herë në javë për 3 javë. Në mënyrë alternative mund të administrohet para cisplatinës. Dy regjime të trajtimit mund të aplikohen: gemcitabinë 1.25 g/m^2 në ditën 1 dhe 8 të ciklit prej 21 ditë, ose gemcitabinë 1 g/m^2 administrohet në ditën 1, 8 dhe 15 në ciklin prej 28 ditëve. Në trajtimin e karcinomës së fshikëzës urinare, gemcitabina administrohet para cisplatinës. Doza e rekomanduar është 1 g/m^2 në ditën 1, 8, dhe 15 të ciklit prej 28 ditëve. Në trajtimin e karcinomës së gjirit, gemcitabine administrohet pas taksaneve (paclitaxel). Rekomandohet doza prej 1.25 g/m^2 në ditën 1 dhe 8 të ciklit prej 21 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GEMCITABINE HOSPIRA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	38 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 200 mg/5.3 ml; Kuti x 1 flakon x 1 g/26.3 ml	Hospira Ltd - UK
Rp	GEMCITAN®	Pluhur për tretësirë për injeksion	200 mg	Kuti x 1 flakon	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	GEMCITAN®	Pluhur për tretësirë për injeksion	1 g	Kuti x 1 flakon	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	GEMCITABINE KABI	Pluhur për tretësirë për infuzion	38 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 200 mg; Kuti x 1 flakon x 1000 mg	Frensius Kabi Oncology Plc -UK

Antibiotik aminoglikozid
J01GB03
D

Gentamicin - (Gentamicinë)

Indikimet:

Gentamicina përdoret, zakonisht e kombinuar, për të mjekuar infeksionet e rënda të shkaktuara nga mikroorganizmat e ndjeshëm gram-negativë dhe mikoorganizmat e tjerë. Septikemia dhe sepsa neonatale; meningjitis dhe infeksionet tjera në SNQ; infeksionet e traktit biliar, pyelonephritis acuta, prostatitis, endocarditis, pnemonia te pacientët e hospitalizuar, terapi shtesë te meningjiti nga listeria.

Dozimi:

Infeksionet: Të rriturit: 3 - 5 mg/kg peshë trupore, në ditë, 2 doza të ndara;
 Fëmijët: 1 javë: 2.5 - 7.5 mg/kg peshë në ditë në 2 doza të ndara; Profillaksa te
 infeksionet kirurgjike: Të rriturit: 1- 1.7 mg/kg peshë, 30-60 min para operimit,
 më pas nga 2 doza çdo 8 orë; Profillaksa e endokarditit: Të rriturit: 1.5mg/kg
 peshë, 30-60 min para intervenimit kirurgjik. Fëmijët: 2 mg /kg peshë, 30-60
 min para intervenimit kirurgjik. Me rrugë intratekale: Të rriturit: 1- 5 mg një
 herë në ditë; Fëmijët: 3 muaj: 1- 2 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në aminoglikozide. Miastenia Gravis.Terapia afatgjatë
 paranterale (nevojitet monitorimi i përqendrimit të barit në gjak).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GENTAMICIN ALKALOID	Tretësirë për injeksion	120 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	GENTAMYCINE	Tretësirë për injeksion	40 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a - Albania
Rp	GENTAMYCINE	Tretësirë për injeksion	80 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a - Albania
Rp	GENTAMICIN® ALKALOID	Tretësirë për injeksion	80 mg/ 2ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia

Gentamicin - (Gentamicinë)

Indikimet:

Infeksione superficiale të syrit.

Dozimi:

Aplikohen 1 deri 2 pika, 4 deri 6 herë në ditë, në syrin e infektuar. Pikat për sy nuk duhet të përdoren më shumë se 2 deri 3 javë. Pomadat për sy aplikohen ykonisht në mbrëmje para gjumit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në aminoglikozide. Herpes simplex epithelial: vaccinia: varicella: infeksionet mikrobakteriale: infeksionet mikotike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GENTAMICIN SULPHATE	Pika për sy	3 mg/ml	Kuti x 1 shishe pikatore x 10 ml	Eipico - Egypt
Rp	GENTAMICIN 0.1%	Pomadë për sy	1 mg/1ml	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	GENTOCIL	Pomadë për sy	3 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 3.5 g	Laboratorio EDOL Produtos Farmaceuticos S.A-Portugal
Rp	GENTOCIL	Pika për sy	3 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Laboratorio EDOL Produtos Farmaceuticos S.A-Portugal
Rp	RIBOMICIN	Pika për sy	0.30%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Farmigea SPA - Italy
Rp	RIBOMICIN	Pomadë për sy	0.30%	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Farmigea SPA - Italy

Supresantët e kollës dhe ekspektorantët, kombinimet

R05FA2
C

G

Glauicine hydrobromide, ephedrine - (Glaucinë hidrobromur, efedrinë)

Indikimet:

Trajtim i kombinuar i sëmundjeve që prekin sistemin e frymëmarrjes, që shoqërohen me kollitje dhe ftohje fyti me intensitet të ndryshëm, inflamacione akute katarrale të traktit të sipërm respirator, bronkit akut dhe kronik dhe trakeobronkit; astma bronkiale; pneumoni; bronkiektazi; pertusis (kollu i madh).

Dozimi:

Të rriturit: 2 lugë matëse (10 ml), 3-4 herë në ditë; Fëmijët prej 3 deri 10 vjeç: 1 lugë matëse (5 ml), 3 herë në ditë; Fëmijët mbi 10 vjeç: 2 lugë 3 herë në ditë; Kohëzgjatja e trajtimit: 5-7 ditë.

Kundërindikimet:

Për shkak të përmbajtjes së efedrinës, ky bar është i kundërindikuar te stenokardia; sëmundjet e rënda organike të zemrës; tirotoksikoza; hipertensioni; feokromocitoma; glaukoma; hipertrofia e prostatës. Kundërindikohet në pacientët me hipersenzitiviteti ndaj përbërësve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	BRONCHOLYTIN	Shurup	(5.75 mg+4.6 mg)/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 125 g	Sopharma PLC - Bulgaria

Antidiabetik oral

A10BB01
C

Glibenclamide - (Glibenklamid)

Indikimet:

Diabetes Mellitus i tipit II.

Dozimi:

Fillimisht 5 mg me apo menjëherë pas mëngjesit. Doza përshtatet pastaj sipas reagimit.

G Kundëringim:

Sulfoniluretë duhet të shmangen te dëmtimet serioze të mëlçisë apo veshkave; te porfiria akute; nuk duhet të përdoren gjatë gjidhënies. Sulfoniluretë janë të kundëringuara në prezencë të ketoacidozës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DONILL TAB	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd- China
Rp	DIABOS®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	GLIBEDAL®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	GLIBENCLAMIDE 5	Tableta	5 mg	Kuti x 40 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	MANINIL® 3.5	Tableta	3.5 mg	Kuti x 30 tableta; Kuti x 60 tableta; Kuti x 120 tableta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	GLIBENKLAMID	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sha. - Albania

Antidiabetik oral
A10BB09
C

Gliclazide - (Glikazid)**Indikimet:**

Diabetes mellitus (tip II) i pavarur nga insulina; në terpinë e kombinuar për trajtimin e diabetit të pavarur nga insulina në fazën e varësisë nga insulina.

Dozimi:

Individual: doza e zakonshme: 80 - 160 mg në ditë: (doza maksimale 320 mg në ditë e ndarë në shumë doza të veçanta).

Kundëringim:

Shtatzënësia; gjidhënia; fëmijët; ketoacidoza; parakoma dhe koma diabetike; insuficienca e veshkave dhe mëlçisë; porfiria; hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DIGLICAL	Tableta	80 mg	Kuti x 60 tableta	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	GLICLADA	Tableta me lirim të modifikuar	30 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të modifikuar; Kuti x 60 tableta me lirim të modifikuar;	Krka d.d.- Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	GLICLADA	Tableta me lirim të modifikuar	60 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të modifikuar; Kuti x 60 tableta me lirim të modifikuar;	Krka d.d.- Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	GLIKALIZID PHARMAS	Tableta me lirim të modifikuar	30 mg	Kuti x 60 tableta me lirim të modifikuar	PharmaS d.o.o.-Croatia

Antidiabetik oral A10BB12 B

Glimepiride - (Glimepirid)

Indikimet:

Indikohet te diabeti mellitus tip 2, kur dieta, ushtrimet fizike dhe zvogëlimi i peshës trupore janë të pamjaftueshme.

Dozimi:

Doza fillestare: 1 mg në ditë. Nëse arrihet kontroll adekuat, kjo dozë vazhdohet si dozë e mbajtjes. Nëse kontrolli është e pamjaftueshëm, atëherë në bazë të kontrollit të glikemisë doza rritet në interval 1 – 2 javë në 2, 3 ose 4 mg në ditë. Doza maksimale e rekomanduar është 6 mg glimepirid në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në glimepirid, në preparate të tjera të sulfoniluresë ose sulfonamide ose në ekscipientë të preparatit; diabeti i varur nga insulina; koma dabetike; ketoacidoza; çrregullimet e rënda renale ose hepatiche.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMARYL	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Sanofi Aventis- Italy
Rp	AMARYL	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Sanofi Aventis- Italy
Rp	AMARYL	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Sanofi Aventis- Italy

G

Rp	DIALOSA	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Specifar S.A. - Greece
Rp	DIALOSA	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Specifar S.A. - Greece
Rp	GLIMEPIRID GENERICON	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	GLIMEPIRID GENERICON	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp	GLIMUR	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	GLIMUR	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	MEGLIMID	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	MEGLIMID	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	MEGLIMID	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	MEGLIMID	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	MELPAMID	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	MELPAMID	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	MELPAMID	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	TRICAL 2MG	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l - Italy
Rp	TRICAL 3MG	Tableta	3 mg	Kuti x 30 tableta	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l - Italy
Rp	TRICAL 4MG	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l - Italy

Hormon i pankreasit

H04AA01

C

Glucagon - (Glukagon)

Indikimet:

Hipoglikemia, mjet diagnostik si dhe te helmimet me beta bllokatorë.

Dozimi:

Hipoglikemia - me injeksion subkutan, intramuskular apo intravenoz, të rriturit dhe fëmijët mbi 8 vjeç (me peshë mbi 25 kg) 1 mg; fëmijët nën 8 vjeç (me peshë nën 25 kg) 500 mikrogram, në rast se nuk ka përgjigje brenda 10 minutash duhet të jepet glukozë në mënyrë intravenoze.

Kundëringikimet:

Feokromocitoma, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GLUCAGEN HYPOKIT	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injksion	1 mg	1 flakon me pluhur x shiringë e mbushur me tretës	Novo Nordis A/S - Denmark

Agjentë të tjerë anti-inflamator dhe antireumatik
M01AX05

N - FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Glucosamine sulfate (Sulfat i glukozaminës)

Indikimet:

Lehtësim i dhimbjeve mesatare deri të rënda të sëmundjet reumatike të gjurit.

Dozimi:

1 qese ne ditë e tretur në një gotë me ujë, preferohet të merret me ushqim.

Kundëringikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive apo përbërësve të tjerë; Pacientët me fenilketonuri; Pacientët me intolerancë të fruktozës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DONA	Pluhur për tretësirë orale	1500 mg	Kuti x 4 qeska; Kuti x 20 qeska	Rottapharm Ltd - Ireland, Rottapharm S.P.A.- Italy, Sigmar Italia S.P.A. - Italy

Glucose - (Glukozë)

Indikimet:

Dehidrimi hipertonic; ushqim parenteral; mbajtja e funksionit të veshkave te pacientët e dehidruar.

Dozimi:

Shpejtësia e rekomanduar e infuzionit prej 2,5 ml/kg/h. Shpejtësia maksimale e lejuar është 5 ml/kg/h. Me infuzion i.v. (intravenoz) jepen deri në 2000 ml/ 24 h.

Kundërindikimet:

Në rast se ekziston dehidrimi hipotonik (humbja e rritur e natriumit në raport me ujin); format e lehta të sëmundjes së sheqerit (rekomandohet kujdes i posaçëm); koma diabetike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GLUCOSE 5% BASI	Tretësirë për infuzion	50 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Laboratorio Basi- Industria Farmaceutica SA. - Portugal, Paracelsia - Industria Farmaceutica SA- Portugal
Rp	GLUCOSE 5% BASI	Tretësirë për infuzion	50 mg/ml	Shishe x 500ml	Laboratorios BASI - Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp	GLUCOSE 10%	Tretësirë për infuzion	100 mg/ml	Shishe x 100 ml	B.Braun pharmaceuticals S.A. - Romania
Rp	GLUCOSE 20% B.BRAUN	Tretësirë për infuzion	200 mg/ml	Shishe x 500 ml	B.Braun pharmaceuticals S.A. - Rumania
Rp	GLUCOSE 5%	Tretësirë për infuzion	50 mg/ml	Shishe x 500 ml	B.Braun pharmaceuticals S.A. - Rumania
Rp	GLUCOSE 5%	Tretësirë për infuzion	50 mg/ml	Shishe x 100 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany
Rp	GLUCOSE B.BRAUN 50%	Tretësirë për infuzion	500 mg/ml	20 miniplasko ampula x 20 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany

Rp	GLUCOSI IN-FUNDIBILE 10%	Tretësirë për infuzion	10%	Shishe x 500 ml	Hemofarm AD - Serbia
Rp	GLUCOSI IN-FUNDIBILE 5%	Tretësirë për infuzion	5%	Shishe x 500 ml	Hemofarm AD - Serbia
Rp	GLUCOSE	Tretësirë për infuzion	5%	Kuti x qese plastike x 250 ml; Kuti x qese plastike x 500 ml	Profarma Sh.a.A - lbania
Rp	DEXTROSE / DEMO 10%	Tretësirë për infuzion	10%	Shishe x 100 ml; Shishe x 500 ml	Demo S.A Pharmaceuticals Industry - Greece
Rp	DEXTROSE / DEMO 5%	Tretësirë për infuzion	5%	Shishe x 100 ml; Shishe x 500 ml	Demo S.A Pharmaceuticals Industry - Greece

Tretësira për ushqim parenteral B05BA10 B

Glucose monohydrate, dihydrogen phosphate dehydrate, zinc acetate, soya bean oil dehydrate, medium chain tryglicerides, Isoleucine, Leucine, Lysine hydrochloride, Methionine, Phenilalanine, Threonine, tryptophan, valine, Arginine, Histidine hydrochloride monohydrate, Alanine Ac aspartic, Glutamnic, Acid Glycine Proline, Serine, Sodium hydroxide, Sodium chloride, Sodium Acetate, Potasium Acetate, magnesium acetate, Calcium Chloride, Aminoacide, Nitrogen, Carbohydrate Sodium, Potasium, Magnesium Calcium Zinc, Chloride Acetate, Phosphate •

Indikimet:

Furnizim me energji, acide yndyrore esenciale, aminoacide, elektrolite dhe lëngje gjatë të ushqyerit parenteral për pacientët me katabolizëm të rëndë kur të ushqyerit përmes gojës nuk është i mundur, i pamjaftueshëm ose i kundëriindikuar.

Dozimi:

Të rriturit: Doza maksimale ditore duhet të jetë 40 ml për kg të peshës trupore, që korrespondon me: 1.28 g aminoacide/ për kg të peshës trupore në ditë; 2.56 g glukozë / për kg të peshës trupore në ditë; 1.6 g lipide / për kg të peshës trupore në ditë; Fëmijët mbi 2 vjeç: Rekomandimet e dhëna të dozimit janë bazuar në kërkesat mesatare të barit . Doza duhet të adaptohet

G individualisht duke u bazuar në moshën e pacientit dhe fazën e zhvillimit të sëmundjes. Doza maksimale ditore duhet të jetë 40 ml për kg të peshës trupore, që korrespondon me : 1.28 g aminoacide / për kg të peshës trupore në ditë.

Kundërindikimet:

Çrregullimet e metabolizmit të aminoacideve; çrregullimet e metabolizmit të lipideve; hiperkalemia ; hipernatremia; metabolizmi i paqëndrueshëm (p.sh. sindroma të rënda posttraumatike , çrregullimet metabolike të diabetit , koma me origjinë të panjohur); hiperglikemia rezistente ndaj dozave të insulinës deri në 6 njësi insulinë / në orë; acidoza; kolestaza intrahepatike; pamjaftueshmëria e rëndë hepatike; pamjaftueshmëria e rëndë renale; pamjaftueshmëria kardiake; diatezat hemorragjike; faza akute e infarktimit miokardit dhe infarktimit në tru; tromboflebiti embolik akut , embolia yndyrore; alergjia e njohur në vezë - ose proteina të sojës , kikirikut apo ndonjë prej ekscipient.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NUTRIFLEX Lipid peri	Emulsion për infuzion	(1.87+2.5+2.27+1.57+1.46+2.08+2.16+1.35+3.88+1.32+1.2+2.8+2.72+2.4+2.8+0.46+70.4+0.64+0.865+0.435+0.936+2.3+54+0.515+0.353+20.0) g+ 5.3 mg + ((0.336+5.0+ 2.4+ 0.06+ 878) g /1000 ml	Qese për infuzion me tri dhomëza x 2500 ml	B.Braun Melsungen AG - Germany

Laksativ
A06AX01

G

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Glycerol - (Glicerol)

Indikimet:

Trajtimi afatshkurtë i opstipacionit të kohëpaskohshëm.

Dozimi:

Doza e duhur është doza më të ulët e mjaftueshme për të shkaktuar lehtësim të jashtëqitjes. Rekomandohet që në fillim të përdoret doza minimale që pritet të shkaktojë lehtësim të jashtëqitjes. Të rriturit dhe të rinjtë (12-18 vjeç): 1 supozitor për të rritur dhe sipas nevojës deri në 2 doza në ditë. Fëmijët e moshës 2-11 vjeç: 1 supozitor për fëmijë dhe sipas nevojës deri në 2 doza në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjë nga substancat ndihmëse; Dhimbjet akute të barkut ose dhimbjet e barkut me origjinë të panjohur; Mundimi ose të vjellat; Pengesat në zorrë ose stenozat; Gjakterdhje në zorrën e trashë me origjinë të panjohur; Kriza akute hemoroidale me dhimbje dhe gjakterdhjet; Gjendja e rëndë dhe dehidrimi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GLICEROLO SELLA	Supozitorë	2250 mg	Kuti x 18 supozitorë	Laboratorio Chimico Farmaceutico A.Sella srl -Italy
Rp	NENE-LAX 15	Supozitorë	1.5 g	Kuti x 6 supozitorë	Dentinox Gesellschaft fur pharmazeutische Preparate Lenk& Schuppan KG - Germany
Rp	NENE-LAX 0.5	Supozitorë	0.5 g	Kuti x 6 supozitorë	Dentinox Gesellschaft fur pharmazeutische Preparate Lenk& Schuppan KG - Germany
Rp	NENE-LAX 1.0	Supozitorë	1.0 g	Kuti x 6 supozitorë	Dentinox Gesellschaft fur pharmazeutische Preparate Lenk& Schuppan KG - Germany
Rp	PROLAX DUPP SUP-POSITORIES FOR ADULTS	Supozitorë	2.250 g	Kuti x 10 supozitorë	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia

G	Rp	PROLAX	Supozitorë	1.375 g	Kuti x 10 supozitorë	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
		SUPPOSITORIES FOR CHILDREN				

Laksativ
A06AG04

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Glycerol - (Glicerol)

Indikimet:

Trajtimi afatshkurtë i opstipacionit të kohëpaskohshëm.

Dozimi:

Të rriturit dhe të rinjtë (12-18 vjeç): 1 enema për të rritur në ditë. Fëmijët e moshës 2-11 vjeç: 1 enema për fëmijë në ditë. Nuk duhet administruar me gjatë se 1 javë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjë nga substancat ndihmëse; Dhimbjet akute të barkut ose dhimbjet e barkut me origjinë të panjohur.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GLICEROLO SELLA ADULTI	Tretësirë rektale	6.75 g	Kuti x 6 mikroenema	Laboratorio Chimico Farmaceutico A.Sella srl -Italy
Rp	GLICEROLO SELLA PRIMA INFANZIA	Tretësirë rektale	2.25 g	Kuti x 6 mikroenema	Laboratorio Chimico Farmaceutico A.Sella srl -Italy

Vazodilatator
C01DA02
C

G

Glyceryl trinitrate - (Gliceril trinitrat)

Indikimet:

Sulmi akut i anginës pectoris te të sëmurët me anginë stabile ose anginë vazospastike; parandalimi i sulmit të anginës pectoris; terapi ndihmëse te insuficiencia kronike e miokardit.

Dozimi:

Sublingual 0.3 - 1 mg e përsëritur sipas nevojës. Me injeksion intravenoz 10 - 200 mikrogram/ minutë.

Kundërindikimet:

Kolapsi, traumat e kokës, hemorragjia cerbrale, anemia, glaukoma këndgushtë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NITROGLICERIN	Tableta nën gjuhë	0.5 mg	Kuti x shishe x 40 tableta nën gjuhë	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	NITROGLICEROL	Kapsula retard	2.5 mg	Kuti x 20 kapsula retard	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	NITROCOR	Tabletë nën gjuhë	0.5 mg	Kuti x 40 tableta nën gjuhë	Briz Ltd - Latvia

G

Barnat për sëmundjet obstruktive të rrugëve të frymëmarrjes/Antikolinergjikë
R03BB06
B

Glycopyrronium bromide - (Glikopironium bromur)

Indikimet:

Terapia bronkodilatatore e mbajtjes për lehtësimin e simptomave në pacientët e rritur me sëmundje kronike obstruktive të mushkërive (COPD).

Dozimi:

Doza e rekomanduar është inhalimi i përmbajtjes së një kapsule një here në ditë me ndihmën e inhalatorit Seebri Breezhaler.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjërin nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SEEBRI BREEZHALER	Kapsula për inhalim	50 mcg	Kuti x 30 kapsula të forta x 1 inhalator	Novartis Europharma Limited - UK

Antineoplastik nga grupi analogëve të lirimit të gonadotropinës
L02AE03
B

Gosorelin - (Gosorelinë)

Indikimet:

Trajtimi i neoplazmave malinje të prostatës përmes supresionit të hormoneve seksuale të gonadeve; karcinoma e gjirit të gratë para dhe peri menopauzale; trajtimi i endometrioizës dhe fibroideve uterine.

Dozimi:

Trajtimi i neoplazmave malinje të prostatës përmes supresionit të hormoneve seksuale të gonadeve; 3.6 mg me injeksion subkutan për 28 ditë, pastaj mund të vazhdohet me doza të përsëritura në intervale prej 28 ditëve. Si regjim alternativ është doza prej 10.8 mg e administruar çdo 12 javë. Në rast të terapisë me anti-androgjene siç është ciproteron acetati, atëherë ky preparat jepet disa ditë para fillimit të terapisë me gosorelin. Endometrioza: doza

aplikohet deri në 6 muaj. Grumbullimi i oociteve të procedurat e IVF: 3.6 mg Gosorelin si depo injeksion subkutan dhe monitorohet niveli estradiolit në serum deri sa të arrihet niveli i ngjashëm si në fazën e hershme folikulare që zgjat 7 – 21 ditë. Endometrioza: doza aplikohet deri në 6 muaj. Grumbullimi i oociteve të procedurat e IVF: 3.6 mg Gosorelin si depo injeksion subkutan dhe monitorohet niveli estradiolit në serum deri sa të arrihet niveli i ngjashëm si në fazën e hershme folikulare që zgjat 7 – 21 ditë.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti ndaj analogëve të LHRH-së; Shtatzënia dhe laktacioni; Fëmijët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ZOLADEX LA	Implant - shiringë e mbushur	10.8 mg	Kuti x 1 shiringë e mbushur	Astra Zeneca Limited - UK

Antiemetik antinauzant

A04AA02

B

Granisetron - (Granisteron)

Indikimet:

Nauzea dhe vjellja si dhe nauzea dhe vjellja postoperative.

Dozimi:

Nauzea dhe vjellja e shkaktuar nga kemoterapia apo radioterapia, oral 1-2 mg brenda 1 ore para se të fillojë trajtimi, pastaj 2 mg në ditë në 1 apo dy doza të ndara ditore gjatë trajtimit. Në rastet e përdorimit intravenoz maksimum 9 mg në 24 orë.

Kundëringimet:

Kujdes në shtatzëni dhe laktacion, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KYTRIL	Koncentrat për tretësiirë	1 mg/ml	Kuti x 5 ampula	F.Hoffman – La Roche Ltd.- Switzerland

G

Rp	GRANISETRON KABI 1MG/1ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	1 mg/1 ml	Kuti x 5 ampula x 1 ml; Kuti x 10 ampula x 1 ml	Labesfal-Labora- torios Almiro S.A (Fresenius Kabi Group) - Portugal, 2. Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria
Rp	GRANISETRON KABI 3MG/3ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	1 mg/1 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml; Kuti x 10 ampula x 3 ml	Labesfal-Labora- torios Almiro S.A (Fresenius Kabi Group) - portugal, 2. Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria
Rp	GRANISETRON B.BRAUN 1MG/ ML	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	1 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 1 mg/ml, Kuti x 10 ampula x 1 mg/1ml; Kuti x 5 ampula x 3 mg/ 3 ml; Kuti x ampula x 3 mg/3ml	Hameln Pharma- ceuticals GmbH - Germany

H

- Haloperidol - (Haloperidol)
- Heparin - (Heparinë)
- Heparin - (Heparinë)
- Hexetidine - (Heksetidinë)
- Hexoprenaline - (Heksoprenalinë)
- Human hepatitis B immunoglobulin - (Imunoglobulina humane hepatitis B)
- Human normal immunoglobulin
- Human Papillomavirus Vaccine (Types 6, 11, 16, 18) (Recombinant adsorbed)
- Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)
- Sulfodiazine silver, Hyaluronic acid
- Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)
- Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)
- Hydralazine - (Hidralazinë)
- Hydrochlorothiazide - (Hidroklortiazid)
- Hydrochlorothiazide, amiloride hydrochloride
- Hydrocortisone - (Hidrokortizon)
- Hydrotalcite - (Hidrotalcit)
- Hydroxobalamine acetate - (Acetati i hidrosikobalaminës)
- Hydroxyethyl starch - (Amidon hidroksietil)
- Hyoscine butylbromide - (Butilbromur hioscine)•
- (Hioscinë-N-butyl bromid/medazepam)

Antipsikotik
N05AD01
C

H

Haloperidol - (Haloperidol)

Indikimet:

Shizofrenia dhe psikozat e tjera, mania, agjitimi afat-shkurtë si menaxhim shtesë, eksitimi dhe sjellja e dhunshme ose impulsive e rrezikshme.

Dozimi:

Oral: skizofrenia dhe psikozat e tjera, mania, agjitimi afat-shkurtër si menaxhim shtesë, eksitimi, dhe sjellja e dhunshme ose impulsive e rrezikshme, të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç - fillimisht 0.5-3 mg 2-3 herë në ditë ose 3-5 mg 2-3 herë në ditë te pacientët e rëndë ose rezistentë; në shizofreni rezistente mund të nevoiten deri në 30 mg në ditë: të përshtatet sipas përgjigjes në dozën minimale të mbajtjes (në 5-10 mg në ditë): Te të moshuarit fillimisht jepet gjysma e dozës për të rritur. Me injeksion intramuskular ose intravenoz: doza fillestare është 2-10 mg, pastaj çdo 4-8 orë sipas përgjigjes deri në atë maksimale prej 18 mg në ditë, pacientët e shqetësuar rëndë mund të kenë nevojë për dozë fillestare deri në 18 mg, te të moshuarit doza fillestare është sa gjysma e dozës për të rritur. te fëmijët fillimisht jepen 25-50 mcg/kg në ditë (në dy doza të ndara) deri në atë maksimale prej 10mg. Agjitimi dhe papajtueshmëria - te të moshuarit doza fillestare është 0.5-1.5mg një ose dy herë në ditë. Menaxhimi shtesë i agjitimit afatshkurtë dhe ankthit të rëndë, 500 mikrogram dy herë në ditë: Fëmijët - nuk rekomandohet. Lemza e rëndë, 1.5 mg 3 herë në ditë e përshtatur sipas përgjigjes. Mundimi dhe vjellja: 0.5-2 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit, gjakderdhja subaraknoidale dhe çrregullimet metabolike, si hipokalemia, hipokalcemia, ose hipomagnezemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HALOPERIDOL SOPHARMA 5MG/ML SOLUTION FOR INJECTION	Tretësirë për injeksion	5 mg/ml	Kuti x 10 ampula	Sopharma PLC - Bulgaria
Rp	HALOPERIDOL	Tableta	2 mg	Kuti x 25 tableta	Hemofarm AD - Serbia

H

Rp	HALOPERIDOL	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD - Serbia
Rp	HALOPERIDOL 0.2%	Pika orale	20 mg	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Profarma sh.a - Albania
Rp	HALDOL DEPO	Tretësirë për injeksion	50 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 1 ml	Krka d.d. - Slovenia

Antikoagulant

B01AB01

C

Heparin - (Heparinë)

Indikimet:

Trajtimi i trombozës së thellë të venave dhe embolisë pulmonare; antikoagulant për menaxhimin e infarktit të miokardit dhe të anginës jostabile si dhe të okluzioneve akute të arterieve periferike.

Dozimi:

Trajtimi i trombozës së venave të thella: me injeksion intravenoz-doza mbushëse 5000 njësi (10.000 njësi në raste të embolisë pulmonare të rëndë) të shoqëruar me infuzion prej 15-25 njësi/orë ose trajtimi i trombozës së venave të thella-me injeksion subkutan prej 15.000 njësive çdo 12 orë. Fëmijët: doza më e ulët mbushëse, pastaj 15-25 njësi/kg/ orë me infuzion intravenoz, ose 250 njësi/kg çdo 12 orë me injeksion subkutan. Angina jostabile, oklusioni arterial akut periferik, si regjimi intravenoz për trombozë të venave të thella dhe embolizëm pulmonar, shih më lart. Profilaksa në kirurgji të përgjithshme, me injeksion subkutan 5000 njësi, 2 orë para kirurgjisë, pastaj çdo 8-12 orë për 7 ditë ose deri sa pacienti është në spital, gjatë shtatzënisë 5000-10.000 njësi çdo 12 orë. Infarkti i miokardit: për parandalim të ri-blokimit koronar pas trombozës heparina përdoret në regjime të ndryshme sipas protokolleve lokale. Për parandalimin e trombozës reciproke heparina konsiderohet të jetë efektive nëse jepet me injeksion subkutan prej 12.500 njësive çdo 12 orë për së paku 10 ditë.

Kundërindikimet:

Hemofilia dhe çrregullime të tjera hemorragjike; trombocitopenia; ulçera peptike; hemorragji cerebrale në kohët e fundit; hipertensioni i rëndë; çrregullim i rëndë i mëlçisë; pas traumës së rëndë ose kirurgjisë së fundus oculi ose të sistemit nervor, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HEPARIN SODIUM BRAUN 25000IU/5ML	Tretësirë për injeksion, IV ose SC	5000 IU/ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	B.Braun Medical SA - Spain
Rp	NEVPARIN	Tretësirë për injeksion	25000 IU/5 ml	Kuti x 1 flakon	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S - Turkey

Antikoagulant C05BA03 C

Heparin - (Heparinë)

Indikimet:

Venat e zgjeruara në këmbë; Ulcus cruris; Tromboflebiti superficial; Sindroma post-tromboflebitike; Tromboza e venave të thella; Çrregullimet e qarkullimit venoz gjatë qëndrimit të zgjatur në këmbë; Hematoma subkutane posttraumatike; Kontuzionet.

Dozimi:

Kremi / xheli aplikohet përmes lyerjes në shtresa të holla në vendet me dhimbje dhe edematoze disa herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e barit; Plagët e hapura.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	LIOTON® 1000	Xhel	1000 IU/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g; Kuti x 1 tubetë x 30 g; Kuti x 1 tubetë x 50 g; Kuti x 1 tubetë x 100 g	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italy
Rp	HEPATH-ROMB 30 000	Krem	30 000 IU	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Leipziger Arzneimittelwerk -Germany
Rp	HEPATH-ROMB 60 000	Krem	60 000 IU	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Leipziger Arzneimittelwerk -Germany

H Infeksionet bakteriale të mukozës orofaringeale

A01AB12
A

Hexetidine - (Heksetidinë)

Indikimet:
Higjiena orale.

Dozimi:
15 ml e paholluar, 2-3 herë në ditë.

Kundërindikimet:
Alergjia në substancat përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	STOMATIDIN ®	Tretësirë	0.1%, (1 mg/ml)	Kuti x 1 shishe x 200 ml	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina

Agonist selektiv beta-2 adrenoreceptor

R03CC05/G02CA

C

Hexoprenaline - (Heksoprenalinë)

Indikimet:
Sëmundjet bronkokonstriktive të mushkërive;
Indikacionet obstetrike (Tokoliza akute - Inhibimi i kontraksioneve gjatë kohës së lindjes te distresi fetal, përgatitja për operacion, Sectio Cesarea, prezentimit transversal i ftytit).

Dozimi:
Bronkodilatator: 0.5 - 1 mg, 3 herë në ditë, oral. Përmes inhalimit, heksoprenalinë sulfati aplikohet si aerosol 100 - 200 mikrogramë deri në 6 herë në ditë, kurse forma hidrokloride aplikohet përmes nebulizatorit në dozë 250 - 500 mikrogramë çdo 4 - 6 orë deri në atë max. prej 3 mg ditë. Indikacione obstetrike: infuzion intravenoz të heksoprenalinë sulfatit në fillim në dozë prej 0.3 mikrogram/minutë, pastaj mund të administrohet si injeksion intravenoz i ngadalshëm prej 10 mikrogram si dozë e ngopjes për 5 - 10 minuta.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Hipertireoidoza; Sëmundje të zembrës, veçanërisht me takikardi disritmike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GYNIPRAL®	Tretësirë për injeksion	0.01 mg/2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia

Imunoglobulinat specifike J06BB04 C

Human hepatitis B immunoglobulin - (Imunoglobulina humane hepatitis B)

Indikimet:

Parandalimi i ri-infeksionit me Hepatit B pas transplantimit të mëlçisë, të shkaktuar nga insuficienca e mëlçisë që lidhet me Hepatitin B. Nëse nevojitet duhet të merret në konsideratë edhe bashkë-administrimi i barnave adekuate virus-statike si profilaksa standarde e ri-infeksionit me Hepatit B. Imunoprofilaksa e Hepatitit B.; Në rast të ekspozimit aksidental të personave të pa imunizuar (përfshirë këtu edhe personat të cilët nuk janë imunizuar plotësisht ose statusi i vaksinimit të tyre është i panjohur); Në pacientët të cilët i nënshtrohen hemodializës, derisa vaksinimi të bëhet efektiv; Në të porsalindurit, nënat e të cilëve janë bartëse të virusit të Hepatitit B; Në personat të cilët pas vaksinimit nuk kanë treguar përgjigje imunologjike (nuk kanë demonstruar nivele të detektuara të Hepatit-B antitropave dhe për të cilët nevojitet një preventivë afatgjatë, sepse ata i ekspozohen një rreziku të vazhdueshëm të infeksionit me Hepatit-B).

Dozimi:

Parandalimi i ri-infeksionit me Hepatit B pas transplantimit të mëlçisë, të shkaktuar nga insuficienca e mëlçisë që lidhet me Hepatitin B. Të rriturit: Doza e rekomanduar është 2160 I.E. i.m. çdo 15 ditë duke filluar pas javës së parë pas transplantimit. Për trajtimin e prolonguar, ky dozim duhet të përshtatet në atë mënyrë që niveli i anti-HBs në serum të pacientet HBV-DNA negativ të mbahet mbi 100 IU/L, kurse të pacientët HBV-DNA pozitiv mbi 500 IU/L. Fëmijët: Per indikacionin "Parandalimi i ri-infeksionit me Hepatit B pas transplantimit të mëlçisë, të shkaktuar nga insuficienca e mëlçisë që lidhet me Hepatitin B", nuk ekziston ndonjë aplikim relevant i këtij bari. Imunoprofilaksa

He Hepatitit B: Parandalimi i Hepatitit B në rast të ekspozimit aksidental te personat e pa imunizuar. Ne varësi nga shkalla e ekspozimit, së paku 500 IU sa më shpejt që të jetë e mundur pas ekspozimit, dhe mundësisht brenda 24 - 72 orësh. Imunoprofilaksa e Hepatitit B te pacientët në hemodializë: 8-12 IU / kg, maksimalisht 500 IU çdo dy muaj deri sa të filloj serokonversioni pas vaksinimit.; Parandalimi i Hepatitit B në të porsalindurit, nënat e të cilëve janë bartëse të virusit të Hepatitit B (gjatë lindjes ose menjëherë pas lindjes): 30-100 IU/kg. Administrimi i Hepatit B-Imunoglobulinës, sipas mundësisë, duhet të përsëritet deri sa të fillojë serokon verzioni pas vaksinimit. Mënyra e administrimit. Ky bar merret në mënyrë intramuskulare.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj njërit prej komponentëve të barit dhe mbindjeshmëria ndaj imunoglobulinave humane.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	IMMUNOHBS	Tretësirë për injeksion, IM	180 IU/1 ml	Kuti x 1 flakon (1 ml) që përmban 180 IU; Kuti x 1 flakon (3 ml) që përmban 540 IU	Kedrion S.p.A -I taly
Rp	HEPATECT CP	Tretësirë për infuzion	50 IU/ml (50 mg/ml)	Kuti x 1 flakon që përmban 100 IU in 2ml tretësirë; ; 1 vial with 500IU in 10ml solution ; 1 vial with 2000 in 40ml solution	Biotest Pharma GmbH - Germany

Imunoglobulina normale humane për aplikim intravaskular

J06BA02

C

H

Human normal immunoglobulin

Indikimet:

Sindromi i imunodeficiencës primare me pamundësi të prodhimit të antittrupave. Hipogamaglobulinemia dhe infeksionet rekurente bakteriale te pacientët me leukemi limfocitike kronike, ku ka dështuar profilaksa me antibiotikë. Hipogamaglobulinemia dhe infeksionet rekurente bakteriale në fazën e platos te pacientët me mieloma multiple të cilët kanë dështuar të përgjigjen në imunizimin pneumokoksik. Hipogamaglobulinemia te pacientët pas transplantimit të qelizave amë alogjenike hematopoetike. AIDS-i kongjenital me infeksione të shpeshta bakteriale.

Dozimi:

IgG së paku 5 deri në 6 g/L. Tre deri në gjashtë muaj janë të nevojshme pas fillimit të terapisë që të shfaqet ekuilibrimi. Doza fillestare e rekomanduar është 0.4-0.8 g/kg për një herë, e cila pasohet me së paku 0.2 g/kg e cila jepet çdo tri deri në katër javë. Doza e nevojshme për të arritur nivelin e 5-6 g/L është 0.2-0.8 g/kg/në muaj. Intervalet e dozimit pas arritjes së gjendjes së qëndrueshme (steady state) mund të jetë nga 3 në 4 javë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në cilindo nga ekscipientët . Alergjia në imunoglobulinat humane, sidomos te pacientët me antitrupa kundër IgA.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	IG VENA	Tretësiirë për infuzion	50 g/l	Kuti x shishe x 2.5 g/50 ml + mbajtësi; Kuti x shishe x 5 g/100 ml + mbajtësi	Kedrion s.p.a- Italy
Rp	INTRATECT	Tretësiirë për infuzion	50 g/l	Kuti x 1 flakon x 20 ml; Kuti x 1 flakon x 50 ml; Kuti x 1 flakon x 100 ml; Kuti x 1 flakon x 200 ml	Biotest Pharma GmbH - Germany
Rp	PENTAGLOBIN	Tretësiirë për infuzion	50 g/l	Kuti x 1 flakon x 10 ml; Kuti x 1 flakon x 50 ml; Kuti x 1 flakon x 100 ml	Biotest Pharma GmbH - Germany

Human Papillomavirus Vaccine (Types 6, 11, 16, 18, Recombinant adsorbed) - Vaksina humane e papillomavirusit

Indikimet:

Vaksinë për përdorim nga mosha 9 vjeç për parandalimin e: Lezioneve premalignante gjenitale (cervikale, vulvare dhe vaginale), lezioneve premalignante anale, kancereve cervikale (të qafës së mitrës) dhe kancereve anale të cilët shkaktohen nga disa tipe onkogjenike të papillomavirus-it human (HPV); Lythave gjenitale (condyloma acuminata) të shkaktuar nga llojet specifike të HPV.

Dozimi:

Te personat 9 deri 13 vjeç bari mund të administrohet sipas skemës 2 dozëshe (0.5 ml në 0, 6 muaj) Nëse doza e dytë e vaksinës administrohet më herët se 6 muaj pas dozës së parë, gjithmonë duhet të administrohet doza e tretë. Në mënyrë alternative, bari mund të administrohet sipas skemës 3 dozëshe (0.5 ml në 0, 2, 6 muaj). Doza e dytë duhet të administrohet së paku një muaj pas dozës së parë, kurse doza e tretë duhet të administrohet së paku 3 muaj pas dozës së dytë. Të tri dozat duhet të jepen brenda periudhës kohore 1 vjet. Personat e moshës 14 vjeçare e më tepër bari duhet të administrohet sipas skemës 3 dozëshe (0.5 ml në 0, 2, 6 muaj). Doza e dytë duhet të administrohet së paku një muaj pas dozës së parë, kurse doza e tretë duhet të administrohet së paku 3 muaj pas dozës së dytë. Të tri dozat duhet dhënë brenda periudhës kohore 1 vjeçare.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose ndaj ndonjë nga ekscipientët. Individët të cilët zhvillojnë simptoma indikative të mbindjeshmërisë pas marrjes së një doze të Silgard nuk duhet të marrin doza të mëtejshme. Administrimi i vaksinës duhet të shtyhet në individë që vuajnë nga një sëmundje febrile akute e rëndë. Megjithatë, prania e një infeksioni të vogël, si shembull një infeksion i lehtë i rrugëve të sipërme të frymëmarrjes ose ethe të shkallës së ulët, nuk paraqet kundërindikim për imunizim.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SILGARD	Suspension për injeksion, shiringë e mbushur	20µg, 40µg, 40µg, 20µg	Kutia1 shiringë e mbushur x 0.5 ml + 2 gjilpëra	Merck Sharp & Dohme BV - The Netherlands

Lubrifikant i syrit
S01KA01
C

H

Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)

Indikimet:

Lubrifikant dhe mbrojtës i syrit në pamjaftueshmërinë lakrimale (sindroma e syrit të thatë).

Dozimi:

1 pikë, tri herë në ditë në qesen konjuktivale apo sipas përshkrimit të mjekut.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DROPSTAR 0.4%	Pika për sy	0.40%	Kuti x 20 flakonë x 0.5 ml	Farmigea SPA -Italy

Antibiotikët dhe kemoterapeutikët për përdorim dermal

D06BA51

B

Sulfodiazine silver, Hyaluronic acid - (Kripë natriumi e acidit Hialuronik + Silver Sulfadiazinë)

Indikimet:

Parandalimin dhe trajtimin e plagëve lokale, ulçerat me varige dhe djegie.

Dozimi:

Vendoset një shtresë e kremës, 2-3 mm trashësi, mbi plagë një ose dy herë në ditë.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në ndonjë nga substancat aktive ose në substanca të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CONNETTIVINA PLUS0.2%+1% CREAM	Krem	0.2%+1%	Kuti x 1 tubetë e 25 g	Fidia Farmaceutici S.p.A- Italy

H

Rp	CONNETTIVINA PLUS	Shtresa të garzës të impregnuara	(2+40)mg	Kuti x 10 shtresa të garzës të impregnuara	Fidia Farmaceutici S.p.A- Italy
----	-------------------	----------------------------------	----------	--	---------------------------------

Çikatrizues - bar për regjenerimin e indeve dhe lëkurës

D03AX05

B

Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)

Indikimet:

Stimulon riparimin e lëkurës dhe rigjenerimin, duke përshejtuar shërimin e abrazioneve, gërryerjeve, plagëve sipërfaqësore, djegieve, djegiet e lehta dhe fluskave të plasaritura; mund të përdoret gjithashtu si një ndihmë në trajtim për ulçerat e lëkurës me origjinë vaskulare, dhe shërimin e ngadalshëm të plagëve të tilla si shtrat i lëndimeve.

Dozimi:

Lyhet zona e afektuar 2-3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ndonjë nga substancat aktive ose në substanca të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CONNETTIVINA 0.2%	Krem	0.2% (2 mg/g)	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Fidia Farmaceutici S.p.A- Italy

Barna tjera për çrregullime të sistemit muskuloskeletal

M09AX01

C

Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)

Indikimet:

Artrit i gjurit i lehtë deri te ai mesatar.

Dozimi:

Nëse nuk është udhëzuar ndryshe nga mjeku, 2 ml të Hyalgan (20mg), mund të injektohet intra- artikular një herë në javë për 5 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet në përbërësin aktiv ose në ndonjërin nga eksipientët; Raste të historisë të alergjisë ndaj proteinave të shpendëve; Çrregullimet e rënda të mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HYALGAN	Tretësirë për injeksion intra-artikular	20 mg/2 ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur	Fidia Farmaceutici S.p.A-Italy

Antihipertenziv
C02DB02
C

Hydralazine - (Hidralazinë)**Indikimet:**

Hipertensioni mesatar dhe ai i rëndë (terapi ndihmëse); insuficiencia e zembrës; krizat hipertensive.

Dozimi:

Oral: hipertensioni: 25 mg dy herë në ditë: Max: 50 mg në ditë: me infuzion intravenoz: doza fillestare 200 - 300 mcg/min., doza mbajtëse 50 - 150 mcg/min.

Kundërindikimet:

Lupusi eritematoz idiopatik sistemik, takikardia e rëndë, porfiria, insuficiencia e miokardit, insuficiencia e zembrës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HYDRAPRES	Pluhur për injeksion	20mg	Kuti x 5 flakona	Laboratorios Rubio S.A.-Spain
Rp	HYDRAPRES 25	Tableta	25mg	Kuti x 30 3ableta	Laboratorios Rubio S.A.-Spain

Hydrochlorothiazide - (Hidroklortiazid)

Indikimet:

Edemat me natyrë të ndryshme, hipertensioni i lehtë dhe mesatar.

Dozimi:

Të rriturit:- Te edema doza fillestare është 25 deri në 200 mg në ditë, kurse doza mbajtëse ditë, kurse doza mbajtëse është 25 deri në 50 mg në ditë.
Fëmijët: 2 mg/kg në ditë.

Kundërindikimet:

Insuficienca e rëndë e mëlçisë dhe veshkave, hipokalemia, hiponatremia e rëndë, hiperkalcemia, ndjshmëria në sulfonamide, sëmundja e Adisonit, diabeti i varur prej insulinës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HIDROCHLOTIAZID	Tableta	25 mg	Kuti x 20 tableta	AD Jaka 80-Macedonia
Rp	HCTZ	Tableta	25 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	HCTZ	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	HIDROKLORTIAZID 25MG	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a - Albania
Rp	HIDROHLOTIAZID ALKALOID ®	Tableta	25 mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	HCT DEXCEL 12.5MG TAB	Tableta	12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	HCT DEXCEL 25MG TAB	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany

Diuretikë të kombinuar
C03EA01
B

H

Hydrochlorothiazide, amiloride hydrochloride

Indikimet:

Hipertensioni: Insuficienca e zemrës; Edemë: Ciroza hepatike me ascit.

Dozimi:

Doza fillestare është gjysmë tablete, doza e zakonshme është 1 ose 2 tableta një herë në ditë, zakonisht në mëngjes. Doza maksimale 4 tableta në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj preparatit ose në sulfonamide; Hiperkalemia; Insuficienca renale; Marrja e preparateve tjera diuretike kursyese të kaliumit ose marrja e suplmenteve të kaliumit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GRODUREX	Tableta	50 mg+5.6 mg	Kuti x 20 tableta	Dr.Grossmann AG Pharmaca - Switzerland

Kortikosteroid
D07AA02
C

Hydrocortisone - (Hidrokortizon)

Indikimet:

Insuficienca adrenokortikale: shoku, reaksione hipersensitive (shoku anafilaktik dhe angjioedema): astma, sëmundja inflamatore e zorrëve: hemorroidet: sëmundjet reumatike: sëmundjet e syve, sëmundjet e lëkurës.

Dozimi:

Oral: terapi zëvendësuese, 20-30 mg në ditë në doza të ndara, fëmijët 10-30 mg. Me injeksion intramuskulor ose injeksion/infuzion i ngadalshëm intravenoz, 100-500 mg 3-4 herë brenda 24 orëve ose sipas kërkesës, fëmijët me injeksion të ngadalshëm intravenoz, deri në moshën 1 vjeç 25 mg, 1-5 vjeç 50 mg, 6-12 vjeç 100mg.

H

Kundëringdikimet:

Infekcion sistematik (përveç në terapi specifike antimikrobiale): të shmanget vaksina me viruse të gjalla në ata që marrin doza imunosupresive (përgjigjja e zvogëluar e antitropave në serum).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HYDROCUTAM SALBE 1%	Pomadë	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	HIDROCORTIZON1%	Pomadë	1%	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Antibiotice SA - Romania

Antacid
A02AD04
C

Hydrotalcite - (Hidrotalcit)

Indikimet:

Dispepsia.

Dozimi:

1-2 tableta të përtypen 3-4 herë në ditë pas ushqimit dhe në mbrëmje. Fëmijët 1/2 e dozës së të rriturve.

Kundëringdikimet:

Hipofosfatemia, porfiria, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	RUPURUT® CHEWABLE TABLETS	Tableta	500 mg	Kuti x 20 tableta	Bayer Bitterfeld GmbH -Germany

Preparatet antianemike/Vitamina B12
B03BA03
C

H

Hydroxobalamin acetate - (Acetat i hidroksikobalaminës)

Indikimet:

Anemia pernicioze Addisonian-e, profilaksia dhe trajtimi i anemive të tjera makrocitare të shoqëruara me mungesë të Vitaminës B12 , ambliopia e duhanit dhe atrofia optike Leber.

Dozimi:

Anemia pernicioze Addisonian-e dhe anemitë e tjera makrocitare pa involvim neurologjik. Fillimisht 250-1000 mikrogramë në mënyrë intramuskulare në çdo të dytën ditë për një ose dy javë, pastaj 250 mikrogramë në javë deri në normalizimin e pasqyrës së gjakut. Doza e mbajtjes: 1000 mikrogramë çdo dy deri në tre muaj. Anemia pernicioze Addisonian-e dhe anemitë e tjera makrocitare me involvim neurologjik Fillimisht: 1000 mikrogramë në çdo të dytën ditë deri sa të ndodh përmirësimi. Doza e mbajtjes: 1000 mikrogramë çdo dy ose tre muaj. Profilaksa e anemisë makrocitare që lidhet me mungesën e Vitaminës B12 të shkaktuar nga gastrektomia, disa sindroma të malabsorbimit dhe vegjetarianizmi rigoroz 1000 mikrogramë çdo dy ose tre muaj. Ambliopia e duhanit dhe atrofia optike Leber: Fillimisht: 1000 mikrogramë ose më shumë çdo ditë me injeksion intramuskular për dy javë pastaj dy herë në javë për derisa ndodh përmirësimi. Doza e mbajtjes: 1.000 mikrogramë çdo 1 ose 3 muaj siç kërkohet.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjë nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ARTICLOX	Tretësirë për injeksion	1mg/2 ml	Kuti x 3 ampula	Uni - Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A - Greece

H Zëvendësuesit plazmatik dhe fraksionet e proteineve plazmatike

B05AA07

C

Hydroxyethyl starch - (Amidon hidroksietil)

Indikimet:

Terapia dhe profilaksa e hipovolemisë të metoda akute normovolemike e hemodilucionit (ANH).

Dozimi:

Shpejtësia maksimale e infuzionit: shoku akut, 20 ml peshë trupore/orë. Gjendjet që rrezikojnë jetën e pacientit: shpejtësia maksimale e infuzionit: 50 ml peshë trupore/orë.

Kundërindikimet:

Alergjia në amidon hidroksietil.Sepsa; Gjendjet e hiperhidrimit; Edema pulmonare; Insuficienca renale me oliguri ose anuri; Gjakterdhjet intrakraniale; Hiperkalemia; Hipernatremia ose hiperkloremia e rëndë; Insuficienca e rëndë e mëlçisë; Insuficienca kronike e zëmrës. Pacientët që marrin trajtim me dializë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	VOLUHES (HES 130/0.4) 6%	Tretësirë për infuzion	1000 ml tretësirë përmban 60 g amidon hidroksietil dhe klorur natriumi 9.00 g	Qese PP x 500 ml	Polifarma Ilac Sanayii Ve Ticaret A.S - Turkey
Rp	TETRASPAN 6%	Tretësirë për infuzion	60 mg/ml	Qese plastike (Ecobag) x 500 ml	B.Braun] Melsungen AG -Germany
Rp	VOLUVEN 6%	Tretësirë për infuzion	6%	Kuti x 10 shishe x 500 ml	Fresenius Kabi Deutschland GmbH - Germany

Antispazmodik
A03BB01
C

H

Hyoscine butylbromide - (Butilbromur hioscine)**Indikimet:**

Sëmundja e udhëtimit, premedikimi anestetik, hipersekretimet respiratore.

Dozimi:

Të rriturit: 10mg, 3 herë. Herë nevojitet doza mund të rritet 20mg, 4 herë në ditë.

Fëmijët 6-12 vjeç: 1 tabletë, 3 herë në ditë.

Parenteral: 1 ampulë 20mg i.m. ose i.v. deri në dozën maksimale 100mg në ditë. Nuk rekomandohet te fëmijët.

Kundërindikimet:

Miastenia gravis, glaukoma me kënd të ngushtë, megakoloni, takikardia, hipertrofia e prostatës me retension urinar, stenoza në regjionin gastrointestinal.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BUSCOPAN	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 6 ampula x 1 ml	Boehringer Ingelheim Espana S.A. -Spain
Rp	DIVIDOL	Tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 20 tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp	BUSKOL-AMIN	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma Sh.A. - Albania
Rp	BUSCOPAN	Drazhe	10 mg	Kuti x 20 drazhe	Delpharm Reims -France
Rp	BUSCOPAN	Supozitorë	10 mg	Kuti x 6 supozitorë	Delpharm Reims -France
Rp	SPAZMOL	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 6 ampula x 1 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	SPAZMOTEK IM/IV/SC	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 6 ampula x 1 ml	Bilim Pharmaceuticals -Turkey



- Ibandronic acid (Acidi Ibandronik)
- Ibuprofen (Ibuprofen)
- Ibuprofen (Ibuprofen)
- Ibuprofen+Paracetamol
- Imatinib (Imatinib)
- Imiglucerase (imiglucerazë)
- Imipenem + cilastatine
- Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. (Imunoglobulinë normale humane)
- Indacaterol maleate (Indakaterol maleat)
- Indacaterol maleate, Glycopyrronium bromide (Indakaterol maleat, Glikopirronium bromur)
- Indapamide (indapamid)
- Indometacin - (Indometacinë)
- Indometacin - (Indometacinë)
- Indomethacine + prochlorperazine maleate + caffeine (Indometacinë, maleat proklorperazinë dhe kafeinë)
- Influenza, purified antigen (antigjeni i purifikuarai influenzës)
- Insulin (glargine)
- Insulin (human)
- Insulin Detemir
- Insulin aspart
- Insulin Glulisine
- Insulin lispro
- Interferon alfa-2a
- Interferon alfa -2b
- Interferon beta-1a
- Interferon beta -1b
- Iopromide (Jopromid)
- Ipidacrine hydrochloride (Ipidakrinë hidroklorur)
- Irbesartan (Irbesartan)
- Irbesartan + hydrochlorothiazide
- Irinotecan (Irinotekan)
- Iron sucrose (hekur sukrozë)
- Isoconazole Nitrate - Nitrat isokonazoli
- Isoconazole nitrate and Diflucortolone Valerate
- Isosorbid Dinitrate - Dinitrat isosorbitoli
- Isosorbide monihydrate - Monohidrat isosorbitoli
- Itraconazole - (Itrakonazol)

Bar për mineralizimin e eshtrave M05BA06 C

Ibandronic acid - (Acidi Ibandronik)

Indikimet:

Hiperkalcemia e shkaktuar nga tumori dhe terapia te metastazat në eshtra (Bondronat) ; parandalimi dhe shërimi i osteoporozës (Bonviva).

Dozimi:

Nga goja: metastaza në eshtra: 50 mg në ditë; me injeksion: metastazë në eshtra: 6 mg, çdo 3 - 4 javë; hiperkalcemia mesatare: 2 mg në një dozë; hiperkalcemi e rëndë: 4 mg në një dozë.

Kundërindikimet:

Insuficiencia e rëndë renale (kreatinina në serum 442 µmol/L); shtatzënia; gjdhënia; fëmijët në rritje.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALVODRONIC®	Film tableta	150 mg	Kuti x 1 film tabletë	Pharmathen S.a-Greece
Rp	ALVODRONIC®	Koncentrat për tretësirë për infuzion	1 x 2 mg/ 2 ml	Kuti x 1 flakon x 4 ml	Pharmathen S.a-Greece
Rp	ALVODRONIC®	Konc. për tret. për inf	1 x 6mg/ 6ml	Kuti x 1 flakon x 9 ml	Pharmathen S.a-Greece
Rp	BONDRONAT®	Film tableta	50 mg	Kuti x 28 film tableta	Hoffman La Roche - Switzerland
Rp	BONDRONAT®	Koncentrat për tretësirë për infuzion	6 mg/ 6 ml	Kuti x 5 flakonë 6 mg/ml	Hoffman La Roche - Switzerland
Rp	BONDRONAT®	Tretësirë e përqëndruar për injeksion	2 mg/ 2 ml	Kuti x 1 flakon x 2 ml	Hoffman La Roche - Switzerland
Rp	BONNEDRA	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 1 film tabletë e mbështjellur	Pliva - Croatia

Rp	BONVIVA	Film tableta të mbështjellura	150mg	Kuti x 1 film tabletë e mbështjellur; Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	F. Hoffman - La Roche Ltd - Switzerland
Rp	BONVIVA	Tretësirë për injeksion	3 mg/3 ml	Kuti x 1 injeksion i mbushur x 1 gjilpërë injeksioni	F. Hoffman - La Roche Ltd - Switzerland
Rp	IBANDRONAT LEK	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 1 film tabletë e mbështjellur	Pharmathen S.A.-Greece
Rp	IASIBON	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Pharmathen S.A.-Greece
Rp	IBANDRONAT PHARMAS®	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 1 film tabletë e mbështjellur	Pharmas d.o.o.-Croatia
Rp	IBANDRONATE BLUEFISH 150MG	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 1 film tabletë e mbështjellur; Kuti x 3 film tableta të mbështjellura	"Bluefish Pharmaceuticals Ab - Suedia"

Antiinflamator josteroidal M01AE01 C

Ibuprofen - (Ibuprofen)

Indikimet:

Dhimbje dhe inflamim të sëmundjet reumatike (përfshirë artritin të rinjtë) dhe çrregullime tjera muskulo-skeletore; dhimbje të lehta deri në ato mesatare, duke e përfshirë dismenorenë; analgjetik pasoperativ; migrena; temperatura dhe dhimbjet të fëmijët.

Dozimi:

Fillimisht 1.2-1.8 g në ditë, e ndarë në 3-4 doza pas ushqimit, duke e rritur deri në atë maksimale 2.4 g në ditë, doza mbajtëse 0.6-1.2 g në ditë; artriti reumatoid të rinjtë, fëmijët mbi peshën 7 kg 30-40 mg/kg në ditë në 3-4 doza të ndara.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në aspirinë ose në antrireumatikët e tjerë, duke përfshirë këtu ata që kanë pasur sulme të asmës, angjioedemë, urtikari ose rinit të shkaktuar nga aspirina ose antireumatikët e tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ALBADOL	Shurup	100 mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
OTC	ALBADOL	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 200 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
OTC	ALGOFREN	Shurup	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Uni -Pharma Kleon Tsetis Pharmaceuticals Lab.- Greece
OTC	ALGOFREN	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Uni -Pharma Kleon Tsetis Pharmaceuticals Lab.- Greece
OTC	ANTARENE	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Laboratoires Elerte - France
OTC	ANTARENE	Suspension oral	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Laboratoires Elerte - France
OTC	APIREX	Suspension pediatrik	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
OTC	BALAFEN PEDIATRIC SUSP	Suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Adela Ilac Sanayii ve Ticaret A.S - Turkey
OTC	BLOKMAX	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
OTC	BLOKMAX FOR KIDS	Suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
OTC	BLOKMAX FORTE	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia

OTC	BRUFEN	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Famar S.A-Greece
OTC	BRUFEN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Famar S.A-Greece
OTC	BRUFEN	Shurup	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Abboot S.r.l-Italy
OTC	BRUFEN GRANULES	Granula shkumëzuese	600 mg	Kuti x 20 qeska	Abbvie S.R.L - Italy
OTC	BRUFEN RETARD	Tableta me lirim të zgjatur	800 mg	Kuti x 56 tableta me lirim të zgjatur	Famar S.A-Greece
OTC	CAFFETIN MENSTRUAL	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
OTC	DIMIDON	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Laboratorios BASI - Industria Farmaceutica S.A- Portugal, Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A- Portugal
OTC	DOLIBLOC	Suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Special Product's Line spa - Italy
OTC	IBALGIN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura	Zentiva k.s- Czech Republic
OTC	IBU 600 - 1A PHARMA	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. - Romania
OTC	IBUATID	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
OTC	IBUDEX	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
OTC	IBUPROFEN	Tabletë	200 mg	Kuti x 24 tableta	Bristol Laboratories Ltd - UK
OTC	IBUPROFEN	Tabletë	400 mg	Kuti x 24 tableta	Bristol Laboratories Ltd -UK

OTC	IBUPROFEN	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Replek Pharm AD - Macedonia
OTC	IBUPROFEN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Replek Pharm AD - Macedonia
OTC	IBUPROFEN	Shurup	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Replek Pharm AD - Macedonia
OTC	IBUPROFEN (ARGININ) CODRAMOL	Granula për tretësirë orale	600 mg	Kuti x 40 qeska	Toll Manufacturing Services S.L. - Spain, Lamp S.Prospiero S.P.A. - Italy
OTC	IBUPROFEN (ARGININ) CODRAMOL	Granula për tretësirë orale	400 mg	Kuti x 20 qeska	Toll Manufacturing Services S.L. - Spain, Lamp S.Prospiero S.P.A. - Italy
OTC	IBUPROFEN 600	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
OTC	IBUPROFEN ATID	Film tableta të mbështjellura	800 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
OTC	IBUPROFEN ATID	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
OTC	IBUPROFEN PRIMA	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Prima pharma Shg.p.k- Republic of Kosova : Contract manufacturer- CSPC Ouyi pharmaceutical Co.Ltd- China
OTC	IB-U-RON	Supozitorë	150 mg	Kuti x 10 supozitorë	Bene-arzneimittel -Germany
OTC	IB-U-RON	Supozitorë	75 mg	Kuti x 10 supozitorë	Bene-arzneimittel -Germany
OTC	IBUTOP FAST	Kapsula të buta	400 mg	Kuti x 10 kapsula të buta	Dolorgiet GmbH & Co.Kg - Germany

OTC	JENAPRO-FEN	Film tableta	600 mg	Kuti x 20 film tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
OTC	JENAPRO-FEN	Film tableta	400 mg	Kuti x 20 film tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
OTC	JENAPRO-FEN	Retard Tableta	800 mg	Kuti x 20 retard tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
OTC	NUROFEN	Tableta	200 mg	Kuti x 10 tableta	Reckitt Benckiser healthcare Ltd -UK
OTC	NUROFEN FOR CHILDREN	Suspension oral	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Reckitt Benckiser healthcare Ltd -UK
OTC	NUROFEN FORTE	Tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 12 tableta të mbështjellura; Kuti x 24 tableta të mbështjellura	Reckitt Benckiser healthcare Ltd -UK
OTC	NUROFEN JUNIOR ORANGE FLAVOR 200mg/5ML ORAL SUSPENSION	Suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Reckitt Benckiser healthcare Ltd -UK
OTC	PAIDOFEBRIL	Suspension oral	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml; Kuti x 1 shishe x 200 ml	Laboratorio Aldo Union S.L- Spain
OTC	PEDIFEN	Shurup	100 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Atabay Ilac Fabrikasi AS -Turkey
OTC	SPIDIFEN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Zambon S.r.l- Italy
OTC	SPIDIFEN	Granula për tretësirë orale	600 mg	Kuti x 30 qeska	Zambon S.r.l- Italy
OTC	SUPRAFEN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Atabay Ilac Fabrikasi AS -Turkey

Preparat i kombinuar i ibuprofenit M01AE51 C

Ibuprofen+Paracetamol

Indikimet:

Trajtimin e dhimbjeve të lehta deri mesatare te: migrena, kokëdhimbja, dhimbjet e shpinës, dhimbjet menstruale, dhimbjet dentare, reumatike dhe dhimbjet muskulare. Trajtimin e dhimbjeve te format e lehta të artritit dhe simptomave të gripit.

Dozimi:

Të rriturit: 3 deri 4 herë në ditë nga 1 tabletë (200 mg+ 500 mg). Doza maksimale ditore është 3 herë në ditë nga 2 tableta (3000 mg Paracetamol, 1200 mg Ibuprofen). Nuk duhet të përdoret te fëmijët nën moshën 18 vjeçare.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj ibuprofenit apo paracetamolit apo substancave të tjera përbërëse; pacientët me histori të alergjisë ndaj acidit acetilsalicilik apo barnave të tjera anti-inflamatore josteroide; pacientët me histori apo gjendje ekzistuese të ulçerave/perforimeve apo gjakderdhjeve pas marrjes së BAIJS; pacientët me çrregullime të koagulimit; kombinimi me barna të tjera nga grupi BAIJS; Tremjori i tretë i shtazënësisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ALBADOL PLUS	Tableta	400 mg + 325 mg	Kuti x 20 tableta; Kuti x 200 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosovo
OTC	DOLOFIX MENSTRUAL	Tabletë	400 mg + 325 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 200 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosovo
OTC	DOLOFIX MUSCULAR	Tabletë	325 mg+ 300 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 200 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosovo
OTC	IBUPROM ZATOKI	Film tableta të mbështjellura	200 mg+ 30 mg	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura	US Pharmacia Sp.z.o.o- Poland
OTC	METAFEN	Tableta	200 mg + 325 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 200 tableta	Zakłady Farmaceutyczne Polfa Łódź - Poland

OTC PARAFEN

Film tableta të mbështjellura

200 mg+500 mg

Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura

Replek Pharm AD - Macedonia

Antiinflamator josteroidal M02AA13 C

Ibuprofen - (Ibuprofen)

Indikimet:

Dhimbje dhe inflamim të sëmundjet reumatike (përfshirë artritin të rinjtë) dhe çrregullime të tjera muskulo-skeletore; dhimbje të lehta deri në ato mesatare, duke e përfshirë dismenorenë; analgetik pasoperativ; migrena; temperatura dhe dhimbjet të fëmijët.

Dozimi:

3-4 herë të lyhet në shtresë të hollë vendi i sëmurë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në aspirinë ose në antrireumatikët e tjerë, duke përfshirë këtu ata që kanë pasur sulme të astmës, angioedemë, urtikarie ose rinit të shkaktuar nga aspirina ose antireumatikët e tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ANTARENE	Xhel	5%	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Laboratoires Elerte- France
OTC	IBUFEN	Xhel	50 mg	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain
OTC	IBUTOP CREAM	Krem	5 g/100 g (5%)	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Dolorgiet GmbH & Co.Kg - Germany
OTC	IBUTOP GEL	Xhel	5 g/100 g (5%)	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Dolorgiet GmbH & Co.Kg - Germany

Antiinflamator josteroidal
N02AJ08
C

Ibuprofen/Codeine - (Ibuprofen + Kodeinë)

Indikimet:

Lehtësimi simptomatik i dhembjes së lehtë dhe mesatare në gjendje si dëmtimet e indit të butë, kokëdhembje, gjendjet reumatike jo serioze. Gjithashtu, edhe te neuralgjia e lehte deri mesatare, migrena, dhembjet dentare dhe dismenorea.

Dozimi:

Një deri në dy tableta çdo katër deri gjashtë orë. Jo më shumë se gjashtë tableta brenda 24 orë.

Kundërindikimet:

Alergjia në aspirinë ose në antireumatikët e tjerë, duke përfshirë këtu ata që kanë pasur sulme të astmës, angjioedemë, urtikarie ose rinit të shkaktuar nga aspirina ose antireumatikët e tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ANTARENE CODEINE	Film tableta të mbështjellura	200 mg/30 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Laboratoires Elerte - France

Antineoplastikët inhibitorët e tirozinë kinazës

L01XE01

D

Imatinib - (Imatinib)

Indikimet:

Leukemia kronike mieloide: Kriza e blasteve (faza e akceleruar); Tumoret malinj stromalë gastrointestinalë metastatikë ose inoperabilë.

Dozimi:

Leukemia kronike mieloide: në fazën kronike jepen 400 mg në ditë me rrugë orale, doza mund të rritet në 600 mg në ditë ose 400 mg, 2 herë në ditë. Kriza e blasteve (faza e akceleruar), 600 mg në ditë, ose 400 mg 2 herë në ditë. Fëmijët

mbi 3 vjeç:në fazën kronike 260 mg/m² ditë (deri në dozën max. 400 mg), dhe 340 mg/m² ditë (max. 600 mg) në fazën e avancuar. Tumorët malinj stromalë gastrointestinalë metastatikë ose inoperabilë: 400 mg ose 600 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e barit; Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	GLIVEC 100MG	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG -Switzerland
Rp.	GLIVEC 400MG	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG -Switzerland
Rp.	IMAKREBIN	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp.	IMAKREBIN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp.	IMAREM	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp.	IMAREM	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd -Cyprus
Rp.	IMATIS	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura;	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp.	IMATIS	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp.	MEAXIN	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
Rp.	MEAXIN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany

Produktet e tjera të traktit gastrointestinaldhe metabolizmit/Enzimat A16AB02 C

Imiglucerase - (Imiglucerezë)

Indikimet:

Cerezyme (imiglucerase) indikohet për përdorim si terapi afatgjatë e zëvendësimit (substituimit) enzimatik në pacientët me një diagnozë të konfirmuar të sëmundjes Gaucher jo-neuronopatike (Tipi 1) ose neuronopatike kronike (Tipi 3), të cilët shfaqin klinikisht manifestime të rëndësishme jo-neurologjike të sëmundjes. Shfaqjet jo-neurologjike të sëmundjes Gaucher përfshijnë një ose më shumë nga gjendjet e mëposhtme: Anemia pas përjashtimit të shkaqeve të tjera, të tilla si mangësi hekuri; • trombocitopenia; • sëmundje të kockave pas përjashtimit të shkaqeve të tjera si mangësi e Vitaminës D; • hepatomegalia ose splenomegalia.

Dozimi:

Për shkak të heterogjenitetit dhe natyrës multi-sistemike të sëmundjes Gaucher, doza duhet të jetë individuale për çdo pacient në bazë të një vlerësimi të gjithanshëm të gjitha manifestimeve klinike të sëmundjes. Doza fillestare 60 U / kg të peshës trupore një herë në çdo 2 javë ka treguar përmirësim në parametrat hematologjike dhe viscerale brenda 6 muajve të terapisë dhe përdorimi i vazhdueshëm ose ka ndaluar përparimin e afektimit të kockave ose e ka përmirësuar. Administrimi i dozave të ulëta si 15 U / kg të peshës trupore një herë në çdo 2 javë ka përmirësuar parametrat hematologjike dhe organomegaline, por jo edhe parametrat e kockave. Frekuenca e zakonshme e infuzionit është një herë në çdo 2 javë; kjo është frekuenca e infuzionit për të cilën ka më shumë të dhëna.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose tek ndonjë nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	CEREZYME® 400U	Pluhur për koncentrat për tretësi për infuzion	1 x 400 IU	Kuti x 1 flakon x 20 ml	Genzyme Europe Bv - Netherlands

Antibiotik nga grupi i beta-laktamikëve tjerë

J01DH51

C

Imipenem + cilastatine - (Imipenem + Cilastatinë)

Indikimet:

Infeksionet aerobike dhe anaerobike Gram pozitive dhe negative; Profilaksa kirurgjike; Sepsa spitalore.

Dozimi:

Të rriturit: dozimi i bazuar në imipenem, 1-2 g në ditë e ndarë çdo 6-8 h me infuzion IV. Dozat 250 ose 500 mg administrohen me infuzion IV për 20-30 minuta, dozat 750 mg ose 1g për 40-60 minuta. Fëmijët: >40 kg: dozimi si te të rriturit. Popullata pediatrike ≥1vjeç, doza e rekomanduar është 15/15 ose 25/25 mg/kg/dozë administrohet çdo 6 orë. Rekomandohet që infeksionet e dyshimta ose të konfirmuar nga speciet më paktë ndjeshme bakteriale (si Pseudomonas aeruginosa) dhe infeksionet shumë të rënda (p.sh. në pacientët neutropenik me ethe) duhet të trajtohen me 25/25 mg/kg të administruar çdo 6 orë. Popullata pediatrike <1 vjeç: Të dhënat klinike janë të pamjaftueshme për të rekomanduar dozimin në fëmijët më të vegjël se 1 vjeç.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteit në imipenem, cilastatinë apo antibiotikët e tjerë beta laktamikë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	IMIPENEM/ CILASTATIN KABI	Pluhur për tretësirë për infuzion	"500 mg/ 500 mg "	Kuti x 10 flakonë x 20 ml	Facta Farmaceutici-Italy
Rp.	"IMIPENEM/ CILASTATIN® HOSPIRA"	Pluhur për tretësirë për infuzion	500 mg + 500 mg	Kuti x 10 flakonë x 20 ml	Hospira Ltd - UK
Rp.	PRIMAGAL	Pluhur për tretësirë për infuzion	500 mg+ 500 mg	Kuti x 1 flakon	Demo S.A. Pharmaceuticals Industry - Greece

Antiviralët
D06BB10
C

Imiquimod - (Imikuimod)

Indikimet:

Imikuimod krema indikohet për trajtimin e lezioneve të jashtme gjenitale dhe perianale (Condylomata acuminata). Karcinomat e vogla superficiale bazale.

Dozimi:

Dozimi varet nga indikimet. Te rastet e lezioneve të jashtme gjenitale krema duhet të aplikohet tri herë në javë para gjumit dhe duhet të mbetet në lëkurë për 6 – 10 orë. Trajtimi duhet të vazhdojë deri në pastrim të lezioneve dhe maksimum deri 16 javë. Te rastet e karcinomave të vogla superficiale basale trajtimi duhet të bëhet për 6 javë, pesë herë në javë para gjumit dhe krema duhet të mbetet në lëkurë për 8 orë. Keratozet aktinike trajtimi 3 herë në javë për 4 javë. Në rast se lezioni nuk është tërhequr trajtimi vazhdohet edhe për 4 javë të tjera. Maksimum 8 javë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose tek ndonjë nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALDARA 5%	Krem	5 mg/100 mg (5%)	Kuti x 12 qeska	3M Health Care Limited- UK

Imunoglobulina normale humane për aplikim intravaskular

J06BA02

C

Immunoglobulins, normal human, for intravascular administration - (Imunoglobulinë normale humane)

Indikimet:

Sëmundja e deficiencës së antitropave (deficiti i Ig-; hipo dhe agamaglobulinemia); Purpura trombocitopenike idiopatike; Sindroma Guillain Barré; Sëmundja Kawasaki; Para dhe pas transplantimit të palcës ashtrore:

Dozimi:

Sëmundja e deficiencës së antitropave: doza fillestare 0.4 - 0.8 g/kg çdo 2 – 4 javë; Sëmundja e deficiencës së antitropave (deficiti i Ig -; hipo dhe agamaglobulinemia); Purpura trombocitopenike idiopatike; Sindroma Guillain Barré; Sëmundja Kawasaki; Para dhe pas transplantimit të palcës ashtrore: pastaj 0.2 - 0.4g/kg, varësisht nga përgjigja klinike dhe vlera e imunoglobulineve në gjak; Karcinoma e palcës ashtrore (duke përfshirë edhe leukeminë) dhe fëmijët e lindur me AIDS 0.2 - 0.4 g/kg çdo 3 deri në 4 javë; Purpura trombocitopenike idiopatike 0.8 - 1g/kg si dozë e vetme, në disa raste përsëritet 3 ditë më vonë. Doza prej 0.4 g/kg mund të administrohet për 2 - 5 ditë; Sindroma Guillain Barré: 0.4g/kg/ditë për 3 - 7 ditë; Sëmundja Kawasaki: 1.6 - 2 g/kg e ndarë në disa doza për 2 - 5 ditë ose 2 g/kg si dozë e vetme. Para dhe pas transplantimit të palcës ashtrore: doza fillestare 0.5 g/kg në javë. Nëse niveli i antitropave mbetet në nivel të ulët, atëherë doza mund të përsëritet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Mungesa IgA ose paraqitja e antitropave në IgA.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	IG VENA®	"Tretësirë për infuzion"	50 g/l	Kuti x 1 shishe 2.5g /50 ml; Kuti x 1 shishe x 5 g/100 ml	Kedrion S.p.a. - Italy
Rp.	INTRATECT	"Tretësirë për infuzion"	50 g/l	Kuti x 1 shishe x 20 ml; Kuti x 1 shishe x 50 ml; Kuti x 1 shishe x 100 ml; Kuti x 1 shishe x 200 ml	Biotest Pharma GmbH - Germany
Rp.	PENTAGLO-BIN	"Tretësirë për infuzion"	50 g/l	vial with 10ml; vial with 50ml; vial with 100ml;	Biotest Pharma GmbH - Germany

Agonistët selektiv beta-2-adrenergjik (bronkodilatatorë)

R03AC18

C

Indacaterol maleate - (Indakaterol maleat)

Indikimet:

Përdoret për lehtësimin e frymëmarrjes te pacientët të cilët kanë vështirësi me frymëmarrje për shkak të sëmundjeve kronike obstruktive të mushkërive (COPD).

Dozimi:

Mjeku duhet ta përcaktojë dozimin dhe kohëzgjatjen e mjekimit me indakaterol. Doza e zakonshme është inhalimi i sasisë që përmban një kapsulë çdo ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ONBREZ BREEZHALER	Pluhur për inhalim, kapsula të forta	300 mcg	Kuti x 30 kapsula të forta x 1 inhalator	Novartis Pharma Ag - Switzerland
Rp.	ONBREZ BREEZHALER	Pluhur për inhalim, kapsula të forta	150 mcg	Kuti x 30 kapsula të forta x 1 inhalator	Novartis Pharma Ag - Switzerland

Adrenergjikët në kombinim me Antikolinergjikët

R03AL04

C

Indacaterol maleate, Glycopyrronium bromide - (Indakaterol maleat, Glikopirronium bromur)

Indikimet:

Përdoret si bronkodilatator për lehtësimin e simptomave tek pacientët e rritur me sëmundje kronike obstruktive të mushkërive (COPD).

Dozimi:

Doza e rekomanduar është inhalimi i sasisë që përmban një kapsulë çdo ditë.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ULTIBRO BREEZHALER	Pluhur për inhalim	300 mcg	Kuti x 30 kapsula të forta x 1 inhalator	Novartis Pharma Ag - Switzerland

Diuretik
CO3BA11
D

Indapamide - (indapamid)**Indikimet:**

Hipertensioni esencial.

Dozimi:

Orale: 2.5 mg në mëngjes.

Kundëringikimet:

Aksident i freskët cerebrovaskular, insuficiencë e rëndë hepatike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	"FLUPAMID SANOVEL"	Tableta me lirim të ngadalësuar	30 x 15 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Sanovel Ilac San Ve Tic A.s. -Turkey
Rp.	INDAPAMID ALKALOID SR	Tableta me lirim të ngadalësuar	1.5 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Alkaloid AD - Macedonia
Rp.	PISIZIF SR	Tableta me lirim të ngadalësuar	1.5 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp.	RAWEL® SR	Tableta me lirim të ngadalësuar	1.5 mg	Kuti x 30 tableta me lirim të ngadalësuar	Krka d.d.- Slovenia

Anti-inflamator jo-steroidal
M01AB01
C/ D (Tremujori i tretë)

Indomethacin - (Indometacinë)

Indikimet:

Dhimbje dhe inflamim mesatar deri te ai i rëndë te sëmundjet reumatike dhe çrregullimet e tjera akute muskuloskeletore; podagra akute; dismenorea; mbyllja e duktus arteriosus.

Dozimi:

Orale: sëmundjet reumatike 50-200 mg në ditë në doza të ndara, me ushqim; nuk këshillohet te fëmijët. Ataku akut i podagrës: 150-200 mg në ditë në doza të ndara. Dismenorea: deri në 75 mg në ditë. Përmes zorrës së trashë - supozitorë: 100 mg në mbrëmje dhe në mëngjes.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në aspirinë ose në antireumatikët e tjerë, duke përfshirë edhe ata që kanë pasur sulme të astmës, angjioedemë, urtikarie ose rinit të shkaktuar nga aspirina ose antireumatikët e tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	INDOMETACIN SOPHARMA	Supozitorë	50 mg	Kuti x 6 supozitorë	Sopharma Plc - Bulgaria
Rp.	INDOMETACIN SOPHARMA	Tableta acidorezistente	25 mg	Kuti x 30 tableta acidorezistente	Sopharma Plc - Bulgaria
Rp.	INDOMETACIN®	Kapsula të forta	25 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
Rp.	INDOMETACIN®	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
Rp.	INDOMETACINE®	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Profarma sh.a. - Albania
Rp.	INDOMETH	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Fulton Medicinali S.p.a-Italy

Preparat anti-inflamator josteroidal lokal

M02AA23

D -nëse aplikohet më gjatë se 48 orë dhe pas javës së 34-të

Indomethacine - (Indometacinë)**Indikimet:**

Sëmundjet inflamatore degjenerative të nyjeve (duke përjashtuar nyjet e pelvikut), tendineve dhe indeve të tjera. Dhimbjet dhe edema e nyjeve të cilat nuk janë të shoqëruara me dëmtim të integritetit lëkuror.

Dozimi:

Aplikohet me rrugë lokale, 2-4 herë në ditë përmes fërkimit në formë të një shtrese të hollë. Aplikohet te pacientët e rritur dhe te adoleshentët nga moshë 14 vjeçare. Te fëmijët mund të aplikohet vetëm te artriti kronik juvenil.

Kundëriindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive dhe substancave të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	INDOMETACIN SOPHARMA	Pomadë	100 mg/ g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Sopharma Plc - Bulgaria

Antiinflamator dhe antireumatik

M01AB51

C/ D (Tremujori i tretë)

**Indomethacin + prochlorperazine maleate + caffeine -
(Indometacinë + maleat proklorperazinë + kafeinë)****Indikimet:**

Trajtimi i sulmit akut të migrenës posaçërisht me nauze dhe vjellje. Trajtimi i kokëdhimbjeve.

Dozimi:

Një tabletë pas fillimit të dhimbjeve. Dozimi është individual. Rekomandohet që të mos tejkalohet doza prej 4 tabletave në 24 orë.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit. Tremestri i tretë i shtatëzënësisë. Gjakderdhjet gastrointestinale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	DIFMETRE®	Tableta shkumëzuese	25 mg+ 2 mg + 75 mg	Kuti x 20 tableta shkumëzuese	Solvay Biological B.v.- Netherlands

Vaksinë virale J07BB02 C

Influenza, purified antigen - (antigjeni i purifikuarai influenzës)

Indikimet:

Vaksinë kundër influenzës (gripit).

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 35 muaj 0.5 ml me injeksion subkutan ose të thellë intramuskular. Fëmijët 6-35 muajsh 0.25 ml e përsëritur pas 4-6 javësh.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; sëmundjet akute; gjendjet febrile; imunodeficienca; anemia; diabeti.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VAXIGRIP®	Shiringë e mbushur	7.5 mcg/ 0.25 ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur- 1 dozë	Sanofi Pasteur S.a. - France
Rp.	VAXIGRIP®	Tretësirë për injeksion në shiringë të mbushur	1 x 15 µg/ 0.5 ml	Kuti x 1 shiringë - 1 dozë	Sanofi Pasteur S.a. - France
Rp.	INFLUVAC®	Shiringë e mbushur	1 x 15 mcg/ 0.5 ml	Kuti x 10 shiringa të mbushura	Solvay Biological B.v.- Netherlands

Insulin - (glargine) - Insulinë

Indikimet:

Përdoret për të trajtuar diabetin tip I (të varur nga insulina) te të rriturit dhe fëmijët mbi dy vjeç.

Dozimi:

Dozimi është individual.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës, hipoglikemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	TOUJEO	Tretësirë për injeksion	300 Units/ml	Kuti x 3 lapsa të mbushur (Solostar) x 1.5 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	LANTUS®	Tretësirë për injeksion	100 Unit/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	LANTUS® OPTISET	Tretësirë për injeksion	5 x 100 Units/ ml	Kuti x 5 lapsa x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	LANTUS® SOLOSTAR	Tretësirë për injeksion	5 x 100 Units/ ml	Kuti x 5 lapsa x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany

Insulin - (human) - Insulinë (humane)

Indikimet:

Përdoret për të trajtuar diabetin tip I (të varur nga insulina) te të rriturit dhe fëmijët mbi dy vjeç.

Dozimi:

Dozimi është individual.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës, hipoglikemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	INSUMAN BASAL	Tretësirë per injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	INSUMAN BASAL SOLOSTAR	Tretësirë per injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	INSUMAN COMB 25	Tretësirë per injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR	Tretësirë per injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	INSUMAN RAPID	Tretësirë per injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	INSUMAN RAPID SOLOSTAR	Tretësirë per injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany

Hormon
A10AE05
C

Insulin Detemir

Indikimet:

Trajtimi i diabetit mellitus te të rriturit, adoleshentët dhe fëmijët mbi dy vjeç.

Dozimi:

Dozimi është individual. Administrimi me injeksion subkutan.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në përbërës të produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LEVEMIR FLEXPEN®	Tretësirë per injeksion	5 x 100 IU/ ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Novo Nordisk A/S - Denmark

Hormon
A10AB05
C

Insulin aspart

Indikimet:

Përdoret për të trajtuar diabetin tip I (të varur nga insulina) te të rriturit dhe fëmijët mbi dy vjeç.

Dozimi:

Dozimi është individual.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës, hipoglikemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	NOVOMIX 30 FLEXPEN®	Tretësirë per injeksion	5 x 100 IU/ ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Novo Nordisk A/S - Denmark
Rp.	NOVORAPID FLEXPEN®	Tretësirë per injeksion	5 x 100 IU/ ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Novo Nordisk A/S - Denmark

Hormon
A10AB06
C

Insulin Glulisine

Indikimet:

Trajtimi i diabetit mellitus te të rriturit dhe fëmijët e moshës 6 vjet e më shumë, ku trajtimi me insulinë është i nevojshëm.

Dozimi:

Dozimi është individual sipas nevojës. Përdorimi subkutan.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërës të produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	APIDRA SOLOSTAR®	Tretësirë per injeksion	5 x 100 Units/ ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	APIDRA®	Tretësirë per injeksion	5 x 100 Units/ ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany

Insulinat dhe analogët për injeksion, intermediat ose veprim të gjatë të kombinuara me veprim të shpejtë

A10AD04
C

Inulin lispro

Indikimet:

Për trajtimin e të rriturve dhe fëmijëve me diabet mellitus të cilët kanë nevojë për insulinë dhe për mbajtjen e homeostazës normale të glukozës.

Dozimi:

Dozimi është individual varësisht nga gjendja e pacientit. Administrohet pak para ushqimit por në raste të caktuara kur është e nevojshme mund të jepet menjëherë pas ushqimit. Administrimi subkutan duhet të bëhet në krahë, kofshë, gluteus apo në abdomen. Vendi i injektimit mund të ndërrohet me

rotacion ashtu që vendi i njëjtë të mos përdoret më shumë se një herë në muaj.

Kundërindikimet:

Alergjia në ndonjërin nga substancat apo përbërësit, hipoglikemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	HUMALOG MIX 25 KWIK PEN	Suspension për injeksion	100 Units/ml	Kuti x 5 lapsa të mbushur x 3 ml	Lilly France S.A.S- France

Imunostimulues i grupit të interferonit

LO3AB04

C

Interferon alfa-2a - (Interferon alfa -2a)

Indikimet:

Hepatiti kronik C; Sarkoma Kaposi e ndërlidhur me AIDS; Hairy-cell leukaemia; Leukemia mieloide kronike; Limfoma folikulare; Limfoma T-cell kutane; Melanoma; Karcinoma e qelizave renale.

Dozimi:

4.5milionë njësi, 3 herë në javë për 6 muaj me rrugë subkutane ose intramuskulare kur jepet me ribavirinë. Pacientët që nuk mund ta tolerojnë ribavirinën, administrohet interferon alfa-2a si monoterapi në dozë 3 - 6 milionë njësi, 3 herë në javë për 6 muaj, dhe vazhdon edhe 3 muaj në dozë prej 3 milionë njësi, 3 herë në javë. Sarkoma Kaposi i ndërlidhur me AIDS: Interferon alfa-2a: doza ngritet gradualisht, 3 milionë njësi në ditë për 3 ditë, pastaj 9 milionë njësi në ditë për 3 ditë, 18milionë njësi në ditë për 3 ditë pasuese dhe 36 milionë njësi në ditë, nëse tolerohet mirë prej ditës së 10 – 84, me injeksion subkutan ose intramuskular; doza maksimale prej 36 milionë njësi mund të administrohet 3 herë në javë. Hairy-cell leukaemia: Interferon alfa-2a: doza fillestare prej 3 milionë njësi administrohet me injeksion subkutan ose intramuskular për 3 ditët e para, pastaj doza ngritet në 6 milionë njësi për 3 ditët pasuese e pastaj në ditët tjera vazhdohet me 9 milionë njësi. Pacientët që manifestojnë përgjigje terapeutike pas 12 javëve duhet vazhduar trajtimin derisa të kompletohet pasqyra hematologjike deri në periudhën prej 12 muajve. Leukemia mieloide kronike: Interferon alfa-2a: doza fillestare prej 3 milionë njësi administrohet me injeksion subkutan ose intramuskular për 3 ditët e para, pastaj doza ngritet në 6 milionë njësi për 3

ditët pasuese e pastaj në ditët tjera vazhdohet me 9 milionë njësi. Pacientët që manifestojnë përgjigje terapeutike pas 12 javëve duhet vazhduar trajtimin derisa të kompletohet pasqyra hematologjike deri në periudhën prej 12 muajve. Limfoma folikulare: Interferon alfa-2a: administrohet si terapi shtesë në kimoterapi në dozë prej 6 milionë njësi / m² ditë me injeksion subkutan ose intramuskular në ditën 22 – 26 si terapi shtesë e kimoterapisë në çdo cikël të kimoterapisë prej 28 ditëve. Limfoma T-cell kutane: Interferon alfa-2a: administrohet me injeksion subkutan ose intramuskular në dozë 3 milionë njësi në 3 ditët e para, pastaj vazhdohet 9 milionë njësi për ditët tjera, e pastaj aplikohet në dozë prej 18 milionë njësi në ditë në mënyrë që të kompletohet trajtimi prej 12 javëve. Doza maksimale e toleruar (prej 18 milionë njësi) administrohet 3 herë në javë te pacientët që manifestojnë përgjigje terapeutike. Melanoma: 3 milionë njësi 3 herë në javë me injeksion subkutan ose intramuskular për 18 muaj. Trajtimi duhet filluar jo më vonë se 6 javë pas ndërhyrjes kirurgjike. Karcinoma e qelizave renale: Interferon alfa-2a: shtesë e kimioterapisë në dozë prej 3 milionë njësi, 3 herë në javë gjatë javës së parë, pastaj vazhdohet me 9 milionë njësi, 3 herë në javë për javën pasuese, pastaj 18 milionë njësi 3 herë në javë për 3 – 12 muaj me injeksion subkutan ose intramuskular.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit; Disfunksioni renal dhe hepatic; Sëmundjet kardiake.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ROFERON-A®	Shiringë e mbushur paraprakisht për tretësisirë për injeksion	1 x 9 MIU/ 0.5 ml	1 pre filled syringe	F.hoffman La Roche Ltd, Switzerland
Rp.	ROFERON-A®	Shiringë e mbushur	1 x 3 MIU/ 0.5 ml s.c. (6.25 mg)	1 pre filled syringe	F.hoffman La Roche Ltd, Switzerland

Interferon alfa -2b

Indikimet:

"Hepatiti B kronik :Trajtimi i pacientëve të rritur me hepatit B kronik të shoqëruar me dëshmi të replikimit viral të hepatitit B (prania e ADN së virusit të hepatitit B (HBV-DNA) dhe antigenit të hepatitit B (HBeAg), ngritja e alanin aminotransferazës (ALT) dhe inflamacioni aktiv i mëlçisë dhe/apo fibroza e dëshmuar histologjikisht. Hepatiti C kronik: Para fillimit të trajtimit me IntronA, duhet kushtuar vëmendje rezultateve nga hulumtimet klinike që kanë krahasuar IntronA me interferon të peguiluar. Pacientët e rritur : IntronA indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me hepatit C kronik që kanë transaminaza të ngritura pa dekompenzim të mëlçisë dhe të cilët janë pozitiv për ARN e virusit të hepatitit C (HCV-RNA). Mënyra më e mirë e përdorimit të IntronA në këtë indikim është në kombinim me ribavirinë. Fëmijët 3 vjeç dhe më të vjetër dhe adoleshentët: IntronA indikohet, në regjim të kombinuar me ribavirin, për trajtimin e fëmijëve 3 vjeç dhe më të vjetër dhe adoleshentë, që kanë hepatit C kronik, të patrajtuar më parë, pa dekompenzim të mëlçisë, dhe të cilët janë pozitiv për HCV-RNA. Kur vendoset që të mos i nënshtrohet trajtimit deri në moshë madhore, është me rëndësi që të merret në konsideratë që terapia e kombinuar nxitë frenimin e rritjes. Reverzibiliteti i frenimit të rritjes është i paqartë. Vendimi për trajtim duhet të merret në bazë individuale. Leukemia me qeliza leshatake: Trajtimi i pacientëve me leukemi me qeliza leshatake. Leukemia mielogjene kronike Monoterapia: Trajtimi i pacientëve të rritur me leukemi mielogjene kronike me kromozom Philadelphia apo translokacion bcr/abl pozitiv. Përvoja klinike indikon që në shumicën e pacientëve të trajtuar është e arritshme një përgjigje madhore/minore citogjenetike dhe hematologjike. Përgjigje citogjenetike madhore definohet me < 34 % qeliza leukemike Ph+ në palcën kockore, deri sa përgjigjja minore është < 34 %, por < 90 % qeliza Ph+ në palcë. Terapia e kombinuar: Është vërtetuar që kombinimi i interferon alfa-2b dhe cytarabine (Ara-C) i dhënë gjatë 12 muaj trajtimi e ngritë në mënyrë sinjifikante shkallën e përgjigjeve citogjenetike madhore dhe në mënyrë sinjifikante zgjatë mbijetesën e përgjithshme në tri vite kur krahasohet me monoterapinë me interferon alfa-2b. Mieloma multiple: Si terapi mbajtëse në pacientët që kanë arritur remision objektiv (pakësim më shumë se 50 % të mieloma proteinës) pas kemoterapisë induktuese initiale. Përvoja klinike aktuale ndikon që terapia mbajtëse me interferon alfa-2b të zgjatë fazën e

platosë; megjithatë, efektet në mbijetesën e përgjithshme nuk janë dëshmuar përfundimisht. Limfoma folikulare: Trajtimi i limfomës folikulare me ngarkesë tumorale të lartë si ndihmuese e kemoterapisë induktuese të kombinuar adekuate siç është regjimi i ngjashëm me CHOP. Ngarkesa tumorale e lartë definohet me praninë e të paktën një nga të mëposhtmet: masë tumorale voluminoze (> 7 cm), përfshirje e tri apo më shumë vendeve nodale (secila > 3 cm), simptoma sistemike (humbje peshe > 10 %, pireksi > 38°C për më shumë se 8 ditë, apo djersitje natën), splenomegali përtej kërtizës, sindrom obstruksioni apo kompresioni të organeve madhore, përfshirje orbitale apo epidurale, efuzion seroz, apo leukemi. Tumor karcinoid: Trajtimi i tumoreve karcinoide me metastaza në nyje limfatike dhe mëlçji dhe me "sindrom karcinoid". Melanoma malinj: Si terapi ndihmuese në pacientët që janë pa sëmundje pas ndërhyrjes kirurgjike por janë në rrezik të lartë për rekurenca sistemike, p.sh., pacientët me përfshirje primare apo rekurente (klinike apo patologjike) të njave limfatike. "

Dozimi:

"Trajtimi duhet të iniciohet nga mjeku me përvojë në menaxhimin e sëmundjes. Prezantimet shumë dozëshe duhet të jenë vetëm për përdorim individual të pacientit. Lapsi është i dizajnuar për të ofruar përmbajtjet e tij të 30 milion IU në doza që variojnë nga 2.5 në 10 milion IU. Lapsi do të sigurojë një maksimum prej 12 dozave të 2.5 milion IU gjatë një periudhe që nuk kalon 4 javë. Jo të gjitha dozë format dhe fortësitë janë të përshtatshme për disa indikime. Duhet të përzgjidhet dozë forma dhe fortësia adekuate. Nëse gjatë rrjedhës së trajtimit me IntronA shfaqen efekte të padëshiruara për cilin do indikim, duhet të modifikohet doza apo të ndërpritet përkohësisht terapia deri sa të largohen efektet e padëshiruara. Nëse pas përshtatjes adekuate të dozës zhvillohet intolerancë persistente apo rekurente, apo sëmundja progredon, të ndërpritet trajtimi me IntronA. Në mbikqyrje të mjekut, pacienti mund të vet-administrojë dozën për regjimet e dozimit mbajtës që jepen në mënyrë subkutane. Hepatiti B kronik: Doza e rekomanduar është në diapazonin e 5 deri 10 milion IU e administruar në mënyrë subkutane tri herë në javë (çdo të dytën ditë) për një periudhë prej 4 deri 6 muaj. Doza e administruar duhet të pakësohet për 50% në rast të shfaqjes së çrregullimeve hematologjike (qelizat e bardha të gjakut < 1,500/mm³, granulocitet < 1,000/mm³, trombocitet < 100,000/mm³). Trajtimi duhet të ndërpritet në rast të leukopenisë së rëndë (< 1,200/mm³), neutropenisë së rëndë (< 750/mm³) apo trombocitopenisë së rëndë (< 70,000/mm³). Për të gjithë pacientët, nëse nuk vërehet përmirësim në HBV-DNA në serum pas 2 deri 4 muaj trajtim (në dozë maksimale të toleruar), të ndërpritet terapia e IntronA. Hepatiti C kronik: Të rriturit: Në pacientë të rritur

IntronA administrohet në mënyrë subkutane në dozë prej 3 milion IU tri herë në javë (çdo të dytën ditë), qoftë si monoterapi apo në kombinim me ribavirin. Fëmijët 3 vjeç apo më të vjetër dhe adoleshentët: IntronA 3 MIU/m² administrohet në mënyrë subkutane 3 herë në javë (çdo të dytën ditë) në kombinim me kapsula apo tretësirë orale ribavirin të administruar nga goja në dy doza ditore të ndara me ushqim (mëngjes dhe mbrëmje). (Shih SPC e kapsulave të ribavirinës për dozat e kapsulave të ribavirinës dhe udhëzuesit për modifikim të dozës për terapinë e kombinuar. Për pacientët pediatrik të cilët peshojnë < 47 kg apo nuk mund të gëlltisnin kapsulat, shih SPC e tretësirës orale të ribavirinës.). Pacientët me relaps (të rritur): IntronA jepet në kombinim me ribavirinë. Bazuar në rezultatet e hulumtimeve klinike, në të cilat janë në dispozicion të dhënat për 6 muaj trajtim, rekomandohet që pacientët të trajtohen me IntronA në kombinim me ribavirinë për 6 muaj. Pacientët naiv (të rritur): Efikasiteti i IntronA zmadhohet kur jepet në kombinim me ribavirin. IntronA duhet të jepet i vetëm kryesisht në rast intolerancë apo kundërrindikimi në ribavirin.

- IntronA në kombinim me ribavirinë Bazuar në rezultatet e hulumtimeve klinike, në të cilat janë në dispozicion të dhënat për 12 muaj trajtim, rekomandohet që pacientët të trajtohen me IntronA në kombinim me ribavirin për të paktën 6 muaj. Trajtimi duhet të vazhdojë për një periudhë tjetër 6 muajsh (d.m.th., gjithsej 12 muaj) në pacientët që shfaqin HCV-RNA negativ në muajin e 6, me gjenotip viral 1 (të përcaktuar në mostrën para-trajtimit) dhe me ngarkesë virale të lartë para-trajtimit. Faktorët prognostik negativë tjerë (mosha > 40 vjeç, gjinia mashkull, fibroza urëzuese) duhet të merren parasysh në mënyrë që të zgjatet terapia në 12 muaj. Gjatë hulumtimeve klinike, pacientët që kanë dështuar të shfaqin përgjigje virologjike pas 6 muajsh trajtim (HCV-RNA nën kufirin e poshtëm të detektimit) nuk janë bërë reagues virologjik të qëndrueshëm (HCV-RNA nën kufirin e poshtëm të detektimit gjashtë muaj pas tërheqjes së trajtimit).
- IntronA i vetëm: Kohëzgjatja optimale e terapisë me IntronA të vetëm akoma nuk është vendosur plotësisht, por këshillohet terapi prej midis 12 dhe 18 muajsh. Rekomandohet që pacientët të trajtohen me IntronA të vetëm për të paktën 3 deri 4 muaj, në të cilën pikë duhet të përcaktohet statusi i HCV-RNA. Trajtimi duhet të vazhdojë në pacientët që shfaqin HCV-RNA negativ. Pacientët naiv (fëmijë dhe adoleshentë): Efikasiteti dhe siguria e IntronA në kombinim me ribavirinën është studiuar në fëmijë dhe adoleshentë që nuk janë trajtuar paraprakisht për hepatitin C kronik. Kohëzgjatja e trajtimit për fëmijë dhe adoleshentë

- Gjenotipi 1: Kohëzgjatja e rekomanduar e trajtimit është një vit. Pacientët që dështojnë të arrijnë përgjigje virologjike në 12 javë shumë vështirë bëhen reagues virologjik të qëndrueshëm (vlera parashikuese negative

96 %). Prandaj, rekomandohet që fëmijëve dhe adoleshentëve që marrin kombinimin IntronA/ribavirinë t'u ndërpritet terapia nëse HCV-RNA e tyre e javës së 12 ka rënë $< 2 \log_{10}$ krahasuar me periudhën para trajtimit, apo nëse kanë HCV-RNA të detektueshëm në javën 24 të trajtimit.

- Gjenotipi 2/3: Kohëzgjatja e rekomanduar e trajtimit është 24 javë.

Leukemia me qeliza leshatuke: Doza e rekomanduar është 2 milion IU/m² e administruar në mënyrë subkutane tri herë në javë (çdo të dytën ditë) si për pacientët me splenektomi ashtu edhe ata pa splenektomi. Leukemia mielogjene kronike: Doza e rekomanduar e IntronA është 4 deri 5 milion IU/m² në ditë e administruar në mënyrë subkutane. Është treguar që disa pacientë përfitojnë nga IntronA 5 milion IU/m² të administruar në ditë në mënyrë subkutane së bashku me cytarabine (Ara-C) 20 mg/m² të administruar në ditë në mënyrë subkutane për 10 ditë në muaj (deri në dozë ditore maksimale prej 40 mg). Mieloma multiple: Terapia mbajtëse: Në pacientët që janë në fazën e platosë (pakësim më shumë se 50 % i mieloma proteinës) pas kemoterapisë induktuese initiale, interferon alfa-2b mund të administrohet si monoterapi, në mënyrë subkutane, në dozë prej 3 milion IU/m² tri herë në javë (çdo të dytën ditë). Limfoma folikulare: Si ndihmuese e kemoterapisë, interferon alfa-2b mund të administrohet në mënyrë subkutane, në dozë prej 5 milion IU tri herë në javë (çdo të dytën ditë) për një kohëzgjatje prej 18 muajsh. Këshillohen regjime të ngjashme me CHOP, por përvoja klinike është në dispozicion vetëm me CHVP (kombinim i ciklofosamidit, doksorubicinës, teniposidit, dhe prednizolonit). Tumori karcinoid: Doza e zakonshme është 5 milion IU (3 deri 9 milion IU) e administruar në mënyrë subkutane tri herë në javë (çdo të dytën ditë). Pacientët me sëmundje të avancuar mund të kenë nevojë për një dozë ditore prej 5 milion IU. Trajtimi duhet të ndërpritet përkohësisht gjatë dhe pas ndërhyrjes kirurgjike. Terapia mund të vazhdoj për aq gjatë sa pacienti reagon në trajtimin me interferon alfa-2b. Melanomë malinje: Si terapi induktuese, interferon alfa-2b administrohet në mënyrë intravenoze në dozë prej 20 milion IU/m² në ditë për pesë ditë në javë për një periudhë katër javësh; doza e llogaritur e interferon alfa-2b shtohet në tretësisirë për injeksion klorur natriumi 9 mg/ml (0.9 %) dhe administrohet si infuzion 20 minutash. Si terapi mbajtëse, doza e rekomanduar është 10 milion IU/m² e administruar në mënyrë subkutane tri ditë në javë (çdo të dytën ditë) për 48 javë. "

Kundërindikimet:

"Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo cilit do nga ekscipientët; Histori e sëmundjes kardiake paraprake të rëndë, p.sh., pamjaftueshmëri kongjестive e pakontrolluar e zemrës, infarkt miokardial i kohëve të fundit, çrregullime aritmike të rënda. Disfunksion renal apo hepatic i rëndë; duke përfshirë atë

të shkaktuar nga metastazat; Epilepsia dhe/apo kompromitimi i funksionit të sistemit nervor qendror (SNQ); Hepatiti kronik me cirozë të dekompenzuar të mëlçisë. Hepatiti kronik në pacientët që janë duke u trajtuar apo janë trajtuar kohëve të fundit me agjentë imunosupresiv duke përjashtuar tërheqjen kortikosteroide për kohë të shkurtër; Hepatiti autoimun; apo histori e sëmundjes autoimune; recipientët e imunosupresuar të transplantëve; Sëmundja tiroide paraprake përveç nëse mund të kontrollohet me trajtim konvencional; Kombinimi i IntronA me telbivudinë; Fëmijët dhe adoleshentët :Ekzistimi i, apo historia e gjendjes psikiatrike të rëndë, veçanërisht depresion i rëndë, ide suicidale apo tentativë suicidale; Terapia e kombinuar me ribavirinë. Po ashtu shih SPC e ribavirinës nëse IntronA duhet të administrohet në kombinim me ribavirinën në pacientët me hepatit C kronik."

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	INTRON® A	Tretësirë për injeksion, në laps multidozësh	12 x 18 MIU/ 1.2ml	Kuti x lapsi me tretësirë për injeksion + 12 gjilpëra injeksioni + 12 tampona pastrues	Schering Plough Europe - Belgium
Rp.	INTRON® A	Tretësirë për injeksion, në laps multidozësh	12 x 30 MIU/ 1.2ml	Kuti x lapsi me tretësirë për injeksion + 12 gjilpëra injeksioni + 12 tampona pastrues	Schering Plough Europe - Belgium

Imunostimulues i grupit të interferonit

L03AB07

C

Interferon beta-1a

Indikimet:

Relapset e sklerozës multiple.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e Rebif është 44 mikrogram tre herë në javë me injektim subkutan. Doza më e ulët prej 22mikrogram tre herë në javë rekomandohet për pacientët që nuk tolerojnë dozat e larta. Tek fëmijët prej 2 deri në 11 vjeç si dhe te adoleshentët prej 12 deri 17 vjeç marrja e Refib 22 dhe 44 bëhet tre herë në javë në mënyrë subkutane ashtu sikurse te të rriturit.

Kundëringimet:

Inicimi i trajtimit në shtatzëni. Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në përbërësit e tjerë. Depresioni i rëndë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	REBIF 22	Tretësirë për injeksion	22 mcg	Kuti x 3 shiringa të mbushura	Merck Serono S.p.A. - Italy
Rp.	REBIF 44	Tretësirë për injeksion	44 mcg	Kuti x 12 shiringa të mbushura	Merck Serono S.p.A. - Italy

Imunostimulues i grupit të interferonit LO3AB08

C

Interferon beta -1b - (Interferon beta -1b)

Indikimet:

Pacientët me sulm të demielinizimit me proces aktiv inflamator me rrezik për zhvillimin e sklerozës multiple; Pacientët me sklerozë multiple remitente me dy ose më shumë relapse në 2 vitet e fundit; Pacientët me sëmundje aktive të sklerozës multiple sekondare e karakterizuar me relapse.

Dozimi:

Doza e rekomanduar: 250 mikrogram (8.0 milionë IU),e injektuar me rrugë subkutane çdo të 2 ditë. Rekomandohet titrimi i dozës në mënyrë individuale në fillim të terapisë. Terapia fillon me 62.5 mikrogram çdo të dytën ditë për 3 doza , pastaj doza mund të ngritet në 125 mikrogramë çdo të 2 ditë edhe për 3 doza tjera pastaj doza mund të ngritet në 187.5 microgram çdo të 2-tën ditë edhe për ditë tjera pastaj arrihet doza prej 250 mikrogram çdo 2-tën ditë.

Kundëringimet:

Shtatzënia; Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Depresioni i rëndë; Gjendja funksionale e dekompenzuar e mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	BETAFERON®	Pluhur për tretësirë për injeksion	15 x 250 µg	Kuti x 15 paketime individuale, ku secila pako përmban 1 flakon me pluhur x 15 shiringa me solvent	Bayer Schering Pharma -Germany

Lëndë kontrasti
V08AB05
B

Iopromide - (Jopromid)

Indikimet:

Incizimi radiografik i organeve.

Dozimi:

Dozimi varet nga lloji i incizimit të rentgenit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës dhe preparateve të jodit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ULTRAVIST 370®	Tretësirë për infuzion	370 mg/ml	Kuti x 20 shishe x 200 ml; Kuti x 8 shishe x 500 ml	Bayer Schering Pharma - Germany
Rp.	ULTRAVIST 300®	Tretësirë për infuzion	10 x 623 mg/ml	Kuti x 10 shishe x 50 ml; Kuti x 10 shishe x 100 ml	Bayer Schering Pharma - Germany
Rp.	ULTRAVIST 370®	Tretësirë për infuzion	10 x 370 mg/ml	Kuti x 10 shishe x 50 ml; Kuti x 10 shishe x 100 ml	Bayer Schering Pharma - Germany

Antikolesterazik
N06DA05

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ipidacrine hydrochloride - (Ipidakrinë hidroklorur)

Indikimet:

Ipidakrina është inhibitor i kolinesterazës, që përdoret për trajtimin e sëmundjeve të sistemit nervor periferik (neuriti, polineuriti, polineuropati, poliradikuloneuropati, miasteni dhe sindroma miastenike me origjinë të ndryshme); paralizë bulbare dhe parezë, gjatë periudhës së rikuperimit pas shërimit të dëmtimeve organike të SNQ me çrregullime të lëvizjeve; çrregullimeve të kujtesës me origjinë të ndryshme (sëmundja e Alzheimer-it dhe forma të tjera të demencës presenile), si dhe për trajtimin e atonive të zorrëve.

Dozimi:

Tabletat - Në rastet e sëmundjeve të sistemit nervor periferik, miasteni dhe sindroma miastenike: 10-20 mg- 1-3 herë në ditë. Kursi i trajtimit vazhdon për 1-2 muaj. Nëse është e nevojshme, trajtimi mund të përsëritet disa herë pas intervalit 1-2 muajve. Për të parandaluar afeksionet e rënda të transmisionit neuromuskulor në rastet e pacientëve me krizë miastenike administrohen 15-30 mg (1-2 ml) Ipidakrinë 15 mg/ml tretësirë për injeksion për një kohë të shkurtër. Trajtimi vazhdon duke përdorur tabletë Ipidakrinë 20 mg, doza rritet deri në 20-40 mg 5-6 herë në ditë. Në rastet e çrregullimeve të memories me origjinë të ndryshme (sëmundja e Alzheimerit dhe formave të tjera të demencës presenile): doza dhe kohëzgjatja e trajtimit duhet të përcaktohet individualisht. Doza maksimale ditore mund të jetë deri në 200 mg, kohëzgjatja e kursit të trajtimit është prej një muaj deri në një vit. Në rast të trajtimit dhe parandalimit të atonisë intestinale: 20 mg, 2-3 herë në ditë gjatë 1-2 javëve. Injeksionet - Në rastet e sëmundjeve të sistemit nervor periferik, miasteni dhe sindroma miastenike: 5-15 mg (1 ampulë ipidakrinë 5 mg/ml tretësirë për injeksion - 1 ampulë ipidakrinë 15 mg/ml tretësirë për injeksion) 1-2 herë në ditë. Kursi i trajtimit vazhdon për 1-2 muaj. Nëse është e nevojshme, trajtimi mund të përsëritet disa herë pas intervaleve kohore 1-2 mujore.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në ipidakrinë ose në ndonjë nga përbërësit e tjerë të këtij bari, epilepsia, sëmundjet ekstrapiramidale me hiperkinezi (spazmë muskulare të gjuhës, fytyrës, qafës dhe shpinës); stenokardia, bradikardia e theksuar, astma bronkiale, çrregullime vestibulare, përkeqësim i ulçerës gastrike ose duodenale, shtatzënia, gjdhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	NEIROMIDIN	Tableta	20 mg	Kuti x 50 tableta	Jsc "Olainfarm" - Latvia
Rp.	NEIROMIDIN	Tretësirë për injeksion	15 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Jsc "Olainfarm" - Latvia
Rp.	NEIROMIDIN	Tretësirë për injeksion	5 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Jsc "Olainfarm" - Latvia

Irbesartan - (Irbesartan)

Indikimet:

Hipertensioni.

Dozimi:

Doza e zakonshme fillestare dhe ajo mbajtëse është 150 mg, me ose pa ushqim. Doza mund të rritet në 300 mg (te të moshuarit dhe në hemodializë doza fillestare 75 mg një herë në ditë).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përgatesës, shtatzënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	CONVERIUM	Tableta	150 mg	Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp.	CONVERIUM	Tableta	350 mg	Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp.	IRACOR®	Film tableta	28 x 150 mg	Kuti x 28 film tableta	Krka - Slovenia
Rp.	IRACOR®	Film tableta	28 x 300 mg	Kuti x 28 film tableta	Krka - Slovenia
Rp.	IRACOR®	Film tableta	28 x 75 mg	Kuti x 28 film tableta	Krka - Slovenia
Rp.	IRBESSO	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp.	IRBESSO	Film tableta të mbështjellura	300 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria

Antagonist i angiotenzinës II me diuretik C09DA04 D

Irbesartan + Hydrochlorothiazide - (Irbesartan + Hidroklorotiazid)

Indikimet:

Hipertensioni në rastet kur asnjëra nga substancat e përdorura e vetme nuk ka dhënë efektin e dëshiruar.

Dozimi:

Një apo dy tableta në ditë (150 mg + 12.5 mg).

Kundërindikimet:

Alergjia në ndonjërin nga substancat apo përbërësit, tremujori i dytë apo i tretë i shtatzënisë, çrregullimet e rënda renale, hipokalemia, hiperkalcemia, çrregullimet e rënda hepatiche.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	CO-IRBESSO	Film tableta të mbështjellura	300 mg + 12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria
Rp.	CO-IRBESSO	Film tableta të mbështjellura	150 mg + 12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Tchaikapharma High Quality Medicines Inc -Bulgaria
Rp.	IRBESARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA GENERIS	Tableta	300 mg+ 12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Generis Farmaceutica S.A - Portugal
Rp.	IRBESARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA GENERIS	Tableta	150 mg+ 12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Generis Farmaceutica S.A - Portugal
Rp.	CONVERIDE	Tableta	300 mg+ 25 mg	Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp.	CONVERIDE	Tableta	150 mg+ 12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus

Irinotecan - (Irinotekan)**Indikimet:**

Irinotekan indikohet për trajtimin e pacientëve me kancerin e avansuar kolorektal. I kombinuar me 5-fluorouracil dhe acid folik te pacientët që nuk kanë marrë terapi tjetër antikanceroze. Si agjent i vetëm te të cilët 5-fluorouracili nuk ka pasur sukses.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e Irinotekanit është 350 mg/m² e administruar si infuzion intravenoz përgjatë 30-90 minutash çdo tri javë. I kombinuar me 5 fluorouracil dhe acid folik doza e rekomanduar është 180 mg/m² e administruar çdo 2 javë si infuzion intravenoz përgjatë 30-90 minutash e përcjellë pastaj me infuzion të 5-FU dhe Acid Folik. Për mënyrën e administrimit në kombinime të tjera referi literaturën përkatëse.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në irinotekan apo në përbërësit e përgatesës. Sëmundjet kronike inflamatore të fshikëzës. Shtatzënia dhe laktacioni, bilirubina >3 herë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	IRINOTESIN®	Koncentrat për tretësirë për infuzion	1 x 20mg/ ml; 2 ml	Kuti x 1 flakon 40mg/ 2ml; Kuti x 1 flakon x 100mg/5 ml	Mibe Arzneimittel GmbH - Germany
Rp.	IRINOTECAN HYDROCHLORIDE	Koncentrat për tretësirë për infuzion	20 mg/ml	Kutia 1 flakon 100 mg/5 ml	Hospira Ltd - UK

Preparatet parenterale të hekurit trevalent B03AB B

Iron sucrose - (Hekur sukrozë)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e pamjaftueshmërisë së hekurit.

Dozimi:

Të rriturit dhe të moshuarit: doza totale e akumuluar e sukrozës së hekurit, ekuivalente me deficitin total të hekurit (mg), përcaktohet nga niveli i hemoglobinës dhe pesha trupore. Doza duhet të përcaktohet individualisht për secilin pacient sipas deficitit total të hekurit duke e llogaritur me formulën e mëposhtme: Mungesa totale e hekurit (mg) = Pesha trupore (kg) x (objektivi apo targeti Hb – Hb aktuale (g/l) x 0.24* + hekuri i deponuar (mg). Sasia e përgjithshme e kërkuar e sukrozës së hekurit në ml është e përcaktuar nga formula: Sasia totale e nevojshme (ml)= Mungesa totale e hekurit (mg)/20 mg/ml.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit; Mbindjeshmëria e njohur serioze ndaj produkteve të tjera parenterale të hekurit; Anemia që nuk shkaktohet nga mungesa e hekurit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALVOFER	Koncentrat për tretësirë për infuzion	100 mg/ 5 ml	Kuti x 5 flakonë x 5 ml	Cooper S.A. - Greece
Rp.	FERROVEN	Koncentrat për tretësirë për injeksion	100 mg/ 5 ml	Kuti x 5 flakonë x 5 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp.	IRON SUCROSE	Koncentrat për tretësirë për injeksion	20 mg/ ml	Kuti x 5 flakonë x 5 ml	Swiss Par-enterals Pvt. Ltd- India
Rp.	VENOFER	Koncentrat për tretësirë për injeksion	100mg/ 5ml	Kuti x 5 flakonë x 5 ml	Lek Phar-maceuticals d.d,Slovenia

Antiinfektivët dhe antiseptikët, pa kortikosteroide

G01AF07

C

Isoconazole Nitrate - (Nitrat i izokonazolit)

Indikimet:

Trajtimi i infeksioneve mikotike vaginale. Redukton djegjen dhe kruarjen vaginale.

Dozimi:

Kremi vaginal duhet të aplikohet një herë në ditë duke përdorur aplikues për shtatë ditë rresht. Aplikatori duhet futur thellë në vaginë. Trajtimi nuk duhet të kryhet gjatë menstruacioneve.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	BESCIL	Krem vaginal	10 mg/ g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Laboratorios Basi-Industria Farmaceutica S.a - Portugal

Antimikotikë për përdorim lokal

D01AC20

D

Isoconazole nitrate and Diflucortolone Valerate - (Nitrat i Izokonazolit + Valerat i Difluokortolonit)

Indikimet:

Trajtimi fillestar ose i përkohshëm i infeksioneve fungale sipërfaqësore të lëkurës që përcillen me gjendje shumë inflamatore ekzematose, p.sh. në regjionin e duarve, hapësirat interdijitale të këmbës dhe në regjionet inguinale dhe gjenitale.

Dozimi:

Kremi duhet të aplikohet dy herë në ditë në hapësirën e sëmurë të lëkurës. Trajtimi duhet të ndërpritet pas regresionit të gjendjeve inflamatorë ose ekzematose të lëkurës ose më së voni pas 2 javësh prej fillimit të terapisë dhe trajtimi të vazhdohet me preparat antigungal pa glukokortikoid. Kjo aplikohet sidomos për regjionet inguinale dhe gjenitale. Përshtatja e dozës

nuk është e nevojshme kur administrohet te fëmijët 2 vjeç ose më të rritur dhe adoleshentët. Ka të dhëna të kufizuara për sigurinë e preparatit tek fëmijët më të vegjël se 2 vjeç.

Kundëriindikimet:

Proceset tuberkulare ose sifilitike në sipërfaqen që do të trajtohet; sëmundjet virale (p.sh. variçella, herpes zoster), rosacea, dermatiti perioral dhe reaksionet lëkurore pas vaksinimit në sipërfaqen që do të trajtohet. Hipersensitiviteti në substancat aktive ose në ndonjërin nga ekscipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	TRAVAZOL	Krem	0.15g+0.015g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp.	TRAVASOL	Krem	1%+0.1% (10mg+1mg/g)	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Biofarma Ilac San. Ve Tic A.S - Turkey

Vazodilatatorët
C01DA08
C

Isosorbid Dinitrate - (Izosorbid dinitrat)

Indikimet:

Profilaksa dhe trajtimi i angina pectoris. Gjithashtu si terapi ndihmëse për trajtimin dhe menaxhimin e pamjaftueshmërisë kronike kongjестive të zemrës.

Dozimi:

Angina: 30-120 mg në ditë në doza të ndara sipas rastit të pacientit individual. Doza duhet që gradualisht të rritet apo zvogëlohet për shkak të kokëdhembjes nga nitratet apo tolerancës. pamjaftueshmëria kongjестive e zemrës: në rastet e pamjaftueshmërisë të rëndë 40 – 160 mg në ditë në doza të ndara varësisht nga pacienti. Te të moshuarit doza duhet të reduktohet posaçërisht në rastet e çrregullimeve renale apo hepatiche.

Kundëriindikimet:

Alergjia e njohur në isosorbit dinitrat apo mononitrat; pamjaftueshmëria akute e qarkullimit (shoku, kolapsi vaskular); angina e shkaktuar nga kardiomiopatia obstruktive hipertrofike; shtypja shumë e ultë e gjakut. Tamponada kardiake, stenoza aortike, perikarditi konstruktiv, stenoza mitrale).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ISOSORBIT DINITRAT	Tableta	10mg	Kuti x 60 tableta	Eipico - Egypt
Rp.	NITROSORBIT	Tableta	10mg	Kuti x 50 tableta	Profarma sh.a - Albania

Vazodilatatorët
C01DA14
C

Isosorbide monihydrate - (Izosorbid monohidrat)

Indikimet:

Trajtimi profilaktik i angina pectoris.

Dozimi:

60 mg në ditë në mëngjes. Doza mund të rritet deri në 120 mg në mëngjes. Doza mund të titrohet për të minimizuar mundësinë e shkakimit të kokëdhembjes, duke inicuar trajtimin me doza më të vogla në 2-4 ditët e para.

Kundërindikimet:

Infarkti akut i miokardit, shtypja shumë e ulët e gjakut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MONIZOL	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm AD- Serbia

Antimikotikë për përdorim sistematik (Derivatet e triazoleve)

J02AC02

C

Itraconazole - (Itrakonazol)

Indikimet:

Përdoret tek Kandidiaza vulvovaginale; Pitiriza versikolore; Dermatofitozat e shkaktuara nga organizmat e ndjeshëm në itrakonazol (Trichophyton spp., Microsporum spp., Epidermophyton floccosum) p.sh. tinea pedis, tinea cruris, tinea corporis, tinea manuum; Kandidiaza orofaringeale.

Dozimi:

Të rriturit: Kandidiaza vulvovaginale: 200 mg në mëngjes dhe 200 mg në mbrëmje gjatë 1 dite. Kandidiaza Orale: 100 mg një herë në ditë për 2 javë. Pitiriza versikolore: 200 mg një herë në ditë për 1 javë. Tinea corporis/cruris: 100 mg një herë në ditë për 2 javë. Tinea pedis / Manus: 100 mg dy herë në ditë për 4 javë. Onihomikozat: Trajtim Pulsiv: Thonjtë me infektion ose pa infektion: 200 mg dy herë në ditë për 7 ditë, pastaj përsëritet pas 3 javëve, gjithsej 3 cikle.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ITRAC 3	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 4 kapsula të forta; Kuti x 28 kapsula të forta	Belupo Pharmaceuticals-Croatia
Rp.	ITRANOL	Kapsula të forta	28 x 100 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Jsc "Olainfarm" - Latvia
Rp.	FUNIT	Kapsula mikropelete	4, 15 x 100 mg	Kuti x 4 kapsula mikropelet; Kuti x 15 kapsula mikropelet	Nobel Ilac Sanayii A.s. - Turkey



- Kanamycin (Kanamicinë)
- Kebuzone, dexamethasone, cyanocobalamin (vit B12), salicylamide-O-acetic acid, lidocaine
- Ketamine Hydrochloride
- Ketoconazole (Ketokonazol)
- Ketoconazole (Ketokonazol)
- Ketoprofen (Ketoprofen)
- Ketotolac tromethamine (ketorolak trometaminë)
- Ketotifen (Ketotifen)
- Ketotifen (Ketotifen)

Aminoglukozid
S01AA24
D

K

Kanamycin - (Kanamicinë)

Indikimet:

Trajtimin e infeksioneve serioze bakteriale të syrit

Dozimi:

Një pikë e preparatit në qesën konjuktivale, çdo 2 deri në 3 orë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësin aktiv ose në ndonjërin prej përbërësve të tjerë të barit;

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	KANAMYCIN - POS®, EYE DROPS	Pika për sy	6.2 mg/ml (equivalent to kanamycin 5mg/ml)	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Ursa Pharm Arzneimittel GmbH-Germany
Rp.	KANAMYCIN - POS®, EYE OINTMENT	Pomadë për sy	6.2 mg/ml (equivalent to kanamycin 5mg/ml)	Kuti x 1 tubetë x 2.5 g	Ursa Pharm Arzneimittel GmbH-Germany

K Antiinflamator/antireumatik i kombinuar edhe me kortikosteroide

M01BA
C

Kebuzone, dexamethasone, cyanocobalamin (vit B12), salicylamide-O-acetic acid, lidocaine - (Kebuzon + Deksametazon + Cianokobalaminë (vit B12), salicilamid -O- acid acetik, lidokainë)

Indikimet:

Tek të rriturit për trajtimin afatshkurtër të proceseve të dhimshme akute inflamatore në: sëmundjet reumatike, neuritis, sindromi cervikal, ishialgi, lumbago.

Dozimi:

"Duhet të përdoret vetëm nëse pacientit i është përshkruar për trajtim afatshkurtër. Doza e rekomanduar në fazën akute është një ampulë çdo 4 deri 7 ditë. Pasi të kalojë dhimbja akute, mund të jetë e nevojshme të vazhdohet me barna orale antiinflamatore josteroidale."

Kundërindikimet:

Alergjia në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	RHEUMESSER® 3ML	Tretësirë për injeksion	(450 mg+3.5 mg+2.5 mg+150 mg+5 mg)/3 ml	Kuti x 3 ampula x 3 ml	G.L Pharma GmbH- Austria

Anestetik
N01AX03

K

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Ketamine Hydrochloride - (Hidroklorur i ketaminës)

Indikimet:

Anestetik për procedurat diagnostikuese dhe kirurgjikale. Administrimi si injeksion intravenoz apo intramuskular për procedura të shkurtra të anestezionit. Nëse administrohet në doza të larta ose me infuzion intravenoz, mund të përdoret për procedurat e gjata të anestezionit. Nëse kërkohet relaksimi i muskujve të skeletit duhet të përdoret një relaksant muskular dhe në këto raste duhet të përkrahet frymëmarrja.

Dozimi:

Doza duhet të titrohet sipas kërkesave individuale të pacientit dhe në pajtim me procedurat e intervenimit. Indukimi i anestezionit -Të rriturit: 1-4,5 mg/kg si injeksion IV. 30 sekonda pas administrimit sigurohet anestezi i kirurgjik. Doza e zakonshme për 5-10 minuta anestezi: 2 mg/kg të administruar për kohën mbi 60 sekonda ose 0.5 mg /kg /minutë; mund të përdoret së bashku me diazepam për të parandaluar shfaqjen e reaksioneve të padëshiruara te pacienti. Fëmijët: 1-4,5 mg/kg si injeksion IV. 30 sekonda pas administrimit sigurohet anestezi i kirurgjik. Doza e zakonshme për 5-10 minuta anestezi: 2 mg/kg të administruar për kohën mbi 60 sekonda. Si infuzion I.V., administrohet në dozë 0,5-2 mg/kg. Mbajtja e anestezionit: arrihet me 10-45 mcg/kg/min, e pastaj doza titrohet sipas përgjigjes. Induksioni intramuskular i anestezisë Të rriturit : 6,5-13 mg/kg. Doza e zakonshme për të prodhuar 12-25 minuta anestezi: 10 mg/kg. Mund të formohen precipitate nëse injektohen në të njëjtën shiringë me barbiturate, prandaj nuk duhet administruar së bashku.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë; Pacientët me hipertension të rëndë, pacientët me eklampsi apo pre-eklampsi, sëmundjet e rënda koronare ose të miokardit, sulmet cerebrovaskulare apo trauma cerebrale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	KETAMINE HYDROCHLORIDE INJ. USP	Tretësirë për injeksion	500 mg/10 ml	Kuti x 25 flakonë x 10 ml	Rotexmedica-Group Panpharma - Germany

K

Antimikotikë
G01AF11
C

Ketonazole - (Ketokonazol)

Indikimet:

Trajtimi i dermatophytosis.

Dozimi:

Të rriturit: oral 200 mg, një herë në ditë, max. 400mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ketokonazol ose përbërës të tjerë të barit; Porfiria akute; Çrregullimi i funksionit të mëlçisë; Laktacioni dhe shtatzënia - rekomandohet të shmangët përdorimi i barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	KETORAL®	Supozitorë vagjinal	400 mg	Kuti x 3 supozitorë vagjinal	Bilim Ilac Sanayii Ve Ticaret As. - Turkey

Antimikotikë me veprim sistematik
D01AC08
C

Ketoconazole - (Ketokonazol)

Indikimet:

Trajtimi i infeksioneve mikotike të lëkurës, si dermatiti seborroik; pityriasis versicolor të zbokthit.

Dozimi:

Në dermatit seborroik dhe zbokth aplikoni 2 x në javë në flokë dhe pas 3-5min shpërlajeni, për 2-4 javë: në pityriasis versicolor aplikoni 1 herë në ditë për 5 ditë.

Kundërindikimet:

Nëse jeni alergjik në ketokonazol ose në përbërës të tjerë të barit. Porfiria akute; mosfunksionimi i mëlçisë; ushqyerja me gji.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MYCOSEB	Shampon	20 mg/g (2%)	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Hemofarm AD-Serbia
Rp.	KETORAL	Shampon medicinal	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp.	MIKANISAL	Shampon	20 mg/g	Kuti x 1 shishe x 60 g; Kuti x 1 shishe x 100 g	Tallina famaatsiatehas - Estonia
Rp.	REKONAZOL	Kremë	2%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Replek Pharm Ltd - Macedonia
Rp.	REKONAZOL	Shampon	2%	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Replek Pharm Ltd - Macedonia

Antireumatik josteroidal M01AE03 C

Ketoprofen - (Ketoprofen)

Indikimet:

Te dhimbjet; inflamacionet te sëmundjet reumatike; Çrregullimet e ndryshme muskuloskeletore; pas operacioneve ortopedike; dismenorea.

Dozimi:

Te sëmundjet reumatike 100 - 200 mg në ditë në mënyrë orale, e ndarë në 2-4 doza. Preferohet të merret me ushqim. Dhimbjet dhe dismenorea 50 mg 3 herë në ditë. Supozitorët: në mbrëmje 100 mg në rektum të zhvendoset tek forma për përdorim lokal të ketoprofenit. Me injeksion 1-2 herë 100 mg në ditë, në venë ose në muskul.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti në ketoprofen, salicilate ose antireumatikët e tjerë jostereoidë; astma; riniti; shtatzënësia; laktacioni; Çrregullimet në koagulimit; te pacientët me probleme të veshkave, zembrës, mëlçisë; te fëmijët më të vegjël se 15 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ARTROSILENE	Kapsulë me lirim të zgjatur	320 mg	Kuti x 20 kapsula me lirim të zgjatur	Instituto de Angeli s.r.l - Italy

K

Rp.	ARTROSILENE	Supozitorë	160mg	Kuti x 10 supozitorë	Instituto de Angeli s.r.l. - Italy
Rp.	ARTROSILENE	Tretësiirë për infuzion	160 mg/2 ml	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Abiogen Pharma S.p.A -Italy
Rp.	KELIS	Pluhur për tretësiirë orale	80 mg	Kuti x 30 qeska	Doppel Farmaceutici SRL. - Italy
Rp.	KETONAL®	Tretësiirë për injeksion	100 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia
Rp.	KETONAL®	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 25 kapsula të forta	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia
Rp.	KETONAL®	Supozitorë	100 mg	Kuti x 12 supozitorë	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia
Rp.	KETONAL® FORTE	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kutia 20 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceutical d.d - Slovenia
Rp.	KETOPROFEN FORTE	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kutia 20 film tableta të mbështjellura	Replek Pharma Ad - Macedonia
Rp.	OKI	Supozitorë	60 mg	Kuti x 10 supozitorë	Instituto de Angeli s.r.l. - Italy
Rp.	OKI	Granula për suspension oral	80 mg	Kuti x 30 qeska	Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Abiogen Pharma S.p.A -Italy
Rp.	OKI	Supozitorë	160 mg	Kuti x 10 supozitorë	Instituto de Angeli s.r.l. - Italy
Rp.	OKI	Supozitorë	30 mg	Kuti x 10 supozitorë	Instituto de Angeli s.r.l. - Italy
Rp.	OKITASK	Granula	40 mg	Kuti x 10 qeska; Kuti x 20 qeska	Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Abiogen Pharma S.p.A -Italy
Rp.	PRO	Granula për suspension oral	80 mg	Kuti x 30 qeska	N.P.T " Trepfarm " - Republic of Kosova

Antireumatik josteroidal
M02AA10
C

K

Ketoprofen - (Ketoprofen)

Indikimet:

Te dhimbjet; inflamacionet në sëmundjet reumatike; Çrregullime të ndryshme muskulo- skeletale; pas operimeve ortopedike;

Dozimi:

3-4 herë në ditë kremi vendoset në vendin e sëmurë, duke e fërkuar me kujdes.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ketoprofen, salicilate ose antireumatikë jostereoidalë; astma; riniti; shtatzënësia; laktacioni; Çrregullimet në koagulum; te pacientët me probleme të veshkave, zembrës, mëlçisë; te fëmijët më të vegjël se 15 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ARTROSILENE 5% GEL	Xhel	5%	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Dompel Farmaceutici SRL- Italy
Rp.	ARTROSILENE 15%	Shkumë për lëkurë	15%	Kuti x 1 konejner me presion x 50 ml	Zellaerosol GmbH - Germany ; Aersp; service Italiane Srl - Italy
Rp.	FASTUM® GEL	Xhel	2.5 g/100 g (2.5%)	Kuti x 1 tubetë x 20 g; Kuti x 1 tubetë x 30 g; Kuti x 1 tubetë x 50 g	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.-Italy
Rp.	KETONAL GEL	Xhel	2,5%	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia
Rp.	KETOPROFEN -GRINDEKS	Xhel	25mg/g	Kuti x 1 tubetë x 30 g; Kuti x 1 tubetë x 50 g	Tallina farmaatsiatehase as, Estonia
Rp.	TOPOGEL 2.5%	Xhel	25mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Balkan Pharma-Troyan AD-Bulgaria

K

Preparat për trajtim lokal oral

A01AD11

Nuk ka të dhëna

Ketoprofen - (Ketoprofen)**Indikimet:**

Trajtimi simptomatik i iritimeve inflamatore të shoqëruara me dhimbje orofaringeale si gingivit, stomatit dhe faringit.

Dozimi:

1-2 shkrepte 3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjërin nga përbërësit e tjerë të preparatit. Astma bronkiale. Ataçe të astmës, bronkospazmë, riniti akut, polipet nazale, etj.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	OKI INFIAMMAZIONE DOLORE	Tretësirë për shpërlarje të gojës	1.6 g/100 ml (1.6%)	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Instituto de Angeli s.r.l. - Italy

Antiinflamator dhe antireumatik

M01AB15

C

Ketotolac tromethamine - (Ketorolak trometaminë)**Indikimet:**

Menaxhimi i dhimbjeve postoperative.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 16 vjeç 10 mg çdo 4-6 orë (të moshuarit çdo 6-8 orë) sipas nevojës deri te doza max. 40 mg në ditë dhe në kohëzgjatje prej 7 ditësh.

Kundërindikimet:

Rrezik nga gjakderdhjet, polipet nazale, gjakderdhjet cerebrovaskulare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	EUMAT®	Tretësirë për injeksion	30 mg/ml	Kuti x 3 flakonë x 1 ml	Epifarma S.r.l - Italy
Rp.	BENKETOL®	Pika për sy, tretësirë	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Special Products Line-Italy
Rp.	BENKETOL®	Tretësirë për injeksion	30 mg/ml	Kuti x 3 flakonë x 1 ml	Special Products Line-Italy
Rp.	KEVINDOL®	Tretësirë për përdorim intramuskular dhe intravenoz	30 mg/ml	Kuti x 3 flakonë x 1 ml	Special Products Line-Italy

Antialergjik
S01GX08
X

Ketotifen - (Ketotifen)

Indikimet:

Konjuktiviti dhe keratokonjuktiviti akut dhe kronik me natyrë alergjike.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët 2 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Nëse jeni alergjik në ketotifen ose në përbërës të tjerë të barit. Ushqyerja me gj.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	KETOFTIL®	Pika për sy	0.5 mg/ml (0.05%)	Kuti x 1 flakon x 10 ml	Farmigea - Italy
Rp.	CLEROPTIC	Pika për sy	0.25 mg/ml (0.025%)	Kuti x 1 flakon x 5 ml	Cooper S.A. - Greece

Ketotifen - (Ketotifen)

Indikimet:

Profilaksa afatgjatë e astmës bronkiale alergjike dhe të formave të përziera të saj; bronkiti alergjik; komplikimet asmatike të rinitit alergjik; dermatoza alergjike.

Dozimi:

Të rriturit: doza e rekomanduar është 5 ml shurup, 2 herë në ditë. Fëmijët: sipas udhëzimit të mjekut.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ketotifenit apo ndonjë ekscipienti të shurupit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	KETOFEX	Shurup	1.38 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Profarma sh.a. - Albania
Rp.	KETOFEX® KAPSELN	Kapsula të forta	1.38 mg ketotifen fumarate (corresponding to 1 mg ketotifen)	Kuti x 20 kapsula të forta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp.	KETOTIFEN ACTAVIS	Shurup	0.2 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Balkanpharma-Dupnitsa - Bulgaria
Rp.	ZADITEN	Tableta	1mg	Kuti x 30 tableta	Novartis Pharma AG- Switzerland, Novartis Pharmaceuticals UK Ltd-UK
Rp.	ZADITEN	Shurup	0.2 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Delpharm Huningue SAS-France, FAMAR France



- Lactic acid producing organisms (organizma që prodhojnë acid laktik)
- Lactulose (laktulozë)
- Lamivudine
- Lamivudine+Zidovudine
- Lamotrigine -(Lamotrigin)
- Lansoprazole (lansoprazol)
- Laronidase
- Latanoprost (latanoprost)
- Leflunomide (leflunomid)
- Lercanidipine (lerkanidipinë)
- Lercanidipine hydrochloride+ enalapril maleate
- Letrozole (letrozol)
- Levetiracetam (levetiracetam)
- Levocarnitine (levokarnitinë)
- Levocetrizine (levocetrizinë)
- Levodopa and decarboxylase inhibitor (levodopa dhe inhibitori i dekarboksilazës)
- Levodropropizine
- Levofloxacin (levofloksacinë)
- Levonorgestrel
- Levonorgestrel and estrogen
- Levothyroxine sodium (levotiroksinë, natrium)
- Lidocaine (lidokainë)
- Lidocaine (lidokainë)
- Lidocaine hydrochloride monohydrate, Epinephrine hydrogen tartrate
- Lincomycin (linkomicinë)
- Liraglutide
- Lisinopril (lizinopril)
- Lisinopril and diuretics (lizinopril dhe diuretikë)
- Lixisenatide
- L-Norepinephrine bitartrate
- Loperamide (loperamid)
- Loratadine (loratadinë)
- Lorazepam (lorazepam)
- Losartan (losartan)
- Losartan and diuretics (losartan dhe diuretikë)
- Losartan/Amlodipine
- Lovastatin (lovastatinë)
- Lysozyme hydrochloride, pyridoxine hydrochloride (lizozim hidroklorur; piridoksinë hidroklorur)
- Lysozyme hydrochloride

Antidiareik
A07FA01

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

L

Lactic acid producing organisms - (Organizma që prodhojnë acid laktik)

Indikimet:

Te diarretë; te çrregullimet e ndryshme me tretjen; te përdorimi i gjatë i terapisë me antibiotikë; te infeksionet me bakterie dhe virus te të posalindurit; fëmijët dhe të rriturit.

Dozimi:

Te diarretë: të posalindurit dhe fëmijët deri në 2 vjeç 3 herë në ditë nga 1 kapsulë; fëmijët 2 deri 12 vjeç: 3 herë në ditë 1 - 2 kapsulë; të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 3 herë në ditë nga 2 kapsula.

Kundërindikimet:

Kundërindikohen te pacientët që kanë mbindjeshmëri në qumësht dhe përbërës të qumështit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	LINEX® BABY	Pluhur për suspension oral	1x10	Kuti x 20 qeska	Lek Pharmaceuticals d.d.- Slovenia
OTC	LINEX® FORTE	Kapsula	2 x 1000000000CFU	Kuti x 14 kapsula tëforta	Lek Pharmaceuticals d.d.- Slovenia
Rp.	LINEX®	Kapsula të forta	280 mg	Kuti x 1 shishe x 16 kapsula të forta	Lek Pharmaceuticals d.d.- Slovenia

Lactulose - (Laktulozë)

Indikimet:

Kapsllëku; encefalopatia hepatike (portale) (çrregullim i funksionit të mëlçisë, i cili sjell deri të grumbullimi i toksinave në gjak).

Dozimi:

a) te kapsllëku: Doza fillestare (tri ditët e para); Të rriturit: 15 - 45 mL ose 1 - 3 qese prej 15mL; Fëmijët prej 7 deri 14 vjeç: 15 mL ose 1 qese prej 15 ml; Fëmijët prej 1 deri 6 vjeç: 5-10 ml; Foshnjat: 5 ml. Doza e mbajtjes: Të rriturit: 10 - 25 ml ose 1 - 2 qese prej 15 ml; Fëmijët prej 7 deri 14 vjeç: 10 ml; Fëmijët prej 1 deri 6 vjeç: 5 -10 ml Foshnjat: 5 ml b) te encefalopatia hepatike (portale): Doza fillestare: 30 - 50 ml tri herë në ditë.

Kundërindikimet:

Te të sëmurët nga galaktozemia (jotolerancë në galaktozë); te personat e tejndjeshëm në laktozë ose produkte të sintetizimit të saj (laktozë dhe galaktozë),

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	DUPHALAC	Tretësirë orale	667 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml; Kuti x 1 shishe x 500 ml	Abbott Biologicals B.V.- Netherland
Rp.	IMOPER	Shurup	667 mg/ml	Kuti x 10 qeska x 15 ml; Kuti x 1 shishe x 200 ml	BalkanPharma-Troyan Ad -Bulgaria
OTC	LACTULOSE AIWA	Tretësirë orale	670 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	T&D Pharma GmbH - Germany
Rp.	LACTULOSE GENERICON ORAL SOLUTION, CONCENTRATE	Tretësirë	667 mg	Kuti x 1 shishe x 200 ml; Kuti x 1 shishe x 500 ml	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H. - Austria
Rp.	LAKTULOZA	Shurup	66.7 g/100 ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	Hemofarm A.D - Serbia
Rp.	OSMOLAK	Tretësirë orale	10 g/15 ml	Kuti x 1 shishe x 250 ml	Biofarma Pharmaceuticals IND.- Turkey

Antiretroviral
J05AF05
C

L

Lamivudine - (Lamivudinë)

Indikimet:

Hepatiti B kronik. Infeksioni me HIV.

Dozimi:

Hepatiti B kronik Të rriturit: 100 mg një herë në ditë. Për pacientët me infektion shoqërues me HIV: 300 mg një herë në ditë ose e ndarë në dy doza ditore. Fëmijët >2 vjeç: 3 mg/kg një herë në ditë, doza maksimale: 100 mg/ditë. Kohëzgjatja optimale e trajtimit është e panjohur. Në pacientët me hepatit kronik B(CHB) pa cirrozë, HBeAg pozitiv, trajtimi duhet të administrohet për të paktën 6-12 muaj pasi të konfirmohet HBeAg serokonversioni (HBeAg dhe HBV DNA humb me zbulimin HBeAb). Infeksioni me HIV Të rriturit: 150 mg dy herë në ditë ose 300 mg një herë në ditë, në kombinim me barnat e tjera antiretrovirale. Fëmijët 3 muaj - 12 vjeç: 4 mg/kg dy herë në ditë, doza maksimale, 300 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MEDOVIR SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	28 x 100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San Ve Tic As - Turkey

L

Virostatik, NRTI, Kombinimi i dyfishtë

J05AR01

C

Lamivudine+Zidovudine - (Lamivudinë + Zidovudinë)**Indikimet:**

HIV infeksionet, parandalimi i transmisionit HIV maternal.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët me peshë mbi 30 kg 1 tabletë dy herë në ditë. Fëmijët me peshë 14-21 kg gjysmë tablete dy herë në ditë; Fëmijët me peshë 21- 30 kg gjysmë tablete në mëngjes dhe një tabletë në mbrëmje.

Kundërindikimet:

Numri jonormal i ulët i neutrofileve ($<0.75 \times 10^9/L$) apo hemoglobinës (<7.5 g/dL or 4.65 mmol/L); Neonatët me hiperbilirubinemi apo me transaminaza të rritura; Fëmijët nën 12 vjeç; Tremujori i I-rë i shtatzënisë dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	COMBIVIR®	Film Tableta	60 x 150 mg + 300 mg	Kuti x 60 film tableta	Glaxo Group Ltd-Uk

Antiepileptik

N03AX09

C

Lamotrigine - (Lamotriginë)**Indikimet:**

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: përdoret si monoterapi ose terapi ndihmëse në trajtimin e epilepsisë: ataqeve parciale dhe të gjeneralizuara konvulsive, duke përfshirë ataqet toniko-klonike dhe ataqet e shoqëruara me sindromën Lennox-Gastaut.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: monoterapi: doza fillestare (dy javët e para) 1 x 25 mg, e cila mund të rritet në 50mg javën e tretë dhe të katërt, e cila mund të rritet në 50-100 mg çdo 14 ditë; doza mbajtëse: 200 deri 400 mg në ditë, e ndarë në dy doza ditore. Mjekimi i kombinuar me acid valproik: në 4 javët e para: 1 x 25 mg në ditë, e rritur pastaj me 25- 50mg çdo 7-14 ditë;

doza mbajtëse: 100 deri 200 mg 1 herë në ditë, e ndarë në dy doza të ndara ditore. Te fëmijët prej 2 deri 12 vjeç fillimisht 150 mikrogram/kg një herë në ditë për 14 ditë e cila pastaj rritet në 300 mikrogram/kg një herë në ditë, për 14 ditë të tjera doza e zakonshme mbajtëse 1-5 mg/kg në ditë në dy doza të ndara ditore. E kombinuar, por pa acidin valproik dhe me antiepileptikë të tjerë: në dy javët e para: 1 x 50 mg në ditë, javën e tretë dhe të katërt 100 mg (e ndarë në dy doza, doza mbajtëse 200 deri 400 mg në ditë në dy doza.) Te fëmijët prej 2 deri 12 vjeç fillimisht 600 mikrogram/kg, e ndarë në dy doza ditore për 14 ditë, e cila pastaj rritet në 1.2mg/kg një herë në ditë, për 14 ditë të tjera doza e zakonshme mbajtëse 5-15 mg/kg në ditë, në dy doza të ndara ditore. E kombinuar me okskarbazepinë fillimisht 25mg një herë në ditë, për 14 ditë, e rritur në 50 mg një herë në ndara ditore. Te fëmijët prej 2 deri 12 vjeç fillimisht 300 mikrogram/kg një herë në ditë për 14 ditë, e cila pastaj rritet në 600 mikrogram/kg një herë në ditë, për 14 ditë të tjera doza e zakonshme mbajtëse 1-10 mg/kg në ditë në dy doza të ndara ditore maksimum 200 mg në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj medikamentit ose komponentëve të tij përbërës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ARVIND	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
OTC	ARVIND	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
OTC	ARVIND	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals- Croatia
Rp.	LAMAL®	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid - Macedonia
Rp.	LAMAL®	Tableta	200 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid - Macedonia
Rp.	LAMAL®	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid - Macedonia
Rp.	LAMAL®	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid - Macedonia

Lansoprazole - (Lansoprazol)

Indikimet:

Ulçera gastrike, ulçera duodenale, refluksi gastroezofagal, sindromi Zollinger-Ellison, eradikimi i *Helicobacter pylori*.

Dozimi:

Doza e zakonshme: 1 x 15 deri 30 mg në ditë në mëngjes ose në mbrëmje para ushqimit: duodenale: 1 x 30 mg në ditë për 2 deri 4 javë ose 15 mg në ditë, për 4 javë. Ulçera gastrike 1 x 30 mg në ditë në mëngjes për 4 deri 8 javë. Ulçera e shkaktuar nga marrja e barnave anti-inflamatore josteroide: 1 x 15 deri 30 mg në ditë për 4 deri 8 javë. Eradikimi i *Helicobacter pylori*: 2 x 30 mg në ditë (në mëngjes dhe në mbrëmje 1 deri 2 javë në kombinim me antibiotikë. Refluksi gastroezofagal 1 x 15 mg në ditë për 4 deri 8 javë. Sindroma Zollinger-Ellison: doza fillestare 1 x 60 mg në ditë, para ushqimit, doza mbajtëse është individuale.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti ndaj medikamentit ose komponentëve të tij përbërës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	DEGASTROL	Kapsula	30 mg	Kuti x 14 kapsula	Deva Holding A.S. -Turkey
Rp.	DEGASTROL	Kapsula	15 mg	Kuti x 28 kapsula	Deva Holding A.S. -Turkey
Rp.	LANSOPRAZOLE BASI	Kapsula cidorezistente	30 mg	Kuti x 14 kapsula acidorezistente	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp.	LANSOR	Mikropelet kapsula	30 mg	Kuti x 14 kapsula mikropelet; Kuti x 28 kapsula mikropelet	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp.	LANZUL	Kapsula të forta	30 mg	Kuti x 14 kapsula të forta	Krka d.d.- Slovenia
OTC	LANZUL S	Kapsula të forta	15 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Krka d.d.- Slovenia
OTC	PERGASTID	Kapsula të forta	15 mg	Kuti x 14 kapsula të forta	Laboratories Salvat Vat S.A. - Spain
OTC	PERGASTID	Kapsula të forta	30 mg	Kuti x 14 kapsula të forta	Laboratories Salvat Vat S.A. -Spain

Aminoacid
B05XB01
B

L

L-arginine - (L-argininë)

Indikimet:

Te çrregullimet e ciklit të uresë, oligoastenospermia, hipospermia.

Dozimi:

Oligoastenospermia - 3 ampula në ditë; hipospermia - 1 ampulë në ditë.

Kundërindikimet:

Mungesa e arginazës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	BIOARGININA®	Flakona për përdorim oral	166 g/ 20 ml	Kuti x 20 flakonë x 20 ml	Farmaceutici Damor S.p.a. - Italy

Enzimë
A16AB05
B

Laronidase - (Laronidazë)

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i manifestimeve jo-neurologjike të sëmundjes që janë pasojë e çrregullimeve gjenetike të njohur si Sindromi Hurler apo mukopolisakaroidoza (MPSI). Format klinike të MPS I janë Sindromi Hurler, Sindromi Hurler-Scheie dhe Sindromi Scheie.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e laronidazës është 100 U/kg peshë trupore e administruar një herë çdo javë. Siguria dhe efikasiteti i laronidasës te pacientët më të vjetër se 65 vjeç dhe te pacientët me insuficiencë të veshkave dhe mëlçisë nuk është vërtetuar. Metoda e administrimit Laronidaza administrohet si infuzion intravenoz. Shkalla fillestare e infuzionit është 2 U/kg/h, nëse tolerohet nga ana e pacientit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

L

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALDURAZYME	Pluhur për tretësirë infuzioni	100U/ ml	Kuti x 1 flakon	Genzyme Europe Bv - Netherlands

Oftalmik, analog i prostaglandinave

S01EE01

C

Latanoprost - (Latanoprost)

Indikimet:

Glaukoma me kënd të gjerë; hipertensioni okular (rritje e shtypjes së brendshme të syrit).

Dozimi:

Një herë në ditë nga një pikë në sy, në mbrëmje.

Kundëringkimet:

Shtatzënësia; Hipersensitiviteti ndaj medikamentit ose komponentëve të tij përbërës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LANTOX	Pika për sy,tretësirë	50 mcg/ml	Kuti x 1x 2.5ml; Kuti x 3 shishe x 2.5 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. -Croatia
Rp.	LATANOX	Pika për sy,tretësirë	50 mcg/ml	Kuti x 1x 2.5ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. -Croatia
Rp.	UNILAT	Pika për sy,tretësirë	0.05 mg/ml	Kuti x 1x 2.5ml; Kuti x 3 shishe x 2.5 ml	Unimed Pharma Ltd -Slovak Republic
Rp.	XALAPROST	Pika për sy,tretësirë	0.005% w/v	Kuti x 1x 2.5ml	Cooper S.A -Greece
Rp.	XALATAN™	Pika për sy,tretësirë	0,005%	Kuti x 1 flakon x 2.5 ml	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium

Imunosupresiv selektiv
L04AA13
X

L

Leflunomide - (leflunomid)

Indikimet:

Artriti reumatoid aktiv mesatar dhe i rëndë; Artriti aktiv psoriatik.

Dozimi:

Artriti reumatoid aktiv; Artriti psoriatik: doza e mbushjes: 100 mg/ditë për 3 ditë. Doza e mbajtjes: 10-20 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Pamjaftueshmëria imunologjike; Hipoproteinemia; Infeksionet serioze; Çrregullimet hepatike; shtatzënësia dhe laktacioni; vaksinimi me vakcina të gjalla; hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALFIMID	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia, Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Israel
Rp.	ALFIMID	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia, Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Israel
Rp.	ARAVA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Sanofi Withdrope Industries -France

Antihipertensiv
C08CA13
C

Lercanidipine - (Lerkanidipinë)

Indikimet:

Hipertensioni.

Dozimi:

Doza fillestare 10 mg 1 herë në ditë, sipas nevojës doza rritet pas 2 javësh deri

L në 20 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Stenoza aortale, shtatzënësia, laktacioni, pas infarktit të miokardit, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	CORNELIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D-Serbia
Rp.	CORNELIN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D-Serbia
Rp.	LECORIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma Sh.a. - Albania
Rp.	LECALPIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma-Dupnista AD. -Bulgaria
Rp.	LECALPIN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma -Dupnista AD. -Bulgaria
Rp.	LENRCANIDIPIN GENERICON	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H -Austria
Rp.	LERCANIL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp.	LERCANIL	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 90 film tableta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp.	LERCANIDIPINA SANDOZ 10MG	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH - Germany, Actavis Hf - Iceland, Actavis Ltd -Malta
Rp.	LERCANIDIPINA SANDOZ 20MG	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH, Germany, Actavis Hf, Iceland, Actavis Ltd, Malta

Antihipertenziv
C09BB02
C

L

Lercanidipine hydrochloride+ enalapril maleate - (Hidroklorur i Lerkanidipinës + Enalapril)**Indikimet:**

Trajtimi i hipertensionit te pacientët të cilët nuk kanë dhënë rezultat vetëm me lerkanidipinë. Nuk duhet të përdoret për trajtimin inicial të hipertensionit.

Dozimi:

Trajtimi i hipertensionit te pacientët të cilët nuk kanë dhënë rezultat vetëm me lerkanidipinë 10 mg mund t'u shtohet doza në 20 mg por edhe mund të përdorin kombinimin lercanidipin 10 mg dhe enalapril 10 mg. Doza rritet apo edhe kalohet në monoterapi sipas përgjigjes së pacientit. Rekomandohet të merret 15 minuta para ushqimit.

Kundërindikimet:

Alergjia në përbërësit e barit. Trimestri i dytë dhe tretë i shtatzënesisë, obstruksioni i ventrikulit të majtë, stenoza aortike, pamjaftueshmëri e zembrës, angina pektoirs jostabile, brenda një muaj pas infarktit të miokardit, çrregullimet e rënda hepatiche, koadministrimi me ciklosporinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LECORIN ACE	Film tableta të mbështjellura	10 mg+20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma sh.a - Albania

L Antineoplastik nga grupi i inkibitorëve të enzimeve

L02BG04

X

Letrozole - (letrozol)

Indikimet:

Trajtimi i linjës së parë të gratë në menopauzë me karcinomë të gjirit të formës së avancuar të varur nga hormonet: Trajtimi i karcinomës së avancuar të gjirit, të gratë pas menopauzës natyrale ose të induktuar artificialisht, që janë trajtuar më parë me anti-estrogjene.

Dozimi:

Doza e zakonshme është 2.5 mg në ditë me rrugë orale.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në Letrozol ose në ndonjërin prej përbërësve të tjerë të preparatit; Femrat në premenopauzë; Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LETRASAN	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp.	LORTANDA	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 90 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp.	LAMETTA	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Vipfarm S.A. - Poloni

Antiepileptik
N03AX14
C

L

Levetiracetam - (levetiracetam)

Indikimet:

Përdoret e vetme në trajtimin e pjesshëm të sulmeve epileptike te pacientët mbi moshën 16 vjeç. Përdoret te pacientët të cilët tashmë janë duke marrë një tjetër antiepileptik, si: në trajtimin e pjesshëm të sulmeve epileptike tek të rriturit dhe fëmijët.

Dozimi:

Si monoterapi te sulmet parciale oral ose me infuzion interavenoz, të rriturit dhe fëmijët mbi 16 vjeç fillimisht 250 mg dy herë në ditë, e rritur sipas përgjigjes në shkallë prej 250 mg dy herë në ditë, çdo dy javë max 1.5 g në ditë. Si terapi ndihmëse orale apo me infuzion intravenoz, të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç me peshë trupore mbi 50 kg fillimisht 500 mg dy herë në ditë, e rregulluar në shkallë prej 500 mg dy herë në ditë, por doza maksimale nuk duhet të tejkalohet prej 1.5 g dy herë në ditë. Fëmijët 4-18 vjeç nën 50 kg peshë trupore fillimisht 10 mg /kg dy herë në ditë, e rregulluar në shkallë 10 mg/kg dy herë në ditë çdo 2 javë maksimum 30 mg/kg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Nëse jeni alergjik në levetiracetam apo ndonjë nga përbërësit e tjerë të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	KINEPTIA™ 1000MG	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. -Romania, Lek S.A. - Poland
Rp.	KINEPTIA™ 250MG	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. -Romania, Lek S.A. - Poland

L	Rp.	KINEPTIA™ 500MG	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Ger- many, Sandoz S.R.L. -Romania, Lek S.A. - Poland
	Rp.	KINEPTIA™ 750MG	Film tableta të mbështjellura	750 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Ger- many, Sandoz S.R.L. -Romania, Lek S.A. - Poland
	Rp.	LEVETIRACE- TAM CINAZ	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	West Pharma Produ- coes de Especialidades darmaceuticas S.A. -- Portugal, Atlantic Pharma Producoes Farmaceuticas S.A. - Portugal
	Rp.	LEVETIRACE- TAM CINAZ	Tretësirë orale	100 mg/ ml	Bottle containing 300ml	Atlantic Pharma - Produções Farmaceu- ticas S.A. -Portugal, Sofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica S.A. - Portugal
	Rp.	TINALVO	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Cipla Limited - India
	Rp.	TINALVO	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Cipla Limited - India
	Rp.	TINALVO	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Cipla Limited - India
	Rp.	LYVAM	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Alkaloid AD - Macedonia
	Rp.	LYVAM	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjel- lura	Alkaloid AD - Macedonia



Rp.	LYVAM	Film tableta të mbështjellura	750 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp.	LYVAM	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp.	INTEGRA-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.AS -Turkey
Rp.	INTEGRA-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.AS -Turkey
Rp.	INTEGRA-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.AS -Turkey

Aminoacidet dhe derivatet e tyre A16AA01 B

Levocarnitine - (Levokarnitinë)

Indikimet:

Trajtimi i mungesës primare dhe sekondare të karnitinës; parandalimi dhe trajtimi i mungesës sekondare të karnitinës te pacientët me sëmundje të veshkave, në dializë.

Dozimi:

Sipas përshkrimit të mjekut.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj medikamentit ose komponentëve të tij përbërës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	SOLUDAMIN®	Tretësirë orale	1 g/10 ml	Kuti x 10 flakonax 10 ml	Kleva S.A. - Greece
Rp.	CARNIL	Tretësirë orale	1 g/10 ml	Kuti x 10 flakonax 10 ml	Anfarma Hellas S.A. - Greece

L Antihistaminik sistemik nga grupi i piperazinës R06AE09 B

Levocetizine - (Levocetizinë)

Indikimet:

Për trajtimin e simptomave të sëmundjes të shoqëruar me shenja alergjike si rinit alergjik, urtikaria kronike idiopatike.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 5 mg, 1 herë në ditë. Fëmijët 2 - 6 vjeç, 1.25 mg, 2 herë në ditë. Te të sëmurët me insuficiencë të veshkave jepet një dozë më e ulët varësisht nga sëmundja.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj levocetirizinë dihidroklorurit ose në ndonjërin nga përbërësit e tjerë të barit: Hipersensitiviteti ndaj antihistaminikëve të grupit të piperazinës; Sëmundje të veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e pake-timit	Prodhuesi
Rp.	CEZERA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.-Slovenia
Rp.	CREBROS	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Snanyii A.S - Turkey
Rp.	LEVOCETIRIZIN GENERICON	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H. -Austria
Rp.	LEVOCETIRIZINE LEK	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH - Germany

Antiparkinsonik
N04BA02
C

L

Levodopa and decarboxylase inhibitor - (levodopa dhe inhibitori i dekarboksilazës)

Indikimet:

Sëmundja e Parkinsonit.

Dozimi:

Doza fillestare 1 deri 2 x 1/2 tableta në ditë, pas ushqimit. Dozat mund të rriten në vazhdim të terapisë.

Kundërindikimet:

Glaukoma, shtatzënia, laktacioni, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MADOPAR	Tableta tretëse	100 mg + 25 mg	Kuti x 30 tableta tretëse	F. Hoffman –La Roche Ltd. -Switzerland
Rp.	MADOPAR	Tableta	200 mg+ 50 mg	Kuti x 100 tableta	F. Hoffman –La Roche Ltd. -Switzerland
Rp.	MADOPAR	Tableta	200 mg+ 50 mg	Kuti x 30 tableta	Roche Pharma AG -Germany
Rp.	LEVODOPA/ CARBIDOPA 250/25	Tableta	100 mg + 25 mg	Kuti x 100 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp.	LEVOMED 250/25MG	Tableta	100 mg + 25 mg	Kuti x 30 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus

Levodropropizine - (Levodropropizinë)**Indikimet:**

Trajtimi simptomatik i kollës.

Dozimi:

Të rriturit: 20 pika (që përmbajnë 60 mg), deri 3 herë në ditë, me një interval kohor të paktën 6 orë ndërmjet dozave. Fëmijët: 1 pikë (3 mg) për kg/ditë, të ndarë në 3 doza ditore, me interval kohor të paktën 6 orë ndërmjet dozave.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësëve të barit. Të sëmurët me dëmtim të aparatit mukociliar (sindroma Kartagener, diskinezi ciliare).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	PULMOREST	Shurup	30 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Santa Farma Ilac Snanyii A.S - Turkey
Rp.	LAVENIL	Shurup	30 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Bilim Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp.	LEVOTUSS TOSSE	Pika orale, tretësirë	60 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Dompe Farmaceutici S.p.A - Italy

Antibiotik nga grupi i kinoloneve

J01MA12

B

Levofloxacin - (Levofloksacinë)

Indikimet:

Trajtimi i infeksioneve të lehta dhe mesatare të rriturit, të shkaktuara me baktere të ndjeshme në levofloksacinë, siç janë: infeksionet akute të sinuseve; akutizimi i bronkitit kronik; pneumonia: infeksionet e komplikuara të veshkave; prostatiti kronik; infeksionet e lëkurës dhe të indeve të buta.

Dozimi:

Infeksionet akute të sinuseve, 500 mg një herë në ditë, oral për 10-14 ditë; Akutizimi i bronkitit kronik, 250 - 500 mg një herë në ditë për 7-10 ditë; Pneumonia, 500 mg një herë ose dy herë në ditë, për 7-14 ditë. Infeksionet urinare të komplikuara duke e futur edhe pielonefritin, 250 mg një herë në ditë për 7-10 ditë. Infeksionet kronike të prostatës të shkaktuara nga bakteriet, 500 mg një herë në ditë për 28 ditë; Infeksionet e lëkurës dhe të indeve të buta, 250 mg një herë në ditë ose 500 mg një herë ose dy herë në ditë për 7-14 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në kinolone, ose në përbërësit e tjerë të barit; Epilepsia; Pacientët me histori të dëmtimit të tendineve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALVOLAMID	Tretësirë për infuzion	500 mg/100 ml	Kuti x 10 flakonë x 100 ml	Pharmathen S.A. - Greece
Rp.	ALVOLAMID	Tretësirë për infuzion	250 mg/50 ml	Kuti x 10 flakonë x 50 ml	Pharmathen S.A. - Greece
Rp.	ALVOLAMID T 250MG	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Pharmathen S.A. - Greece
Rp.	ALVOLAMID T 500MG	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Pharmathen S.A. - Greece
Rp.	AMESOL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd, -Cyprus

L

Rp.	FLEXID	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d.-Slovenia
Rp.	FLEXID	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d.-Slovenia
Rp.	GRAY	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 5 film tableta të mbështjellura	Doppel Farmaceutici SRL - Italy
Rp.	LEBEL 500MG	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
Rp.	LEVOFLOX-ACINA ACTAVIS	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	Actavis Group Ltd. - Malta
Rp.	LEVOXIMED	Tretësirë për infuzion	500 mg/100 ml	Kuti x 1 flakon x 100 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey
Rp.	POTANT-SANOVEL 500MG FILM COATED TABLETS	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp.	WOFF	Tableta	500 mg	Kuti x 10 tableta	Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd. -Pakistan
Rp.	WOFF	Tableta	250 mg	Kuti x 10 tableta	Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd. - Pakistan

Kontraceptiv emergjent

G03AD01

X

Levonorgestrel

Indikimet:

Kontraceptiv emergjent brenda 72 orëve, pas kontaktit seksual te pambrojtur.

Dozimi:

1 tabletë duhet të merret sa më shpejtë që është e mundur, preferohet brenda 12 orëve dhe jo më larg se 72 orë pas kontaktit seksual të pa mbrojtur.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjërin nga përbërësit e

tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LEVONORGESTREL 15MG TABLET	Tableta	15 mg	Kuti x 1 tabletë	Accord healthcare limited - UK; Jai Pharma Limited -India

Kontraktiv oral
G03AA07

X

Levonorgestrel and estrogen - (Levonorgestrel + Estrogjen)

Indikimet:

Për parandalimin e shtatzënisë së padëshiruar.

Dozimi:

Një film tabletë në ditë, përafërsisht në të njëjtën kohë të ditës. Përdorimi i tabletave duhet të fillojë në ditën e parë të ciklit menstrual dhe të vazhdojë 21 ditë radhazi. Gjatë 7ditëve të ardhshme përdoret nga 1 tabletë ngjyrë kafe.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit ose përbërësve të tij; Shtatzënia; Gjdhënia; Sëmundjet e rënda kardiovaskulare; Diabeti mielit; Hipertensioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	HARMONIE	Tableta të mbështjellura	150 mcg+ 30 mcg	Kuti x 21 film tableta të mbështjellura	Famy Care Ltd - India
Rp.	ANNA	Tableta me lirim të ngadalësuar	0.15 mg+ 0.03 mg	Kuti x 50 blisterë x 28 tableta	Thai Nakorn Patana Co Ltd -Thailand
Rp.	FEMICEPT	Tableta të mbështjellura	150 mcg/30 mcg	Kuti x 3 blisterë x 21 tableta të mbështjellura	Accord Helathcare Ltd - UK, Wessling Hungary Kft- Hungary; Jai Pharma Ltd(Famy- care) - India
Rp.	VIOLETTE 28	Film tableta të mbështjellura	100 mcg/ 20 mcg	Kuti x 3 blisterë x 28 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Leon Farma S.A - Spain

Levothyroxine sodium - (Levotiroksinë natrium)

Indikimet:

Hipotiroidizmi.

Dozimi:

Të rriturit 50 - 100 mcg (50 mcg për ata që janë mbi moshën 50 vjeçare). Preferohet para ushqimit. Në vazhdim doza përshtatet 50 mcg çdo 3-4 javë deri sa nuk normalizohet metabolizmi. Te sëmundjet kardiake doza fillestare 25 mcg ose 50 mcg në ditë me vazhdim 25 mcg çdo 4 javë. Hipotiroidizmi kongjenital: te neonatët 5 - 10 mcg/kg në ditë. Te foshnjat mbi 1 muaj 5 mcg/kg në ditë në vazhdim deri në 25 mcg çdo 2-4 javë.

Kundërindikimet:

Tirotoksikozë, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LETROX®	Tableta	100 mg	Kuti x 25 tableta; Kuti x 50 tableta; Kuti x 100 tableta	Berlin - Chemie A.g (Menarini Group) - Germany
Rp.	LETROX®	Tableta	150 mg	Kuti x 25 tableta; Kuti x 50 tableta; Kuti x 100 tableta	Berlin - Chemie A.g (Menarini Group) - Germany
Rp.	LETROX®	Tableta	50 mg	Kuti x 25 tableta; Kuti x 50 tableta; Kuti x 100 tableta	Berlin - Chemie A.g (Menarini Group) - Germany

Anestezik lokal
D04AB01
B

L

Lidocaine - (lidokainë)

Indikimet:

Anestezi infiltrative. Anestezi epidurale. Aritmi ventrikulare. Bllokadë e nervave periferike. Anestezi dentare.

Dozimi:

Individual, në varësi nga ndërhyrja.

Kundërindikimet:

Mbinjeshmëri ndaj anestezikëve lokalë. Çrregullime të përçueshmërisë kardiake. Bradikardi. Bllok atrio-ventrikular.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LIDOCAINE AEROSOL	Aerosol	50 g/1.2 g	Kuti x 1 shishe x 50 g	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd- China
Rp.	DOLOCAIN	Xhel	20 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 25 g	Jadran Galenski Laboratorij d.d. -Croatia
Rp.	LIDONSTRUM GELE 2%	Xhel	20 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 25 g	Sidefarma S.A - Portugal

Anestezik lokal
N01BB02
B

Lidocaine - (Lidokainë)

Indikimet:

Për anestezi lokale sipërfaqësore.

Dozimi:

Individual, në varësi nga ndërhyrja.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj anestetikëve lokalë. Çrregullime të përçueshmërisë kardiake. Bradikardi. Bllok atrio-ventrikular.

L

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LIDOCAIN CHLORIDE 1%	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti x 50 ampula x 3.5 ml	Deutsche Labs. - India
Rp.	LIDOCAINE B.BRAUN 2%	Tretësirë për injeksion	0.2 g/10 ml	Kuti x 100 x 10 ml ampula	B.Braun Melsungen AG - Germany
Rp.	LIDOCAINE B.BRAUN 2%	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kutia prej 20 x 10 ml mini plasco	B.Braun Melsungen AG - Germany
Rp.	LIDOKAIN	Tretësirë për injeksion	40 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a - Albania
Rp.	LIDOKAIN HIDROHLORID Alkaloid	Tretësirë për injeksion	40 mg/2 ml	Kuti x 100 ampula x 2 ml	Alkaloid AD-Macedonia
Rp.	LIDOCAIN BRAUN 1%	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti 20 x 5ml, 20x10 ml, 20 x 20 ml mini plasco	B.Braun Melsungen AG - Germany
Rp.	LIDOKAINE 2%	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 10 flakonë x 2 ml	Profarma sh.a - Albania

Anestezik lokal N01BB52 B

Lidocaine hydrochloride monohydrate, Epinephrine hydrogen tartrate - (Lidokainë hidroklorur + Epinefrinë hidrogjen tartrat)

Indikimet:

Anestezia infiltrative. Anestezia epidurale. Aritmi ventrikulare. Bllokadë e nervave periferikë. Anestezia dentare.

Dozimi:

Individual, në varësi nga ndërhyrja.

Kundëringkimet:

Mbinjeshmëri ndaj anestetikëve lokalë. Çrregullime të përçueshmërisë kardiake. Bradikardi. Bllok atrioventrikular.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LIDOKAIN ADRENALIN Alkaloid ®	Tretësirë për injeksion	(40+0.025) mg/2 ml	Kuti x 100 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp.	XYLOROLLAND AVEC ADRENALINE	Tretësirë për injeksion , për përdorim dental	2%-1/8000	Kuti x 50 kartrixhë x 1.8 ml	Produits Dentaires Pierre Rolland - France
Rp.	LIDOKAINE ADRENALINE	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml + 0.01 mg/ml	Kuti x shishe x 50 ml	Profarma sh.a - Albania

Antibiotik nga grupi i makrolideve

J01FF02

C

Lincomycin - (Linkomicinë)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e infeksioneve të rënda të shkaktuara nga streptokoket, pneumokoket dhe stafilokoket.

Dozimi:

Te të rriturit: te infeksionet e rënda - 600 mg (2 ml) si injeksion intramuskular çdo 12 - 24 orë. Në pediatri foshnjat mbi 1 muaj: infeksionet e rënda - 10 mg/kg si injeksion intramuskular çdo 24 orë. Te infeksionet më të rënda 10 mg/kg si injeksion intramuskular çdo 12 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj linkomicinës ose klindamicinës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	NELOREN®	Tretësirë per injeksion	300 mg/ ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp.	NELOREN®	Tretësirë per injeksion	600 mg/ 2ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia

L

Analog i glukagonit
A10BJ02
C

Liraglutide - (Liraglutid)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e diabetit tipi 2, tek të rriturit.

Dozimi:

Doza fillestare: 0.6 mg në mënyre subkutane një herë në ditë. Doza mbajtëse: injektimi subkutan i 1.2 mg një herë në ditë që mund të rritet deri në 1.8mg, po ashtu një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Neoplazia multiple endokrine tipi 2. Karcinoma e tiroidesë. Ketoacidoza diabetike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VICTOZA	Tretësirë për injeksion, laps i mbushur	6 mg/ml	Kuti x 2 lapsa të mbushur x 3 ml	NovoNordisk A/S - Denmark

ACE Inhibitor
C09AA03
V

Lisinopril - (lizinopril)

Indikimet:

Hipertensioni, pamjaftueshmëria simptomatike e zemrës, trajtimi pas infarktit të miokardit, komplikimet renale nga diabetes mellitus.

Dozimi:

Hipertensioni: fillimisht 10 mg një herë në ditë, në rast të përdorimit së bashku me diuretikë, atëherë fillimisht 2.5 – 5 mg një herë në ditë. Zakonisht doza mbajtëse 20 mg një herë në ditë, doza maksimale 80 mg në ditë. Pamjaftueshmëria e zemrës: fillimisht 2.5 mg një herë në ditë në përkujdesje mjekësore duke e rritur dozën shkallë- shkallë nga 10 mg në intervale jo më të vogla se dy javore deri në maksimum 35 mg një herë në ditë nëse tolerohet. Profilaksa pas infarktit të miokardit, presioni sistolik i gjakut mbi 120 mmHg,

5 mg në 24 orë, duke shtuar 5 mg të tjerë në 24 orët e ardhshme, pastaj 10 mg në 24 orët tjera dhe duke vazhduar me nga 10 mg në ditë për 6 javët në vijim (terapia vazhdon në pamjaftueshmëri të zembrës): tensioni sistolik i gjakut 100 – 120 mmHg fillimisht 2.5 mg një herë në ditë e rritur në 5 mg në ditë si dozë mbajtëse. Komplikimet renale nga Diabetes mellitus: fillimisht 2.5 mg një herë në ditë e rregulluar varësisht nga reagimi në terapi. Doza e zakonshme është rreth 10-20 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

ACE inhibitorët kundërindikohen te pacientët me sensibilitet në ACE inhibitorë (përfshirë edhe angioedemën). ACE inhibitorët nuk duhet përdorur në shtatzënësi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LISINOPRIL BASI	Tableta	20 mg	Kuti x 60 tableta	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. -Portugal, Generics Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp.	FIBSOL	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	Sigma Pharmaceuticals PTY LTD -Australia
Rp.	FIBSOL	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Sigma Pharmaceuticals PTY LTD -Australia
Rp.	IRUMED 10MG	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d.-Croatia
Rp.	IRUMED 20MG	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d.-Croatia
Rp.	IRUMED 5MG	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d.-Croatia
Rp.	LISIDIGAL	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp.	LISIDIGAL	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp.	LISIDIGAL	Tableta	5 mg	Kuti x 50 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp.	LISOCARD	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp.	LISOCARD	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T"Trepharm"Republic of Kosova
Rp.	LOPRIL®	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina

L	Rp.	LOPRIL®	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
	Rp.	LOPRIL®	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
	Rp.	RILACE-SANOVEL	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
	Rp.	RILACE-SANOVEL	Tableta	20 mg	Kuti x 28 tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
	Rp.	RILACE-SANOVEL	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
	Rp.	SKOPRYL®	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD- Macedonia
	Rp.	SKOPRYL®	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD- Macedonia
	Rp.	SKOPRYL®	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD- Macedonia

ACE Inhibitor dhe diuretik C09BA03 D

Lisinopril and diuretics - (Lizinopril dhe diuretikë)

Indikimet:

Hipertensioni, pamjaftueshmëria simptomatike e zemrës, trajtimi pas infarktit të miokardit, komplikimet renale nga diabetes mellitus.

Dozimi:

Duke u bazuar në pasqyrën klinike nga 1/2 tabletë deri në një tabletë (20 + 12.5).

Kundërindikimet:

ACE inhibitorët kundërindikohen te pacientët me sensibilitet në ACE inhibitor (përfshirë edhe angioedemën). ACE inhibitorët nuk duhet përdorur në shtatzënësi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LISINOPRIL +HIDRO-CLORTIAZID BASI	Tableta	12mg+12.5mg	Kuti x 60 tableta	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A - Portugal, BluePharma - Industria Farmaceutica Portugal, Laboratorios Vitoria S.A - Portugal

Rp.	IRUZID 10/12.5MG	Tableta	10mg +12.5mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. -Croatia
Rp.	IRUZID 20/12.5MG	Tableta	20mg+12.5mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. -Croatia
Rp.	IRUZID 20/25MG	Tableta	20mg +25mg	Kuti x 30 tableta	Belupo d.d. -Croatia
Rp.	LISIDIGAL HCT	Tableta	20mg+12.5mg	Kuti x 30 tableta	Mibe GmbH Arzneimit- tel - Germany
Rp.	LISIDIGAL HCT	Tableta	10mg+12.5mg	Kuti x 30 tableta	Mibe GmbH Arzneimit- tel - Germany
Rp.	LISINOCOMP GENERICON	Tableta	20 mg/25 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp.	LISINOCOMP GENERICON MITE	Tableta	20 mg/12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp.	LISINOCOMP GENERICON SEMI	Tableta	10 mg/12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp.	LISOCARD H	Tableta	10 mg+12.5 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" -Re- public of Kosova
Rp.	LISOCARD H	Tableta	20 mg+25 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T"Trepharm" -Re- public of Kosova
Rp.	LOPRIL® H	Tableta	(20+12.5) mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Hercegovina
Rp.	LOPRIL® H	Tableta	(10+12.5) mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Hercegovina
Rp.	LOPRIL®H PLUS	Tableta	20mg/25 mg	Kuti x 20 tableta; Kuti x 30 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Hercegovina
Rp.	SKOPRYL PLUS®	Tableta	(20+12.5) mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD- Mace- donia
Rp.	SKOPRYL PLUS®	Tableta	(20+25) mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD- Mace- donia
Rp.	LISINOPRIL HCT ATID	Tableta	20 mg +12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp.	LISINOPRIL HCT ATID	Tableta	10 mg + 12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Dexcel Pharma GmbH - Germany

L Barnat për uljen e nivelit të glukozës(pa insulin) A10BX10 N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Lixisenatide - (Liksisenatid)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e diabetit të tipit 2 tek të rriturit, për te arritur kontrollin glikemik në kombinim me produktet medicinale orale për uljen e sasisë së glukozës / ose me insulinën bazale, kur këto, së bashku me dietë dhe ushtrime, nuk arrijnë të sigurojnë kontroll adekuat glikemik.

Dozimi:

Doza fillestare: dozimi fillohet prej 10 mcg një herë në ditë për 14 ditë. Doza mbajtëse: një dozë fikse mbajtëse prej 20 mcg një herë në ditë duke filluar në ditën e 15.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërës aktiv ose ndonjërin nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LYXUMIA	Tretësirë per injeksion	20 mcg/0.2 ml	Kuti x 2 lapsa vjollcë të mbushur x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	LYXUMIA	Tretësirë per injeksion	10 mcg/ 0.2 ml	Kuti x 1 laps i gjelbër x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany
Rp.	LYXUMIA	Tretësirë per injeksion	10 mcg/2 ml + 20 mcg/0.2 ml	Kuti 1 laps vjollcë i mbushur x 3 ml +1 laps i gjelbër x 3 ml	Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany

Bar adrenergjik
C01CA03
C

L

L-Norepinephrine bitartrate - (L-Norepinefrinë bitartat)

Indikimet:

Përdoret si mase emergjente në restaurimin e statusit hemodinamik tek rastet e hipotensionit akut.

Dozimi:

Infuzioni fillestar duhet të jetë në mes 10 ml/h deri në 20 ml/h (0.16 ml/min-0.33 ml/min). Doza mbajtëse: 0.05 - 0.1 mikrogram/kg/min, gjithnjë duke monitoruar efektin në shtypjen e gjakut.

Kundërindikimet:

Sëmundjet koronare të zemrës, Aritmia, sidomos ajo ventrikulare, administrimi në kombinim me: anestetikë halogjen, antidepresiv treciklik, antidepresiv serotnergjik dhe guanetidinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	NORADRENALINA INYECTIONABLE BRAUN	Tretësirë per injeksion	1 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 10 ml	B.Braun Medical SA. - Spain

Antiperistaltik
A07DA03
B

Loperamide - (Loperamid)

Indikimet:

Trajtimin e diarresë akute te të rriturit dhe te fëmijët mbi moshën 8 vjeçare dhe për trajtimin e diarresë kronike.

Dozimi:

Në diarrenë akute të rriturit 2 kapsula në ditë për 5 ditë; fëmijët prej 9-12 vjeç 1 kapsulë 4 x në ditë deri në 5 ditë. Në diarrenë kronike 2-4 kapsula në ditë (maks 8 kapsula në ditë).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në bar ose në ndonjërin prej përbërësve të barit; në diarre të rëndë pas marrjes së antibiotikëve; opstipacion ose fryrje të barkut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LOPEDIUM	Kapsula e fortë	2 mg	Kuti x 10 tableta	Salutas Pharma GmbH -Germany
Rp.	LOPEDIUM	Tableta shkumëzuese	2 mg	Kuti x 10 shkumëzuese	Salutas Pharma GmbH -Germany
Rp.	LOPERAMID	Tableta	2 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T " Trepfarm " - Republic of Kosova
Rp.	LOPERAMID	Tableta	2 mg	Kuti x 20 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp.	LOPERAMIDE	Tableta	2 mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T " Trepfarm " - Republic of Kosova
Rp.	LOPERAMIDE Medo	Kapsula	2 mg	Kuti x 10 kapsula	Remedica Ltd. - Cyprus
Rp.	LOPERIUM	Kapsula	2 mg	Kuti x 10 kapsula	Remedica Ltd. - Cyprus
Rp.	LOPERMID	Tableta	2 mg	Kuti x 20 tableta	Deva Holding A.S. - Turkey

Antihistaminik për përdorim sistematik**R06AX13****B****Loratadine - (Loratadinë)****Indikimet:**

Trajtimi simptomatik i alergjisë, si hipersensitiviteti medikamentoz; urtikaria kronike idiopatike.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 6 vjeç, 10mg një herë në ditë; Fëmijët 2-6 vjeç, 5 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Antihistaminikët sedativë kanë aktivitet domethënës antimuskarinik prandaj duhet përdorur me kujdes te: hipertrofia e prostatës, retensioni urinar, glaukoma me kënd të ngushtë si dhe te obstruksioni piloro-duodenal. Antihistaminikët duhet përdorur me kujdes dhe te porfria akute.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALERDIN	Shurup	5 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova
Rp.	FLONIDAN ®	Suspension oral	5 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	LEK Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp.	FLONIDAN ®	Tableta	10 mg	Kuti x 10 tableta	LEK Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp.	HELPORIGIN	Tableta	10 mg	Kuti x 14 tableta	Help S.A. - Greece
Rp.	LORADREM®	Tableta	10 mg	Kuti x 7 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp.	LORATADIN	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Replek Pharm AD - Macedonia
Rp.	LORATADIN	Shurup	5 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Replek Pharma AD - Macedonia
Rp.	LORATADIN Alkaloid ®	Tableta	10 mg	Kuti x 10 tableta	Alkaloid AD- Macedonia
Rp.	LORATADIN Alkaloid ®	Tretësiirë orale	1 mg/1ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Alkaloid AD- Macedonia
Rp.	LORATADINE	Tableta	10 mg	Kuti x 10 tableta	N.P.T "Trepharm" - Republic of Kosova
Rp.	LORATADINE	Shurup	5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T " Trepharm " - Republicof Kosova

Anksiolitik
N05BA06

D

Lorazepam - (Lorazepam)

Indikimet:

Përdorimi afatshkurtër te shqetësimet dhe pagjumësia, status epilepticus, pre-operaiv.

Dozimi:

Doza orale: 1-4 mg në ditë në doza të ndara, te të moshuarit doza e përgjysmuar e të rriturve. Anksioziteti i shoqëruar me pagjumësi: 1-2 mg para gjumit – nuk rekomandohet për fëmijët. Doza im ose iv e ngadalshme: sulmet akute të panikut 25 – 30 µg/kg (kufijtë e normales 1.5-2.5mg) e përsëritur çdo 6 orë sipas nevojës. Nuk rekomandohet te fëmijët.

L Kundërindikimet:

Depresioni respirator: dobësim i funksionit neuromuskular respirator duke përfshirë edhe miastenia gravis jostabile, pamjaftueshmëria akute pulmonale, sindroma e apnesë në gjumë, dëmtimi i rëndë i mëlçisë, nuk jepet te psikoza kronike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LORAM®	Tableta	2.5mg	Kuti x 20 tableta	LEK Pharmaceuticals d.d. -Slovenia
Rp.	LORAZEPAM	Tableta	1mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm A.D - Serbia
Rp.	LORAZEPAM	Tableta	2.5 mg	Kuti x 30 tableta	Hemofarm A.D - Serbia

Bllokues i receptorëve A2
C09CA01
C

Losartan - (Losartan)**Indikimet:**

Hipertensioni (duke e përfshirë edhe reduktimin e rrezikut nga sulmi te hipertensioni me hipertrofi të majtë ventrikulare), nefropatia diabetike te diabetes mellitus tip 2.

Dozimi:

Zakonisht 50 mg një herë në ditë, në rast të nevojës doza mund të rritet pas disa javësh në 100 mg një herë në ditë. Të moshuarit mbi 75 vjeç fillimisht 25 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Antagonistët e receptorëve të angiotenzinës duhet që të shmangen gjatë shtatzënisë dhe gjidhënie.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LAKEA®	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 30 tableta; Kuti x 50 tableta; Kuti x 100 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia

Rp.	LOCARD	Tabletë	50 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp.	LORISTA	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.-Slovenia
Rp.	LORISTA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.-Slovenia
Rp.	LOSARTAN Alkaloid ®	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp.	LOSARTAN Alkaloid ®	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp.	LOSARTAN BASI	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Lisconsa S.A. - Portugal
Rp.	LOSARTAN BLUEPharma	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	BluePharma Genericos-Comercio de Medicamentos S.A-Portugal
Rp.	LOTENS	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma sh.a. - Albania
Rp.	RASOLTAN	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma-Dupnitsa AD - Bulgaria
Rp.	TENLOP	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d-Bosnia and Herzegovina
Rp.	LASTAN	Tableta	50 mg	Kuti x 28 tableta	Blue Phrama Industria Pharmaceutical SA - Portugal

Bllikator i receptorëve të angiotenzinës

C09DA01

C

Losartan and diuretics - (Losartan dhe diuretikë)

Indikimet:

Hipertensioni (duke e përfshirë edhe reduktimin e rrezikut nga sulmi të hipertensioni me hipertrofi të majtë ventrikulare), nefropatia diabetike të diabetes mellitus tip 2.

Dozimi:

Zakonisht 50 mg një herë në ditë, në rast të nevojës doza mund të rritet pas disa javësh në 100 mg një herë në ditë. Të moshuarit mbi 75 vjeç fillimisht 25 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Antagonistët e receptorëve të angiotenzinës duhet që të shmangen gjatë shtatzënisë dhe gjdhënies, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	LOCARD H	Tableta	50 mg+ 12.5 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp.	LOPRESS COMP	Film tableta të mbështjellura	50 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Actavis Group PCT ehf-Iceland
Rp.	LORISTA H	Film tableta të mbështjellura	100 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia
Rp.	LOSARCOMP GENERICON	Film tableta të mbështjellura	100 mg/ 25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp.	LOSARCOMP GENERICON	Film tableta të mbështjellura	50 mg/ 12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
Rp.	LOSARTAN + HIDROCLORTIAZIDA BASI	Film tableta të mbështjellura	100 mg + 25 mg	Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Lisconsa S.A. - Portugal, Generic Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp.	LOSARTAN + HIDROCLORTIAZIDA BASI	Film tableta të mbështjellura	50 mg + 12.5 mg	Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Lisconsa S.A. - Portugal, Generic Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp.	LOSARTIC PLUS	Film tableta të mbështjellura	(50+12.5) mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp.	TENLOP H	Film tableta të mbështjellura	100 mg/ 25 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp.	TENLOP H	Film tableta të mbështjellura	50 mg/ 12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp.	LORISTA H	Film tableta të mbështjellura	(50+12.5) mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia

Antihipertenziv
C09DB06
D

L

Losartan/Amlodipine - (Losartan + Amlodipinë)

Indikimet:

Hipertensioni.

Dozimi:

Doza e rekomanduar ditore është 50 mg losartan me 5 mg amlodipinë një herë në ditë. Dozimi rritet sipas nevojës së pacientit.

Kundërindikimet:

Alergjia në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	TENLORIS	Film tableta të mbështjellura	50 mg/5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia, TAD Pharma GmbH. - Germany
Rp.	TENLORIS	Film tableta të mbështjellura	100 mg/5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia, TAD Pharma GmbH. - Germany
Rp.	TENLORIS	Film tableta të mbështjellura	100 mg/10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia, TAD Pharma GmbH. - Germany
Rp.	TENLORIS	Film tableta të mbështjellura	50 mg/10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia, TAD Pharma GmbH. - Germany

Bar që ul lipidet - Statina ose "HMG-CoA reduktazë inhibitor"
C10AA02

X

Lovastatin - (Lovastatinë)

Indikimet:

Redukton sasinë e kolesterolit në gjak.

Dozimi:

Doza e zakonshme fillestare është 20 mg një herë në ditë, te niveli shumë

Li lartë i kolesterolit (më shumë se 300 mg/dl nën dietë), doza fillestare mund të jetë 40 mg në ditë. Doza prej 80 mg rekomandohet vetëm për pacientët me hiperkolesterolemi të rëndë dhe rrezik të lartë të komplikimeve kardiovaskulare.

Kundëriindikimet:

Alergjia në lovastatin ose cilindo përbërës tjetër të tabletës: Nëse ka probleme me mëlçin.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MEDOSTATIN	Tableta	20 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 30 tableta; Kuti x 100 tableta	Medochemie Ltd. - Cyprus
Rp.	MEDOSTATIN	Tableta	40 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 30 tableta; Kuti x 100 tableta	Medochemie Ltd. - Cyprus

Antispetik oral
ROZAA
C

Lysozyme hydrochloride, pyridoxine hydrochloride - (lizozim hidroklorur; piridoksinë hidroklorur)

Indikimet:

Veprim lokal, antiseptik te infeksionet e fytyrës dhe gojës të përcjella me dhimbje.

Dozimi:

Çdo 2 deri 3 orë të tretet ngadalë në gojë nga një pastile.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit farmaceutik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	LYSOBACT	Pastile	20 mg/10 mg	Kuti x 30 pastile	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina

OTC	LYSOBACT DUO	Pastile	20 mg/1.5 mg	Kuti x 20 pastile	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
OTC	LYSOBACT SPRAY WITH ANISEED FLAVOUR	Aerosol oromukozal, tretësirë	(20+1.5)mg/ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
OTC	LYSOBACT COMPLETE SPRAY	Aerosol oromukozal, tretësirë	(20+1.5+0.5) mg/ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina

Antibiotikët dhe kemoterapeutikët për përdorim dermatologjik D06BB07 Nuk ka të dhëna

Lysozyme hydrochloride - (Hidroklorur i Lizozimës)

Indikimet:

Trajtimi lokal ndihmës i lezioneve me natyrë herpetike, trajtimi lokal ndihmës i plagëve të vogla dhe i lëndimeve (dëmtimi i lëkurës me qëllim të stimulimit të epitelizimit të lëkurës).

Dozimi:

Vetëm për aplikim të jashtëm, në lëkurë. Kremi duhet të aplikohet 2 deri në 3 herë në ditë, drejtpërdrejt në plagën e pastruar më parë. Para çdo aplikimi të kremit, paraprakisht duhet të pastrohet fusha e lëkurës e cila është e sëmurë.

Kundërindikimet:

Alergjia (hipersensitivi) në substancën aktive lizozimë hidroklorur ose në cilindo përbërës të barit. Alergjia në të bardhët e vesë. Dëmtimet serioze të lëkurës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	LYSOBACT	Krem	20 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina



- Magaldrate
- Magnesium Sulfate - (Sulfat magnezi)
- Mannitol - (manitol)
- Mebenazole - (mebenazol)
- Mebeverine - (mebeverinë)
- Mebicarum
- Medazepam - (medazepam)
- Mefenamic acid - (Acid mefenamik)
- Meldonium - (meldonium)
- Meloxicam - (meloksikam)
- Memantine
- Mepyramine maleate, lidocaine hydrochloride, dexpanthenol
- Meropenem - (meropenem)
- Mesalazine - (mesalazinë)
- Metamizole - (metamizol)
- Metamizole sodium, combinations excl. psycholeptics
- Metamizole, Caffeine, thiamine hydrochloride (metamizol; kofeinë; tiaminë hidroklorur)
- Metformin - (Metforminë)
- Methadone - (Metadon)
- Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta
- Methyldopa - (Metildopa)
- Methylergometrine maleate - (Metilergometrin maleat)
- Methylprednisolone - (Metilprednizolon)
- Metoclopramide - (Metoklopramid)
- Metoprolol - (Metoprolol)
- Metoprolol tartrate + Hydrochlorothiazide
- Metronidazole miconazole
- Metronidazole - (Metronidazol)
- Metronidazole - (Metronidazol)
- Metronidazole - (Metronidazol)
- Miconazole - (Mikonazol)
- Miconazole - (Mikonazol)
- Miconazole - (Mikonazol)
- Midazolam HCl - (Midazolam hidroklorur)
- Midecamycin - (Midekamicinë)
- Mifepristone - (Mifepreston)
- Minoxidil - (Minoksidil)
- Mirtazapine - (Mirtazapinë)
- Modafinil - (Modafinil)
- Mometasone Furoate - (Mometazon furoat)

- Mometasone Furoate - (Mometazon furoat)
- Montelukast - (Montelukast)
- Morphine - (Morfinë)
- Moxifloxacin - (Moksifloksacinë)
- Moxonidine - (Moksonidinë)
- Multivitamins and other minerals, incl combinations - (Multivitaminat dhe mineralet, përfshirë dhe kombinimet e tyre)
- Mupirocinum - (Mupirocinë)
- Mycophenolate mofetil - (Mikofenolat mofetil)

Magaldrate

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i ulçerave gastrike dhe duodenale. Trajtimi i hiperaciditetit gastrik.

Dozimi:

Dozimi për të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç 1 qeskë disa herë në ditë, sipas nevojës, për trajtim simptomatik afatshkurtër. Doza ditore maksimale ditore është 4 qeska (korrespondojnë me 6400 mg magaldrat). Nëse simptomat vazhdojnë për më shumë se 2 javë gjatë trajtimit, nevojiten ekzaminime shtesë për të përjashtuar ndonjë sëmundje malinje. Nuk rekomandohet përdorimi te fëmijët nën 12 vjeç. Qeska para përdorimit duhet të tundet dhe merret e patretur ose mund të merret me lëngje.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	RIOPAN	Xhel	600 mg	Kuti x 10 qeska; Kuti x 20 qeska; Kuti x 50 qeska	Nycomed GmbH - Germany

Tretësirë elektrolitësh B05XA05 B

Magnesium Sulfate - (Sulfat magnezi)

Indikimet:

Konvulsionet e shkaktuara nga eklampsia; mungesa e elektrolitëve; shtesë intravenoze.

Dozimi:

Jepet në varësi nga gjendja e pacientit.

Kundërindikimet:

Blloku i zembrës, dëmtimi i miokardit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	SULFAT MAGNEZI®	Tretësirë për injeksion	25%; 10 ml	Kuti x 10 ampula x 10 ml	Profarma sh.a. - Albania

Diuretik
B05BC01
C

Mannitol - (manitol)

Indikimet:

Edema cerebrale; glaukoma.

Dozimi:

Edema cerebrale dhe glaukoma, me infuzion intravenoz 30-60 minuta, 0.25-2 g/kg; nëse është e nevojshme, mund të përsëritet 1-2 herë pas 4-8 orëve.

Kundërindikimet:

Insuficienca kongjestive e zembrës; edema pulmonare, hipersensitiviteti në manitol.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MANITOL	Tretësirë për infuzion	200 mg/ml	Shishe x 250 ml; Shishe x 500 ml	Profarma sh.a. - Albania
Rp.	MANITOL MEIN 20%	Tretësirë për infuzion	20%	Kuti x 12 shishe x 250 ml	Fresenius Kabi Deutschland GmbH - Germany
Rp.	MANNITOL/ Demo 20%	Tretësirë për infuzion	20%	Shishe PE x 250 ml	Demo S.A, Pharmaceuticals Industry - Greece
Rp.	MANNITOL/ Vioser	Tretësirë për infuzion	200mg/1ml	Shishe x 250 ml; Shishe x 500 ml	Vioser SA - Greece

Mebendazole - (Mebendazol)

Indikimet:

Për mjekimin e infestacioneve të shkaktuara nga: *Enterobius vermicularis*; *Trichuris trichiura*; *Ascaris lumbricoides*; *Ancylostoma duodenale*.

Dozimi:

Enterobius vermicularis (enterobiaza) Një dozë e vetme 1 tabletë ose 1 lugë suspension. Në vendet me mundësi të madhe të infestimit (kopsht fëmijësh, konvikte nxënësish), mjekimi duhet të përsëritet pas 2 deri 4 javësh. *Ascaris lumbricoides* (askaridaza) *Trichuris trichiura* (trikuriaza) *Ancylostoma duodenale* (ankilostomiaza), *Necator americanus* Infestime të përziera *Strongyloides stercoralis* (strongiloidaza)* *Taenia spp.* (teniaza)* 1 tabletë ose 1 lugë suspension në mëngjes dhe në darkë për 3 ditë radhazi. Mjekimi duhet të përsëritet nëse është e nevojshme.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj mebendazolit ose në ndonjërin prej përbërësve të tjerë të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	PERMAZOLE	Suspension oral	30 ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Eipico - Egypt
Rp.	SURFONT	Tabletë	100 mg	Kuti x 6 tableta	Ardeypharm GmbH -Germany
Rp.	VRMOKS	Tableta përtpëse	100 mg	Kuti x 30 tableta përtpëse	I.E Ulagay Ilac Sanayii - Turkey
Rp.	VRMOKS	Tableta përtpëse	100 mg	Kuti x 10 tableta përtpëse	I.E Ulagay Ilac Sanayii - Turkey
Rp.	VRMOKS	Tableta përtpëse	100 mg	Kuti x 6 tableta përtpëse	I.E Ulagay Ilac Sanayii - Turkey

Antikolinergjikët
A03AA04

M

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Mebeverine - (mebeverinë)

Indikimet:

Çrregullimet gastrointestinale të karakterizuara me spazma muskulare.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 10 vjeç: 135–150 mg, 3 herë në ditë, preferohet 20 minuta para ushqimit; fëmijët 8-10 vjeç: 100 mg, 3 herë në ditë, rekomandohet 20 minuta para ushqimit; fëmijët 4-8 vjeç: 50 mg, 3 herë në ditë, rekomandohet 20 minuta para ushqimit.

Kundërindikimet:

Ileusi paralitik, hipersensitiviteti në këtë bar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	DUSPATALIN RETARD®	Kapsula me lirim të zgjatur	200 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të zgjatur; Kuti x 60 kapsula me lirim të zgjatur	Solvay Pharmaceuticals GmbH - Germany
Rp.	RUDAKOL®	Drazhe	135 mg	Kuti x 1 shishe x 50 drazhe	Belupo Pharmaceuticals - Croatia

Anksiolitik
N05BX

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Mebicar - (Mebikar)

Indikimet:

Neurozat dhe çrregullimet neurotike (ankthi, ekscitabiliteti emocional, shqetësimi, frika). Kardiopati të gjenezave të ndryshme, të cilat nuk janë të lidhura me sëmundje ishemike të zemrës. Për të përmirësuar tolerancën ndaj neuroleptikëve dhe barnave të tjera sedative. Terapi komplekse shtesë për të ulur vartësinë nga pirja e duhanit.

M

Dozimi:

Bari administrohet me rrugë orale. Të rriturit përdorin 300-500 mg, 2-3 herë në ditë, pas ushqimit. Doza më e lartë individuale është 3 g, ndërsa doza më e lartë ditore 10 g. Kohëzgjatja e trajtimit është nga disa ditë deri në 2-3 muaj. Terapi komplekse për të ulur vartësinë nga pirja e duhanit: 600-1000 mg në ditë për 5-6 javë. Nuk ka të dhëna që vërtetojnë sigurinë dhe efikasitetin e këtij bari te fëmijët nën 18 vjeç.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ADAPTOL	Kapsula të forta	300 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	Jsc "Olainfarm" - Latvia
Rp.	ADAPTOL	Tableta	500 mg	Kuti x 20 tableta	Jsc "Olainfarm" - Latvia

Vitamin B12 (cyanocobalamina dhe analogët)

B03BA05

C

Mecobalamin - (Mekobalaminë)**Indikimet:**

Trajtimi i neuropative periferike. Parandalimi dhe trajtimi i mungesës së vitaminës B12.

Dozimi:

Doza e zakonshme te të rriturit në rast të neuropative periferike është 3 tableta (1500 mg mekobalaminë) të ndara në 3 doza ditore. Dozimi mund të rregullohet në varësi të moshës dhe simptomave te pacientit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave aktive (mekobalaminës dhe kobaltit) ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	COBALAMIN	Film tableta të mbështjellura	500 mcg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Farmavita d.o.o. - Sarajevo - Bosnia and Herzegovina

Anksiolitik
N05BA03
D

M

Medazepam - (medazepam)**Indikimet:**

Pengesat psikovegetative, neurozat nga frika.

Dozimi:

2-3 herë në ditë nga 1 kapsulë. Doza maksimale 30 mg për dozë apo 60 mg në ditë.

Kundëringkimet:

Sëmundjet e vartësisë, miastenia gravis, glaukoma akute e këndit të ngushtë, psikozat akute, porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ANSILAN®	Kapsula të forta	10 mg	Kuti x 1 shishe x 25 kapsula të forta	LEK Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp.	ANSILAN®	Kapsula të forta	5 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	LEK Pharmaceuticals d.d. - Slovenia

Anlagjetik-antiinflamator
B03BA05
C**Mefenamic acid - (Acid mefenamik)****Indikimet:**

Te artriti reumatik dhe osteoartriti si analgjetik dhe antiinflamator, te dhimbjet postoperative, te dhimbjet mesatare, dismenorea dhe menoragjia.

Dozimi:

Të rriturit mbi 18 vjeç: 500 mg – tre herë në ditë. Fëmijët: 12-18 vjeç: te dhimbjet akute, dismenorea, menorragjia përdoret 500 mg 3 herë në ditë.

Kundëringkimet:

Duhet të përdoret me kujdes te të moshuarit, në rast se personi është alergjik në mefenaminë ose në substancat e tjera ndihmëse, te pacientët e ndjeshëm

M ndaj aspirinës apo në ndonjë BAIJS tjetër. Është i kundërindikuar te pacientët me ulçerë gastrike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ALFOXAN®	Film Tableta	500 mg	Kuti x 20 film tableta	Remedica - Cyprus

Preparate tjera kardiovaskulare
C01EB22
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Meldonium - (meldonium)

Indikimet:

"Te sëmundjet kardiovaskulare; te sëmundjet kronike koronare të zemrës; angina pectoris, insuficiencia e zemrës, çrregullimet funksionale kardiovaskulare, kardiomiopatië. Te iskemia akute dhe kronike cerebrovaskulare. Meldonium përdoret edhe në rastet performancës së zvogëluar fizike e emocionale; stresin fizik."

Dozimi:

Të rriturit: Doza e zakonshme ditore është 500-1000 mg. Doza ditore prej 500 mg merret një herë në ditë në mëngjes, ndërsa doza ditore 1000 mg ndahet në dy doza ditore. Kohëzgjatja e terapisë komplekse e çrregullimeve kardiovaskulare ishemiike, çrregullimeve akute dhe kronike të qarkullimit të gjakut është 4-6 javë. Trajtimi i gjendjeve të performancës së zvogëluar fizike dhe psikike, të mbingarkesës emocionale është 10-14 ditë, dhe ky regjim mund të përsëritet për 2-3 herë në vit. Nuk rekomandohet për fëmijët nën 18 vjeç.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve tjerë; Insuficiencia e rëndë e mëlçisë ose e veshkave; Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VAZONAT	Kapsula	500 mg	Kuti x 20 kapsula; Kuti x 40 kapsula; Kuti x 60 kapsula	Remedica - Cyprus
Rp.	VAZONAT	Tretësisirë për injeksion	100mg/ ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	JSC "Olain-farm" - Latvia

Bar antiinflamator josteroidal
M01AC06
D

M

Meloxicam - (meloksikam)

Indikimet:

Trajtimi simptomatik i artritit reumatoid dhe osteoartritit të dhembshëm (artroza, sëmundjet degjenerative të nyjave).

Dozimi:

Doza totale ditore e preferuar 15 mg në ditë; veprojnë mirë nëse përdoren me ushqim, te pacientët me rrezik të rritur të efekteve anësore fillojnë me 7.5 mg në ditë, kurse ata me pamjaftueshmëri të veshkave nuk duhet të tejkalojnë dozën 7.5 mg.

Kundërindikimet:

Alergjia në ndonjërin nga përbërësit e barit; personat që kanë të zhvilluara shenja të astmës; polipet nazale; edema angioneurotike; urtikaria gjatë aplikimit të aspirinës apo barnave të tjera antiinflamatore; ulçera peptike aktive; pamjaftueshmëria e rëndë e veshkave dhe mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MELBEK	Tretësiirë për injeksion	15 mg/ 1.5 ml	Kuti x 3 ampula x 1.5 ml	Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp.	MELBEK FORT	Tableta	15 mg	Kuti x 10 tableta	Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp.	MELCAM	Tableta	15 mg	Kuti x 10 tableta	Deva HoldingA.S. - Turkey
Rp.	MELOXICAM 15MG TABLETS	Tableta	15 mg	Kuti x 20 tableta	Chanelle Medical - Ireland
Rp.	MELOXICAM 7.5MG TABLETS	Tableta	7.5 mg	Kuti x 20 tableta	Chanelle Medical - Ireland
Rp.	MEXICAM FORTE TAB	Tableta	15 mg	Kuti x 10 tableta	Ali Raif Ilac Sanayii A.S. -Turkey
Rp.	MOBIGLAN	Tableta	7.5 mg	Kuti x 30 tableta	Niche Generics Limited -Republic of Ireland

M

Rp.	MOBIGLAN	Tableta	15 mg	Kuti x 30 tableta	Niche Generics Limited -Republic of Ireland
Rp.	MOVALIS	Tretësiirë për injek-sion	15 mg/ 1.5 ml	Kuti x 5 ampula x 1.5 ml	Boehringer Ingelheim S.A.- Spain
Rp.	MOVALIS	Tableta	15 mg	Kuti x 20 tableta	Boehringer Ingelheim Ellas A.E.Greece
Rp.	OXIMAL	Tableta	15 mg	Kuti x 10 tableta	Farmavita-Bosnia and Herzegovina
Rp.	OXIMAL	Tableta	7.5 mg	Kuti x 10 tableta	Farmavita-Bosnia and Herzegovina
Rp.	ZELOXIM 7.5MG	Tableta	7.5 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 30 tableta	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp.	ZELOSIM FORT	Tableta	15 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 30 tableta	Bilim Pharmaceuticals - Turkey

Barnat e tjera kundër demencës

N06DX01

B

Memantine - (Memantinë)

Indikimet:

Trajtimi i pacientëve me ecuri të moderuar të sëmundjes së rëndë Alzheimer.

Dozimi:

Bari administrohet një herë në ditë në të njëjtën kohë të ditës. Të rriturit: Doza maksimale ditore është 20 mg në ditë. Për zvogëlimin e rrezikut për efekte anësore, doza mund të titrohet dhe të arrihet doza optimale e mbajtjes me një rritje të dozës prej 5 mg në javë gjatë 3 javëve të para të trajtimit, si në vijim. Java 1 (1-7 ditë): Pacienti duhet të marrë 5 mg në ditë për 7 ditë. Java e 2 (8-14 ditë): Pacienti duhet të marrë 10 mg në ditë për 7 ditë. Java e 3 (15-21 ditë): Pacienti duhet të marrë 15 mg në ditë për 7 ditë. Nga java e 4: Pacienti duhet të marrë 20 mg në ditë. Te moshuarit: Doza e rekomanduar për pacientët mbi moshën 65 vjeç është 20 mg në ditë. Fëmijët dhe adoleshentët: Siguria dhe efikasiteti i Memantinës te fëmijët nën 18 vjeç nuk është vërtetuar, prandaj nuk rekomandohet të përdoret. Te pacientët me insuficiencë të rëndë të mëlçisë dhe veshkave nevojitet adaptimi i dozës.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MEMANTINA	Film tableta të mbështjellura	28 x 20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Atlantis Pharma - Portugal

Antipruritik, përfshirë antihistaminikët, anestetikët, etj
D04AB
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Mepyramine maleate, lidocaine hydrochloride, dexpanthenol -
(Maleat i mepiraminës, hidroklorur i lidokainës, dekspantenoli)

Indikimet:

Bari përdoret në djegiet nga dielli, kafshimet e insekteve, urtikaria, pruriti dhe djegie të shkallës së parë.

Dozimi:

Doza totale ditore e preferuar 15 mg në ditë, veprojnë mirë nëse përdoren me ushqim, te pacientët me rrezik të rritur të efekteve anësore fillojnë me 7.5 mg në ditë, kurse ata me pamjaftueshmëri të veshkave nuk duhet të tejkalojnë dozën 7.5 mg.

Kundërindikimet:

Bari kundërindikohet në rastet hipersensitivitetit në ndonjërin nga përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	STIDERM GEL	Xhel	15.0 mg+15.0 mg+50.0 mg	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Bilim Ilac San ve Tic A.S. - Turkey

Meropenem - (Meropenem)

Indikimet:

Infeksionet me baktere aerobe dhe anaerobe, gram-pozitive dhe gram-negative, të cilat janë të ndjeshme në këtë antibiotik.

Dozimi:

500 mg çdo 8 orë, me injeksion intravenoz brenda 5 minutave ose me infuzion intravenoz; Në pneumoninë e fituar në spital, peritonit, septikemi dhe në infeksionet te pacientët neutropenikë doza dyfishohet Fëmijët 3 muajsh – 12 vjeç, (nuk është licencuar për infeksionet në neutropeni) 10 – 20 mg/kg çdo 8 orë, mbi 50 kg peshë trupore administrohet doza si te të rriturit: Meningjiti, 2 g çdo 8 orë Fëmijët 3 muajsh –12 vjeç 40 mg/kg çdo 8 orë, mbi 50 kg peshë trupore administrohet doza si për të rritur. Përkeqësimet e infeksionit kronik të traktit të poshtëm respirator në fibrozën cistike, deri në 2g çdo 8 orë Fëmijët 4 – 18 vjeç, 25 – 40 mg/kg çdo 8 orë.

Kundërindikimet:

Pacientët me hipersensitivitet të njohur në ndonjëri nga përbërësit e produktit ose në ndonjë bar tjetër të klasës së njëjtë ose te pacientët që kanë demonstruar reaksione anafilaktike në beta-laktamikë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	MEROPENEM Hospira	Pluhur për tretësirë për in- jeksion/infuzion	1 g	Kuti x 10 flakonë	Hospira Uk Ltd - UK
Rp.	MEROPENEM Hospira	Pluhur për tretësirë për in- jeksion/infuzion	500 mg	Kuti x 10 flakonë	Hospira Uk Ltd - UK
Rp.	MEROPENEM LEK 0.5G®	Pluhur për tretësirë për in- jeksion/infuzion	0.5 g	Kuti x 1 flakon	Sandoz Private Limited - India
Rp.	MEROPENEM LEK 1G®	Pluhur për tretësirë për in- jeksion/infuzion	1 g	Kuti x 1 flakon	Sandoz Private Limited - India

Antiinflamator
A07EC02
C

M

Mesalazine - (Mesalazinë)

Indikimet:

Trajtimi i formës së lehtë deri te ajo mesatare e kolitit ulçeroz dhe kontrolli i remisjonit të tij.

Dozimi:

Tabletat: Të rriturit dhe fëmijët mbi 15 vjeç, atak akut, 1.5 g në ditë në 3 doza të ndara; doza mbajtëse, 0.75–1.5 g në ditë në doza të ndara. Granulat: Të rriturit dhe fëmijët mbi 15 vjeç, atak akut, 1.5-3 g 1 herë në ditë (e preferueshme në mëngjes) ose 0.5–1 g, 3 herë në ditë: doza mbajtëse, 500 mg 3 herë në ditë: fëmijët 6-15 vjeç, me peshë trupore nën 40 kg gjysmën e dozës së të rriturve, me peshë trupore mbi 40 kg, dozën e të rriturve; granulat duhet të vendosen në gjuhë dhe të gëlltitet me ujë pa u përthypur. Supozitorët: të rriturit dhe fëmijët mbi 15 vjeç, atak akut, përmes rektumit 0.5–1 g 2–3 herë në ditë. Shkumë rektale: Koliti ulçeroz i formës së lehtë që prekë sigmën dhe rektumin, të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç, 2 aplikime (mesalazinë 2 g) në rektum para gjumit dhe nëse është e nevojshme dozimi rritet në 2 aplikime (mesalazinë 2 g) 2 herë në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në acid salicilik, derivatet e tij, ose në përbërësit tjerë të produktit; çrregullimet serioze të funksionit të mëlçisë dhe veshkave; ulçera gastrike dhe duodenale; diateza hemorragjike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	SALOFALK	Granula acidorezistente	3 g	Kuti x 50 qeska	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK	Suspension rektal	2 g/ 30 ml	Kuti x 7 enema	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK 1.5G	Granula acidorezistente me lirim të ngadalësuar	1.5 g	Kuti x 35 qeska	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany

M

Rp.	SALOFALK 1G	Supozitorë	1g	Kut x 10 supozitorëa	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK 1G	Granula acidorezistente me lirim të ngadalësuar	1g	Kuti x 50 qeska	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK 250	Tableta acidorezistente	250 mg	Kuti x 50 tableta acidorezistente; Kuti x 100 tableta acidorezistente	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK 500	Tableta acidorezistente	500 mg	Kuti x 50 tableta acidorezistente; Kuti x 100 tableta acidorezistente	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK 500MG	Granula acidorezistente me lirim të ngadalësuar	500 mg	Kuti x 50 qeska	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany
Rp.	SALOFALK 500	Supozitorë	500 mg	Shishe x 10 supozitorë; Shishe x 30 supozitorë	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany

Analgoantipiretik
N02BB02
X-Tremujori i tretë

Metamizole - (Metamizol)

Indikimet:

Dhimbje të rënda me origjinë të ndryshme: kokëdhimbja, dhimbja e dhëmbit, neuralgjia e n.trigeminus, herpes zoster, lumbago, ishialgia, dhimbjet e shoqëruara me reumatizëm akut dhe kronik, reumatizmi ekstraartikular, dhimbjet muskulare, posttraumatike.

Dozimi:

Oral: Të rriturit dhe adoleshentët mbi 15 vjeç: 1-4 herë në ditë nga 500-1000 mg.; me injeksion intramuskular ose ngadalë intravenoz 2-3 herë në ditë nga 1 ampulë (doza maksimale 5 g në ditë).

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në metamizol dhe derivatet e tjera pirazolonike, porfiria hepatike akute, deficienca e lindur e glukozo-6-fosfat dehidrogjenazës, sëmundjet e rënda të veshkave dhe mëlçisë, sëmundjet e gjakut (anemia aplastike, leukopenia dhe agranulocitoza).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ANALGIN®	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	Alkaloid AD-Macedonia
OTC	ANALGIN®	Tretësirë për injeksion	1g/2 ml	Kuti x 50 ampula x 2 ml	Alkaloid AD-Macedonia
OTC	ANALGINE 50%-ZML	Tretësirë për injeksion	1g	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma sh.a - Albania
OTC	ANALGINE Profarma	Tableta	500 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a - Albania
OTC	ANALGINUM	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	Replek Farm Ltd - Macedonia
OTC	DIALGIN	Pluhur për suspension oral	1000 mg	Kuti x 20 qeska	Chemax Pharma Ltd - Bulgaria

Analgetikë nga grupi i pirazolineve
N02BB72
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Metamizole sodium, combinations excl. psycholeptics - (Natrium i metamizolit, kombinimet pa psikoleptikë)

Indikimet:

Trajtimi i dhembjeve me origjinë dhe intensitet të ndryshëm, që nuk reagojnë në barna të tjera: Kokëdhembja, dhembja e dhëmbit, artralgjia, neuralgjia, mioziti, dhembje mesatare deri e rëndë viscerale, temperaturë e lartë.

Dozimi:

Dozimi përcaktohet sipas intensitetit të dhembjes: Doza e zakonshme për të rritur është 250-500 mg, 2-3 herë në ditë. Doza maksimale ditore është 3 g/24h. Fëmijet: 8-16 mg/kg, 2-3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në metamizol dhe derivate të tjera të pirazonit - Porfiri akute hepatike - Deficienca e lindur e glukozë 6-fosfat dehidrogjenazës - Sëmundjet e rënda të mëlçisë ose veshkave - Çrregullimet e gjakut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	TEMPALGIN®	Film tableta	500 mg + 20 mg	Kuti x 20 film tableta; Kuti x 300 film tableta	SoPharma PLC - Bulgaria

M

Analgjetikë nga grupi i pirazolineve
N02BB52
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Metamizole, Caffeine, thiamine hydrochloride - (Metamizol; kafeinë; tiaminë hidroklorur)

Indikimet:

Trajtimi i dhembjeve me origjinë dhe intesitet të ndryshëm, që nuk reagon në barna të tjera: Kokëdhembja, dhimbja e dhëmbit, artralgjia, neuralgjia, mioziti, dhimbje mesatare deri e rëndë viscerale, temperaturë e lartë.

Dozimi:

Dozimi përcaktohet sipas intesitetit të dhimbjes: Doza e zakonshme për të rritur është 250– 500 mg, 2 – 3 herë në ditë. Doza maksimale ditore është 3g/24h. Fëmijët: 8 – 16 mg/ kg, 2 -3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në metamizol dhe derivate të tjera të pirazonit - Porfiria akute hepatike - Deficienca e lindur e glukozë 6-fosfat dehidrogjenazës - Sëmundjet e rënda të mëlçisë ose veshkave - Çrregullimet e gjakut.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	BENALGIN®	Tableta	500 mg + 50 mg + 38.75 mg	Kuti x 20 tableta	Balkan Pharma-Dupnitsa Ad-Bulgaria

Antidiabetik oral
A10BA02
B

Metformin - (Metforminë)

Indikimet:

Diabeti i pavarur nga insulina (tipi II) që nuk mund të kontrollohet vetëm me masa dietetike dhe ushtrime; shfrytëzohet si monoterapi ose në kombinim me antidiabetikët oralë apo me insulinë, te fëmijët mbi 10 vjeç si monoterapi apo në kombinim.

Dozimi:

Doza fillestare 500 mg 2 herë në ditë, në mëngjes dhe mbrëmje gjatë

ushiqmit, doza mbajtëse 850 mg çdo 12 h, doza maksimale e rekomanduar 3g, adoleshentët doza fillestare 850 mg një herë në ditë, doza maksimale ditore 2 g në ditë e ndarë në 2 apo 3 doza ditore.

Kundërindikimet:

Alergjia në përbërësit e barit; sulmi akut i zembrës; insuficiencia kongjestive e zembrës; probleme të rënda me qarkullimin; vështirësi në frymëmarrje; probleme me veshka; infeksionet; sëmundjet e mëlçisë; dehidrimi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	BROT	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp.	BROT	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp.	GLANGE	Film tableta	850 mg	Kuti x 100 film tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey
Rp.	GLANGE	Film tableta	1000 mg	Kuti x 100 film tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey
Rp.	GLUFORMIN	Tableta acidorezistente	500 mg	Kuti x 30 tableta acidorezistente	Hemofarm A.D. - Serbia
Rp.	GLUFORMIN	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Hemofarm A.D. - Serbia
Rp.	GLUFORMIN	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp.	GLUFORMIN	Film tableta të mbështjellura	1 g	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp.	INSUFOR	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş. - Turkey
Rp.	INSUFOR	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş. - Turkey
Rp.	INSUFOR	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş. - Turkey
Rp.	MATOFIN SANOVEL	Film tableta	1000 mg	Kuti x 30 film tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S. -Turkey
Rp.	MATOFIN SANOVEL	Film tableta	500 mg	Kuti x 30 film tableta	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey

M

Rp.	METFORMIN 1000 1A Pharma	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek S.A. - Poland
Rp.	METFORMIN 500 1A Pharma	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek S.A. - Poland
Rp.	METFORMIN 850 1A Pharma	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek S.A. - Poland
Rp.	METFORMIN Alkaloid	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 30 film table- ta të mbështjellura	Alkaloid AD -Macedonia
Rp.	METFORMIN ATID 1000MG	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 30 film table- ta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp.	METFORMIN ATID 500MG	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 10 film table- ta të mbështjellura; Kuti x 20 film table- ta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp.	METFORMIN ATID 850MG	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 10 film table- ta të mbështjellura; Kuti x 20 film table- ta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp.	METFORMIN	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 30 film table- ta të mbështjellura	Profarma Sh.a. - Albania
Rp.	PRIMET	Tableta	1000 mg	30 Tablets	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosovo
Rp.	PRIMET	Tableta	850 mg	30 Tablets	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosovo
Rp.	SIOFOR ® 1000	Film tableta të mbështjellura	1000 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film table- ta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group)- Germany
Rp.	SIOFOR ® 500	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 30 film table- ta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film table- ta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group)- Germany
Rp.	SIOFOR ® 850	Film tableta të mbështjellura	850 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura; Kuti x 120 film table- ta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group)- Germany

Opioid alkaloid
N07BC02
C

M

Methadone - (Metadon)

Indikimet:

Dhimbjet e rënda, kolla në sëmundjet terminale, ndihmë në trajtimin e varësisë nga opioidet.

Dozimi:

Oral, subkutan ose injektim intramuskular, 5–10 mg çdo 6–8 orë, e rregulluar sipas përgjigjes.: gjatë pëdorimit më afatgjatë të mos përdoret më shpesh se çdo 12 orë: nuk rekomandohet te fëmijët.

Kundërindikimet:

Depresioni akut respirator, rreziku nga ileusi paralitik, gjendjet e shoqëruara me presion intrakranial, dëmtimet e kokës. Pacientët në komë nuk duhet të trajtohen me metadon.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	HEPTANON	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp.	METADON Alkaloid ®	Tretësirë orale	10 mg/1 ml	Kuti x shishe x 10 ml; Kuti x shishe x 100 ml; Kuti x shishe x 1000 ml	Alkaloid AD-Macedonia

Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta - (Metoksi polietilen glikol - epoetin - beta)

Indikimet:

Trajtimi i anemisë simptomatike te sëmundjet kronike të veshkave.

Dozimi:

Doza e rekomanduar fillestare te pacientët të cilët nuk janë duke u trajtuar me agjensë të eritropoezës është 0.6 mcg/kg peshë trupore e administruar IV ose subkutan një herë në dy javë. Pasi të arrihet niveli i hemoglobinës 10 - 12 g/dl mund të administrohet një herë në muaj në dozë 1,2 mcg/kg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësin aktiv ose në ndonjërin prej përbërësve të tjerë të barit; hipertensioni i pakontrolluar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	120 mcg/0.3 ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur	Roche Diagnostics GmbH -Germany
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	100 mcg/0.3 ml	Kuti x 2 shiringa të mbushura	Roche Diagnostics GmbH -Germany
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	50 mcg/0.3 ml	Kuti x 3 shiringa të mbushura	Roche Diagnostics GmbH -Germany
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	30 mcg/0.3 ml	Kuti x 4 shiringa të mbushura	Roche Diagnostics GmbH -Germany
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	360 mcg/0.6 ml	Kuti x 5 shiringa të mbushura	Roche Diagnostics GmbH -Germany
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	200 mcg/0.3 ml	Kuti x 6 shiringa të mbushura	Roche Diagnostics GmbH -Germany
Rp	MIRCERA	Tretësirë për injeksion	800 mcg/0.6 ml	Kuti x 7 shiringa të mbushura	Roche Diagnostics GmbH -Germany

Agjentët antiadrenergjikë me veprim qendror (Antihipertenziv) C02AB02 B

M

Methyldopa - (Metildopa)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: Fillimisht 250 mg, dy ose tri herë në ditë, për dy ditë. Pas kësaj, zakonisht rritet në Intervale jo më pak se dy ditë derisa një përgjigje e përshtatshme është arritur. Doza ditore maksimale e rekomanduar nuk duhet të kalojë 3g. Shumë pacientë përjetojnë sedacion për dy apo tre ditë kur terapia me Metildopa është filluar apo kur doza rritet. Kur nevojitet të rritet doza, është e dëshirueshme që së pari të rritet doza e mbrëmjes. Fëmijët nën 12 vjeç: Doza fillestare është e bazuar në 10mg / kg peshë trupore në ditë në 2-4 doza të ndara, duke e rritur ose ulur siç kërkohet. Doza maksimale është 65 mg / kg ose 3 g në ditë, cilado që është më pak. Të moshuarit: Doza fillestare duhet të jetë sa më e vogël, që nuk i kalon 250 mg në ditë. Një dozë e përshtatshme e fillimit duhet të jetë 125 mg, dy herë në ditë, duke e rritur ngadalë nëse kërkohet, në një maksimum prej 2 g në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Feokromocitoma, depresioni, terapia me frenues të monoamine oksidazës (MAOI). Sëmundje aktive hepatike (të tilla si hepatitet akute dhe cirrozat aktive);

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	METHYDOLPA	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus

Methylergometrine maleate - (Metilergometrin maleat)

Indikimet:

Parandalimi dhe kontrolli i gjakderdhjeve postpartale. Pas daljes së placentës, për menaxhimin rutinor të atonisë së mitrës, gjakderdhjes dhe subinvolucionit të mitrës.

Dozimi:

Çdo 2-4 orë nga gjysmë ampule, ndërsa në rastet e tjera të gjakderdhjeve më të mëdha, një dozë e vetme, në mënyrë intravenoze ose intramuskulare.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në metilergometrinë, ergot-alkaloidet ose në njërin nga substancat ndihmëse të preparatit; shtatzënia, gestoizat e shoqëruara me edemë, proteinuri dhe hipertension (EPH gestosis); eklampsia; rreziku nga aborti spontan dhe sepsa; sëmundjet vaskulare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEMARGIN	Tretësirë për injeksion	0.2 mg/1 ml	Kuti x 5 ampula x 1 ml	Demo S.A. - Greece
Rp	METHYLERGOMETRINE	Pika orale, tretësirë	0.25 mg/ml	Kuti x 1 shishe x10 ml	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	METILER AMPOULE	Tretësirë për injeksion	0.2 mg/ml	Kuti x 3 ampula x 1 ml	Adeka Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey

Kortikosteroid
H02AB04
C

M

Methylprednisolone - (Metilprednizolon)

Indikimet:

Supresioni i çrregullimeve inflamatore dhe alergjike: sëmundjet e rënda inflamatore të zorrëve: edema cerebrale e shoqëruar me malinjitet, sëmundjet reumatike, ndryshimet inflamatore në lëkurë.

Dozimi:

Oral, zakonisht 2-40 mg në ditë. Me injektim intramuskular ose infuzion të ngadalshëm intravenoz apo infuzion, fillimisht 10–50 mg; doza mund të jepet në raste të caktuara deri 1 g në ditë me infuzion intravenoz deri 3 ditë.

Kundërindikimet:

Tuberkulozi inaktiv, keratiti, herpes simplex, psikozat akute, sindroma Cushing, ulçera peptike, variola dhe variçella: infeksionet mikotike sistemike dhe mbindjeshmëria ndaj përbërësve të produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DRENOMOD - SOLU 40	Pluhur për injeksion	40 mg	Kuti x 25 flakonë	Deutsche Labs. - India
Rp	DERNOMOD-SOLU 40	Pluhur për injeksion	40 mg	Kuti x 1 flakon	Deutsche Labs. - India
Rp	DERNOMOD-SOLU 40	Pluhur dhe tretës për injeksion	40 mg	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	Deutsche Labs. - India
Rp	LEMOD SOLU	Pluhur dhe tretës për injeksion/ infuzion	20 mg/ml	Box containing 15 vials +15ampoule (1ml) of solvent	Hemofarm AD - Serbia
Rp	LEMOD SOLU	Pluhur dhe tretës për injeksion	40 mg/ml	Kuti x 15 flakonë x 15 ampula	Hemofarm AD - Serbia
Rp	LISAMETHYLE	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	Lab.It. Biochim. Farm co Lisa-Pharma S.p.A. - Italy

M

Rp	LISAMETHYLE	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	40 mg/2 ml	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	Lab.It. Biochim. Farm co Lisa-Pharma S.p.A. - Italy
Rp	LISAMETHYLE	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	20 mg/2 ml	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë	Lab.It. Biochim. Farm co Lisa-Pharma S.p.A. - Italy
Rp	METILPRED-NISOLOLONA Normon	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë x 2 ml	Laboratorios Normon S.A. - Spain
Rp	METYSOLON	Tableta	4 mg	Kuti x 10 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	PREDNOL	Tableta	16 mg	Kuti x 20 tableta	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	PREDNOL	Tableta	4 mg	Kuti x 20 tableta	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	SOLU MEDROL	Tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x1 sistem Act- O- vial	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium

Antiemetik
A03FA01
B

Metoclopramide - (Metoklopramid)

Indikimet:

Të rriturit: nauzeja dhe vjelljet, sidomos të çrregullimet gastrointestinale dhe trajtimi me citotoksikët ose radioterapi; migrena. Pacientët nën 20 vjeç të përdoret të vjelljet e rënda me etiologji të njohur, vjellja nga radioterapia.

Dozimi:

Oral, injektim intramuskular ose injektim intravenoz mbi 1–2 minuta, nauzeja dhe vjelljet, 10 mg (5 mg të rinjtë 15–19 vjeç nën 60 kg) 3 herë në ditë; fëmijët deri 1 vjeç (deri 10kg) 100 µg/kg (max. 1 mg) 2 herë në ditë, 1–3 vjeç (10–14 kg) 1 mg 2–3 herë në ditë, 3–5 vjeç (15–19 kg) 2 mg 2–3 herë në ditë, 5–9 vjeç (20–29 kg) 2.5 mg 3 herë në ditë, 9–15 vjeç (30 kg e më shumë) 5 mg 3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Obstruksioni; perforimi dhe gjakderdhja gastrointestinale 3–4 ditë pas intervenimit kirurgjik në sistemin gastrointestinal; feokromocitoma; gjidhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MC HEXAL 10MG	Tableta	10 mg	Kutia x 50 tableta	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	PRULAN	Tableta	10 mg	Kutia x 30 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	PRULAN	Tretësirë për injeksion	10 mg/ 2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	REGLAN®	Tretësirë orale	5 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	REGLAN®	Tretësirë për injeksion	10 mg/ 2 ml	Kuti x 30 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	REGLAN®	Tableta	10 mg	Kutia x 40 tableta	Alkaloid AD - Macedonia

Beta-blokues selektiv
C07AB02
C

Metoprolol - (Metoprolol)**Indikimet:**

Hipertensioni, Angina pectoris, aritmia, profilaksa e migrenës, hipertireoidizmi

Dozimi:

Hipertensioni: doza fillestare 100 mg në ditë, nëse është e nevojshme mund të rritet deri 200 mg në ditë në 1-2 doza të ndara: doza maksimale ditore 400 mg. Angina pectoris, 50–100 mg 2–3 herë në ditë. Aritmia, 50 mg 2–3 herë në ditë: deri 300 mg në ditë në doza të ndara nëse është e nevojshme. Profilaksa e migrenës: 100–200 mg në ditë, në doza të ndara. Hipertireoidizëm, 50 mg 4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Bloku atrioventrikular i shkallës II dhe III, bradikardia e shpehur dhe shoku kardiogjen.

M

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CORVITOL® 100	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta; Kuti x 50 tableta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	CORVITOL® 50	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta; Kuti x 50 tableta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	MATHADOR	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	Bosnaljek d.d. - Bosnia Herzegovina
Rp	MATHADOR	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Bosnaljek d.d. - Bosnia Herzegovina
Rp	METOPROLOL	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	METOPROLOL 100 - 1A Pharma	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	METOPROLOL 50 - 1A Pharma	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	METOPROLOL ACIS	Tableta retard	200 mg	Kuti x 50 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	METOPROLOL ACIS	Tableta	50 mg	Kuti x 50 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	METOPROLOL ACIS	Tableta retard	200 mg	Kuti x 100 tableta	Pharmapack Technology Pty -Australia
Rp	METOPROLOL ACIS	Tableta	50 mg	Kuti x 100 tableta	Pharmapack Technology Pty - Australia
Rp	METOPROLOL MCC	Tableta	50 mg	Kuti x 30 tableta	Magistra C&C - Romania
Rp	METOPROLOL MCC	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Magistra C&C - Romania
Rp	PRESOLOL	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Hemofarm AD - Serbia
Rp	PRESOLOL	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Hemofarm AD - Serbia
Rp	MEPOLEX 5MG/5ML	Tretësirë për injeksion	5 mg/5 mg	Kuti x shishe x 5 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey

Sistemi kardiovaskular/Beta-blokatorët dhe tiazidet

C07BB02
C

M

Metoprolol tartrate + Hydrochlorothiazide - (Metoprolol + Hidroklorotiazid)

Indikimet:

Hipertensioni arterial.

Dozimi:

Tabletat duhet të merren të pa përtytura, me një sasi të mjaftueshme të ujit, në mëngjes, pas ushqimit. Dozimi duhet të bëhet sipas udhëzimeve në vijim: Në kushte normale merret 1 tabletë 100 mg/12,5 mg një herë në ditë. Në rast të pamjaftueshmërisë së njëkohshme të funksioneve të veshkave dhe të mëlçisë mund të jetë i nevojshëm zvogëlimi i dozës.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në hidroklorotiazid, metoprolol tartrat, në përbërësit e tjerë të barit, në diuretikët tjerë tiazidik, në bllokatorët e tjerë të beta receptorëve, si dhe ndaj sulfonamideve; Pamjaftueshmëria manifeste e zembrës, edema pulmonare, hipoperfuzioni; Shoku kardiogjen; AV-blok i shkallës 2 ose 3; Te sindromi i nyjës sinusale të sëmurë (sick sinus syndrome); Blloku sinoatrial; Pacientët me terapi permanente ose Intermitente inotropike me agonistë të receptorëve beta-adrenergjik; Bradikardia (nëse frekuenca e zembrës është më e ulët se 50 rrahje për minutë); Tension i ulët i gjakut (hipotension, tensioni sistolik nën 90 mmHg); Te rritja e aciditetit në gjak (acidoza); Stadet e vonshme të çrregullimeve në qarkullimin periferik të gjakut; Ngushtim të rrugëve të frymëmarrjes (p.sh. te astma bronkiale); Nëse në të njëjtën kohë pacienti merr edhe inhibitorë të MAO (përgjashtim bëjnë inhibitorët MAO-B); Çrregullimet e rënda të funksioneve veshkore me oliguri ose anuri (insuficienca renale, klirensi i kreatininës më i ulët se 30 ml/min dhe/ose niveli i kreatininës në serum mbi 1,8 mg/100 ml); Glomerulonefriti akut; Koma dhe prekoma hepatike; Hipokaliemia (nën 3,5 mmol/l), e cila nuk reagon ndaj trajtimit; Hiperkalciemia; Podagra, hiperurikemia; Hiponatriemia e rëndë; Hipovolemia; Gjdhënia; Shtatzanësia. Gjatë trajtimit me këtë kombinim nuk duhet të jepen antagonistë të kalciumit në mënyrë intravenoze si verapamili dhe diltiazemi ose barna të tjera kundër çrregullimit të ritmit të zembrës (antiaritmikë si p.sh. disopiramidi, me përjashtim të barnave në njësinë e kujdesit intenziv). Metoprololi nuk duhet të administrohet te pacientët që dyshohet për infarkt të miokardit si dhe te frekuenca e zembrës < 45 rrahje në minutë, te PQ Intervali > 0.24 sek. ose nëse tensioni sistolik i gjakut është < 100 mmHg.

M

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	METOPROLOL PLUS HCT- 1A Pharma	Tableta	100 mg+12.5 mg	Kuti x 30 tableta	1A Pharma GmbH - Germany

Preparat anti-infektiv gjinekologjik

G01AF20

B

Metronidazole, miconazole - (Metronidazol + Miconazol)

Indikimet:

Cervikovaginitis, vaginitis dhe vulvovaginitis i shkaktuar nga Trichomonas vaginalis në disa raste i shoqëruar me Candida albicans apo komponentë të tjera bakteriale.

Dozimi:

Aplikohet me rrugë intravagjinale, 1 herë në ditë nga një vaginaletë ose ovulë. Aplikohet edhe në formë të tretësirës dhe kremit vagjinal, një herë në ditë.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në ndonjërin nga përbërësit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ITAMELAGIN	Supozitorë vagjinal	500 mg+100 mg+50 mg	Kuti x 10 supozitorë vagjinal	Fulton Medici-nali S.p.a -Italy
Rp	NEO - PENOTRAN FORTE	Supozitorë vagjinal	750 mg+200 mg	Kuti x 7 supozitorë vagjinal	Embil Pharmaceuticals co.Ltd - Turkey

Derivat i imidazolit
J01XD01
B

M

Metronidazole - (Metronidazol)

Indikimet:

Vaginitis, ureitritis të shkaktuar nga Trichomonas vaginalis. Infeksionet e shkaktuara nga Gardnerella vaginalis (vaginitis jo specifike).

Dozimi:

Infeksionet e shkaktuara nga Trichomonas: të dy partnerët duhet trajtuar për të penguar reinfeksionin. Te femrat administrohet terapia e kombinuar, metronidazol 250 mg tableta 2 herë në ditë dhe 1 ovulë vagjinale e aplikuar thellë në vagjinë në kohëzgjatje prej 10 deri 20 ditë. Mashkulli trajtohet me tableta metronidazol 250mg, 2 herë në ditë për 10 ditë. Infeksionet e shkaktuara nga Gardnerella vaginalis: trajtimi standard është 1- 1.5g në ditë metronidazol për 5 - 7 ditë, duke i trajtuar të 2 partnerët në të njëjtën kohë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në metronidazol ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	METRONIDAZOLE B.BRAUN 5MG/ML	Tretësirë për infuzion	5 mg/ml	Kuti x 10 shishe x 100 ml; Kuti x 20 shishe x 100 ml	B.Braun Melsungen AG - Germany
Rp	METRONIDAZOLE FRESENIUS	Tretësirë për infuzion	500 mg/100 ml	Kuti x 10 flakonë x 100 ml	Fresenius Kabi - Germany
Rp	METRONIDAZOL 5%	Tretësirë për injeksion	500 mg	Qese plastike x 100 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	METRONIDAZOL	Tableta	250 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	MEZYL	Suspension oral	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	ORVAZHIL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	I.E Ulagay Ilac Sanayii -Turkey
Rp	ORVAZHIL	Film tableta të mbështjellura	250 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	I.E Ulagay Ilac Sanayii -Turkey

M

Rp	ORVAZHIL	Suspension oral	200 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	I.E Ulagay Ilac Sanayii -Turkey
Rp	POLYGYL 5%	Tretësirë për infuzion	0.5 g/100 ml	Gese plastike x 100 ml	Polifarma Ilac Sanayii ve Ticaret - Turkey

Agjentët kundër amebiazës dhe sëmundjeve tjera protozoike

P01AB01

B

Metronidazole - (Metronidazol)

Indikimet:

Infeksionet anaerobe (përfshirë edhe infeksionet dentale dhe të lëkurës), infeksionet protozoare; eradikimi i *Helicobacter pylori*.

Dozimi:

a. Trajtimi i infeksioneve mjekësore dhe kirurgjikale të shkaktuara nga bakteret anaerobe të ndjeshme: Të rriturit: intravenoze në 2 ose 3 doza të ndara 1- 1.5 g / ditë. Fëmijët: 8 javë deri në 12 vjeç: Doza e zakonshme ditore është 20-30 mg / kg / ditë, si një dozë të vetme ose të ndarë në 7.5 mg / kg çdo 8 orë. Doza ditore mund të rritet në 40 mg / kg, në varësi nga shkalla e infeksionit. Kohëzgjatja e trajtimit është zakonisht 7 ditë. Fëmijët <8 javë të moshës: 15 mg / kg si dozë të vetme ditore ose të ndarë në 7.5 mg / kg çdo 12 orë. Në të sapolindur me një moshë shtatzënësie < 40 javë, akumulimi i Metronidazole mund të ndodhë gjatë javës së parë të jetës. Prandaj, përqendrimet e Metronidazole në serum mundësisht duhet të monitorohen pas trajtimit disa ditë. Pasi pacienti është në gjendje të marrë trajtim me barna oral, doza duhet të vazhdojë me orale. b. Ndërhyrjet e kirurgjisë në rrezik të zhvillimit të infeksionit anaerob për trajtim profilaktik : Në këtë tregues, Metronidazole duhet të kombinohet me një bar efektiv kundër enterobakterieve. Të rriturit: Doza e zakonshme është 500 mg menjëherë para operacionit dhe pas 8 dhe 16 orë të operacionit me infuzion intravenoz. Fëmijët <12 vjet: 20-30 mg / kg si dozë të vetme të caktuar 1-2 orë para operacionit. Të sapolindurit me një moshë shtatzënie <40 javë: 10 mg / kg peshë trupi si një dozë të vetme para operacionit. c. Amebiazë e ashpër e zorrëve: Të rriturit: 1.5 g / ditë (për shembull infuzion intravenoz prej 500 mg prej 3 njësi në ditë). Fëmijët > 10 vjet: 400 deri 800 mg 3 herë në ditë për 5-10 ditë. Fëmijët 7 deri në 10 vjet: 200 deri në 400 mg 3 herë në ditë për 5-10 ditë. Fëmijët 3 deri në 7 vjet: 100 deri 200 mg 4 herë në ditë për 5-10 ditë. Fëmijët 1 to 3 vjet: 100 deri 200 mg 3 herë në ditë për 5-10 ditë. Nga ana tjetër, doza mund të shprehet me peshë trupore 35 në 50 mg / kg në ditë në 3 doza të

ndara për 5 deri në 10 ditë, nuk duhet të kalojë 2400 mg / ditë. Në amebiazë hepatike, trajtimi me metronidazole dhe kullimi i abscesit duhet të përdoren së bashku gjatë periudhës së abscesit.

Kundëriindikimet:

Hipersensitivitet në metronidazol ose në përbërësit e tjerë të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	METROZOL	Tableta	500 mg	Kuti x 10 tableta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Antifungjik
D06BX01
B

Metronidazole - (Metronidazol)**Indikimet:**

Trajtimi i rosaceas poststeroid, acne vulgaris, dermatiti seboroik, erythema, papules.

Dozimi:

Pas pastrimit të lëkurës vendoset shtresë e hollë e preparatit, 2 herë në ditë, mëngjes dhe mbrëmje. Trajtimi zgjat 1-2 muaj.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive, dhe ndaj substancave tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ROZAMET	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 25 g	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia

M

Antiinfektivët dhe antiseptikët për trajtimin lokal oral

A01AB09

B

Miconazole - (Mikonazol)

Indikimet:

Infeksionet mikotike të gojës.

Dozimi:

2-3 herë në ditë për problemet mikotike në hapësirën oromukozale.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive, dhe ndaj substancave të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MICOTAR®-MUNDGEL	Xhel	20 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	MYKOTIN MUNDGEL	Xhel oromukozal	20 mg	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Ardeypharm GmbH -Germany
Rp	DAKTANOL	Xhel oral	2%	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Galenika a.d- Serbia

Antiinfektivët dhe antiseptikët gjinekologjik

G01AF04

C

Miconazole - (Mikonazol)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e kandidiazës vulvovaginale.

Dozimi:

100 mg një herë në ditë, në vaginë, për 7 deri 14 ditë; 200mg ose 400 mg për 3 ditë apo 1200 mg si një dozë e vetme.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjërin nga përbërësit e tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ROJAZOL® PESSARIES	Ovula vagjinale	200 mg	Kuti x 7 ovula vagjinale	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia

Antifungjikët për përdorim topikal

D01AC02

C

Miconazole - (Mikonazol)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e infeksioneve të lëkurës të shkaktuara nga kërpurdha kandida. Tinee pedis, tinee cruris dhe tine corporis të shkaktuara nga dermatofitet *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, tinee versicolor të shkaktuara nga saprofitet *Pyityrosporum orbiculare*. Infeksionet kërpurdhore të thonjëve.

Dozimi:

Infeksionet e lëkurës: një shtresë e hollë e kemit shpërndahet në vendin e sëmurë dy herë në ditë, mëngjes dhe mbrëmje. Infeksionet e thonjëve: një shtresë e hollë e kemit shpërndahet në vendin e sëmurë dy herë në ditë, mëngjes dhe mbrëmje.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjërin nga përbërësit e tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ROJAZOL® CREAM	Krem	20 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia
Rp	DAKTANOL	Krem	2%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Galenika a.d- Serbia

Midazolam hydrochloride - (Midazolam hidroklorur)

Indikimet:

Sedacioni me vetëdije të ruajtur; sedacioni në kujdesin intensiv; sedacioni në anestezion; premedikimi; induktimi i anestezionit; status epilepticus (indikacion i palicencuar).

Dozimi:

Sedacioni me Injeksion të ngadalshëm intravenoz (përafërsisht 2 mg/minutë) 5–10 minuta para procedurës, fillimisht 2–2.5 mg (të moshuarit 0.5–1 mg), që nëse është e nevojshme rritet në doza prej 1 mg (të moshuarit 0.5–1 mg): doza e zakonshme totale 3.5–5 mg (max. 7.5 mg), të moshuarit max. 3.5 mg: Sedativ në anestezionin e kombinuar, me injeksion intravenoz, 30–100 µg/kg që përsëritet sipas nevojës ose me infuzion të vazhdueshëm intravenoz, 30–100 µg/kg/orë (për të moshuarit nevojiten doza më të vogla): nuk rekomandohet tek fëmijët. Premedikimi, me injeksion të thellë intramuskular, 70–100 µg/kg (të moshuarit dhe të dobësuarit 25–50 µg/kg) 20–60 minuta para induktimit, me injeksion intravenoz, 1–2 mg që përsëritet sipas nevojës (të moshuarit dhe të dobësuarit 0.5 mg, të përsëritet doza ngadalë sipas nevojës): Induktimi (por përdoret rrallë), me injeksion të ngadalshëm intravenoz, 150–200 µg/kg (të moshuarit dhe të dobësuarit 50–150 µg/kg) e administruar në doza të ndara (max. 5 mg) në Intervale prej 2 minutash: max. doza totale 600 µg/kg: tek fëmijët 7–18 vjeç fillimisht 150 µg/kg (max. 7.5 mg) e administruar në doza prej 50 µg/kg (max. 2.5 mg) brenda 2–5 minutave: të pritët 2–5 minuta pastaj të jepen doza shtesë prej 50 µg/kg (max. 2.5 mg) çdo 2 minuta nëse është e nevojshme: max. doza totale 500 µg/kg (duke mos tejkalar 25 mg). Sedacioni i pacientëve që janë në kujdes intensiv, me injeksion të ngadalshëm intravenoz, fillimisht 30–300 µg/kg e dhënë në doza prej 1–2.5 mg çdo 2 minuta, pastaj me Injeksion të ngadalshëm intravenoz ose me infuzion të vazhdueshëm intravenoz, 30–200 µg/kg/orë: të ulët doza (ose të ulët ose të hiqet doza fillestare) në hipovolemi, vazokonstriksion ose hipotermi: dozat më të vogla mund të jenë të mjaftueshme nëse përdoren analgjëzikët opioidë: tek neonatët nën 32 javë gjestacioni me Injeksion të vazhdueshëm intravenoz, 30 µg/kg/orë, tek neonatët mbi 32 javë gjestacioni dhe tek fëmijët nën 6 muaj 60 µg/kg/orë, tek fëmijët mbi 6 muaj me injeksion të ngadalshëm intravenoz, fillimisht 50–200 µg/kg, pastaj me infuzion të vazhdueshëm intravenoz, 60–120 µg/kg/orë, e përshtatur sipas përgjigjes.

Kundërindikimet:

Dobësia e theksuar neuromuskulare respiratore, përfshirë miastenia gravis jostabile; depresioni i rëndë respirator; insuficienca akute pulmonare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DORMICUM®	Tretësirë për injeksion	15 mg/3 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml	F. Hoffman – La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	DORMICUM®	Tretësirë për injeksion	5 mg/5 ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	F. Hoffman – La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	DORMICUM®	Tableta	15 mg	Kuti x 10 tableta	F. Hoffman – La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	MIDAZOLAM B.BRAUN 1MG/ML	Tretësirë për injeksion	1 mg/ml (5 mg/5 ml)	Kuti x 20 ampula PE -MP x 5ml	B. Braun Melsungen AG - Germany
Rp	MIDAZOLAM B.BRAUN 5MG/ML	Tretësirë për injeksion	5 mg/ml (15 mg/3 ml)	Kuti x 10 ampula x 3 ml	B. Braun Melsungen AG - Germany

Antibiotik makrolid
J01FA03
D

Midecamycin - (Midekamicinë)

Indikimet:

Sëmundjet infektive të shkaktuara nga bakteret e ndjeshme në midekamicinë: Infeksionet e sistemit respirator; Infeksionet e sistemit urogjenital; Infeksionet e lëkurës dhe indeve të buta; enteriti i shkaktuar nga kampilobacter.

Dozimi:

Të rriturit: 3 herë 400mg në ditë, çdo 8 orë; Fëmijët 50 mg/kg në ditë, e ndarë në 3 doza ditore.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në midekamicinë dhe në makrolidë të tjerë, shtatzënësia dhe laktacioni, sëmundjet e mëlçisë (ciroza, insuficienca e mëlçisë), infeksionet akute virale të sistemit respirator.

M

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MACROPEN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 16 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	MACROPEN	Granulë për suspenzion	175 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 115 ml	Krka d.d. - Slovenia

Trakti urogjenital dhe hormonet seksuale/
Modulatorët e receptorëve të progesteronit
G03XB01
X

Mifepristone - (Mifepriston)

Indikimet:

Përfundimi mjekësor i zhvillimit të shtatzënisë intra-uterine. 1. Në përdorim të vazhdueshëm me analogët e prostaglandinave, deri në 63 ditë të amenorresë; 2. Zbutja dhe dilatimi i cerviksit të uterusit para përfundimit kirurgjik të shtatzënisë gjatë tremujorit të parë; 3. Përgatitja për veprim të prostaglandinave në përfundimin e shtatzënisë për shkaqe medicinale (përtej tremestrit të parë); 4. Induktimi i lindjes të vdekja fetale në uterus, në pacientët kur prostaglandinat ose oksitocina nuk mund të përdoren.

Dozimi:

1) Përfundimi mjekësor i zhvillimit të shtatzënisë së zhvilluar intra-uterine. Mënyra e administrimit do të jetë si në vazhdim: Deri në 49 ditë të amenoresë: 600 mg mifepriston (p.sh. 3 tableta me nga 200 mg secila) merret si një dozë e vetme orale, duke vazhduar pas 36 deri 48 orësh, me administrimin e analogut të prostaglandinave; misoprostol 400 µg me rrugë orale, ose gemeprost 1 mg per vaginam. Në mënyrë alternative, 200 mg mifepriston gjithashtu mund të përdoren si një dozë e vetme orale, duke vazhduar pas 36 deri 48 orëve më vonë, me administrimin e analogut të prostaglandinave gemeprost 1 mg per vaginam. Ndërmjet 50-63 ditëve të amenoresë 600 mg mifepriston (p.sh. 3 tableta me nga 200 mg secila) merret si një dozë e vetme orale, duke vazhduar pas 36 deri 48 orëve, me administrimin e analogut të prostaglandinave gemeprost 1 mg per vaginam. 2) Zbutja dhe dilatimi i cervix uteri para përfundimit kirurgjik të shtatzënisë gjatë tremestrit të parë. 200 mg mifepriston (një tabletë), duke vazhduar 36 deri 48 orë më vonë (por jo

përtej) me përfundim kirurgjik të shtatzënisë. 3) Përgatitja për veprim të analogëve të prostaglandinave në përfundimin e shtatzënisë për shkaqe medicinale 600 mg mifepriston (p.sh. 3 tableta prej 200 mg secila) i marrë si një dozë e vetme, 36 deri 48 orë para administrimit të përcaktuar me orar të prostaglandinës, i cili do të përsëritet sa herë që indikohet. 4) Induktimi i lindjes të vdekja fetale in utero 600 mg mifepriston (p.sh. 3 tableta prej 200 mg secila) në një dozë të vetme ditore, për dy ditë të njëpasnjëshme. Lindja duhet të induktohet me metoda të zakonshme nëse nuk është nisur brenda 72 orëve pas administrimit të pasë të mifepristonit.

Kundërindikimet:

Ky produkt nuk duhet asnjëherë të përshkruhet në situatat në vazhdim: Në të gjitha indikacionet - insuficienca adrenale kronike, - tejndjeshmëria në substancë aktive ose në cilindo ekscipient, - astma e rëndë e pakontrolluar nga terapia, - porfria e trashëguar; Në indikacionin: përfundimi mjekësor i zhvillimit të shtatzënisë - shtatzënia e pakonfirmuar nga skenimi me ultratingull ose teste biologjike, - shtatzënia përtej 63 ditëve të amenoresë, - shtatzënia e dyshuar ekstra-uterine, - kundërindikacioni në analogun e prostaglandinës së selektuar. Në indikacion: zbutja dhe dilatimi i cervix uteri para përfundimit kirurgjik të shtatzënisë - shtatzënisë së pakonfirmuar nga skenimi me ultratingull ose testi biologjik, - shtatzënia e 84 ditëve të amenorresë ose përtej, - shtatzënisë së dyshuar ekstra-uterine. Përgatitja për përdorim të analogëve të prostaglandinëve në përfundimin e shtatzënisë për shkaqe medicinale. Kundërindikacionet në analogun e prostaglandinës së selektuar; Indukimi i lindjeve të vdekja fetale në uterus. Nëse kërkohet kombinimi i prostaglandinës, referohuni kundërindikacioneve të analogëve të prostaglandinave të selektuara.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MIFEGYNE	Tableta	200 mg	Kuti x 3 tableta	Labortories Macros - France

Minoxidil - (Minoksidil)

Indikimet:

Alopecia androgjenetike; alopecia areata subtotalis, subuniversalis, universalis; rënia e madhe e flokëve, rënia e flokëve gjatë terapisë me citostatikë.

Dozimi:

Në mëngjes dhe në mbrëmje në vendet e thata vendoset nga 1 ml dhe fërkohet nga mesi në drejtim të skajit të lëkurës: pas arritjes së efektit të dëshiruar, doza ulet në dozën mbajtëse: 1ml, 1-2 herë në javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj minoksidilit ose përbërësve të tjerë të produktit; sëmundjet e lëkurës në sipërfaqen e skalpit të kokës; personat nën 18 vjeç dhe të moshuarit mbi 65 vjeç; përdorimi i njëkohshëm i ndonjë bari tjetër me veprim lokal; hipertensioni i trajtuar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PILFUD® 2%	Losion	2% (20 mg/ml)	Shishe x 60 ml losion	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	PILFUD® 5%	Losion	5% (50 mg/ml)	Shishe x 60 ml losion	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Inhibitor i rimarrjes së serotoninës N06AX11 C

M

Mirtazapine - (Mirtazapinë)

Indikimet:

Sëmundjet depresive te të rriturit mbi 18 vjeç.

Dozimi:

Të rriturit mbi 18 vjeç: doza fillestare 15 mg në ditë. Doza ditore mund të rritet varësisht nga përgjigjja klinike. Doza efektive ditore është zakonisht ndërmjet 15mg dhe 45 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në mirtazapinë ose përbrësit e tjerë të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CALIXTA	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharmaceuticals -Croatia
Rp	CALIXTA	Film tableta të mbështjellura	15 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharmaceuticals -Croatia
Rp	MIRTAZAPINA FARMOZ	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	West Pharma Producoes de Especialidades farmaceuticas S.A - Portugal
Rp	MIRZATEN®	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia
Rp	MIRZATEN®	Film tableta të mbështjellura	45 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia
Rp	REDEPRA	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S - Turkey

Modafinil - (Modafinil)

Indikimet:

Modafinili indikohet në të rriturit për trajtimin e përgjumjes së tepërt të shoqëruar me narkolepsi me apo pa katapleksi. Përgjumja e tepërt definohet si vështirësi e qëndrimit zgjuar si dhe rritje e mundësisë së të fjeturit në situata jo adekuate.

Dozimi:

Doza fillestare ditore e rekomanduar është 200 mg. Doza e përgjithshme ditore mund të merret si një dozë e vetme në mëngjes apo si dy doza, në mëngjes dhe në mbrëmje, në përputhje me vlerësimin e pacientit nga mjeku dhe me reagimin e pacientit në trajtim. Në pacientët me reagim të pamjaftueshëm në dozën fillestare 200 mg modafinil, mund të përdoret doza deri në 400 mg si një dozë apo e ndarë në dy pjesë. Përdorimi afatgjatë: Mjekët të cilët e përshkruajnë modafinilin për kohë të gjatë, në mënyrë të vazhdueshme duhet të bëjnë rivlerësimin e përdorimit afatgjatë për pacientët individual pasi që nuk është vlerësuar efikasiteti afatgjatë i modafinilit (> 9 javë). Pacientët me insuficiencë renale: Të dhënat për të përcaktuar sigurinë dhe efikasitetin e dozimit në pacientët me insuficiencë renale janë të pamjaftueshme. Pacientët me insuficiencë hepatike: Doza e modafinilit duhet të zvogëlohet për gjysmë në pacientët me insuficiencë hepatike të rëndë. Të moshuarit: Të dhënat në dispozicion janë të kufizuara sa i përket përdorimit të modafinilit në pacientët e moshuar. Në pikëpamje të potencialit për rënie të klirensit dhe rritje të ekspozimit sistematik, rekomandohet që pacientët mbi moshën 65 vjeçare të fillojnë terapinë me 100 mg në ditë. Popullata pediatrike: Modafinili nuk duhet të përdoret në fëmijët nën moshën 18 vjeçare për arsye të sigurisë dhe efikasitetit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo ndonjërit nga ekscipientët. Te hipertensioni i pakontrolluar i moderuar deri i rëndë dhe në pacientët me aritmi kardiake.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EXPERGO	Tableta	100 mg	Kuti x 10 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova

Kortikosteroid me veprim të fuqishëm (grupi III)
D07AC13
C

M

Mometasone Furoate - (Mometazon furoat)

Indikimet:

Dermatozat inflamatore dhe pruritike (psoriaza, dermatiti atopik, dermatiti i kontaktit, ekzema)

Dozimi:

1 herë në ditë të lyhet në shtresë të hollë vendi i sëmurë.

Kundërindikimet:

Tek pacientët me histori të hipersensitivitetit në njërin nga përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CODERMO 0.1% CREAM	Krem	1 mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Santa Farma Ilac Sanayii AS - Turkey
Rp	CODERMO 0.1% LOTION	Losion	1 mg/1g	Kuti x shishe x 30 ml	Santa Farma Ilac Sanayii AS - Turkey
Rp	CODERMO 0.1% OINTMENT	Pomadë	1 mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Santa Farma Ilac Sanayii AS - Turkey

M Dekongjestantët dhe preparatet tjera nazale për përdorim topikal

R01AD09
C

Mometasone Furoate - (Mometazon furoat)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e rinitit alergjik, sezonal apo perenial tek të rriturit, adoleshentët dhe fëmijët 6-11 vjeç. Mund të administrohet te fëmijët ndërmjet 2 dhe 6 vjeç që janë diagnostifikuar me rinit alergjik. Indikohet për trajtimin profilaktik të rinitit alergjik sezonal tek të rriturit dhe adoleshentët 12 vjeç dhe më të rritur. Gjithashtu indikohet në trajtimin e polipeve nazale tek të rriturit 18 vjeç dhe më të vjetër.

Dozimi:

Spreji: Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 2 shkrepje (100 mcg) 1 herë në ditë. Doza totale ditore 200 mcg. Fëmijët nën 12 vjeç: 1 shkrepje (50 mcg) 1 herë në ditë. Doza totale ditore 200 mcg.

Kundërindikimet:

Tek pacientët me histori të hipersensitivitetit në njërin nga përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MOMESTASONE FU-ROATE 50MCG/ACTUATION NASAL SPRAY	Aerosol nazal, suspension	50 mcg/ acuation	Kuti x 1 aerosol x 140 doza matëse	Cipla (EU) Limited, United Kingdom
Rp	MONALIZ	Aerosol nazal	0.05%	Kuti x 1 aerosol x 140 doza matëse	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	NASONEX®	Aerosol nazal	50 mcg	Kuti x 1 aerosol x 140 doza matëse	Schering -Plough Labo N.V - Belgium
Rp	NAZOSTER	Aerosol nazal	0.05%	Kuti x 1 aerosol x 140 doza matëse	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

Barna që përdoren në sëmundjet obstruktive pulmonare

R03DC03

B

M

Montelukast - (Montelukast)

Indikimet:

Profillaksa dhe mjekimi i astmës së lehtë dhe mesatare; astma perzistente e lehtë; lehtësimi i simptomave të rinitit sezonal alergjik te personat astmatik

Dozimi:

Dozimi për fëmijët mbi 15 vjeç dhe të rriturit me astmë, ose me astmë dhe rinit sezonal alergjik konkomitant, është një tabletë 10 mg në ditë që merret në mbrëmje. Tek fëmijët: Profillaksa e astmës: Për fëmijët 2 deri 5 vjeç një tabletë përtpëse 4mg një herë në ditë, në mbrëmje, para gjumit. Për fëmijët deri 14 vjeç një tabletë përtpëse 5mg, një herë në ditë, në mbrëmje, para gjumit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjërin nga substancat ndihmëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACTAMONE	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Actavis Ltd. - Malta
Rp	ACTAMONE	Tableta përtpëse	5 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Actavis Ltd, Malta
Rp	ACTAMONE	Tableta përtpëse	4 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Actavis Ltd. - Malta
Rp	ALVOKAST®	Tableta përtpëse	4 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Pharmathen S.A. - Greece
Rp	ALVOKAST®	Tableta përtpëse	5 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Pharmathen S.A. - Greece
Rp	ALVOKAST®	Tableta përtpëse	10 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Pharmathen S.A. - Greece
Rp	CLAST	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 84 film tableta të mbështjellura	Nobelfarma Ilac Sanay ve Ticaret A.S. - Turkey

M

Rp	MONLAST 10MG	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharmaceuticals&Cosmetics.Croatia
Rp	MONLAST 4MG	Tableta përtpëse	4 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia
Rp	MONLAST 5MG	Tableta përtpëse	5 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia
Rp	MONTELU- KAS PharmaS	Tableta përtpëse	5 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	PharmaS - Croatia
Rp	MONTELU- KAS PharmaS	Tableta përtpëse	10 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	PharmaS - Croatia
Rp	MONTELU- KAST LEK	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d.-Slovenia
Rp	NOTTA SANOVEL	Tableta përtpëse	4 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp	NOTTA SANOVEL	Tableta përtpëse	5 mg	Kuti x 28 tableta përtpëse	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp	NOTTA SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	10mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey

Analgezjik opioid N02AA01 C

Morphine - (Morfinë)

Indikimet:

Dhembje akute, Premedikacion, Infarkti i miokardit, Edema pulmonare akute, Dhembje kronike.

Dozimi:

Doza e zakonshme: Të rriturit: me injeksion subkutan ose intramuskular: 3-4 herë në ditë nga 10-20 mg, në rast nevojë doza mund të rritet. Me injeksion intravenoz: 3-4 herë në ditë nga 5 mg. Fëmijët: me injeksion subkutan 3-4 në ditë nga 0.05-0.2 mg/kg.

Kundërindikimet:

Ndjeshmëria ndaj preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MORFIN HIDROHLORID Alkaloid ®	Tretësirë për injeksion	20 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	MORFINE	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	STATEX	Pika orale	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 25 ml	Pharmascience Inc.- Canada

Antibiotik nga grupi i kinoloneve J01MA14

C

Moxifloxacin - (Moksifloksacinë)

Indikimet:

Sinusitis; pneumonia e fituar në komunitet; ekzacerbimi i bronkitit kronik, që nuk reagon në antibiotikë të tjerë.

Dozimi:

400mg 1 herë për 10 ditë, te pneumonia e fituar në komunitet; 5 – 10 ditë te ekzacerbimi i bronkitit kronik 7 ditë për trajtimin e sinusitit.

Kundërindikimet:

Çrregullimet e rënda të mëlçisë; rastet me Interval QT të zgjatur; bradikardia; aritmia simptomatike; insuficienca e zembrës me fraksion ejektues të zvogëluar të zembrës së majtë; çrregullimet e elektrolitëve; marrja në të njëjtën kohë me barna që zgjasin Intervalin QT.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FLAMIX	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 5 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d-Bosnia and Herzegovina
Rp	MOXICUM	Tretësirë për infuzion	400 mg/250 ml	Shishe x 250 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey
Rp	MOXI	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 5 film tableta të mbështjellura; Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	ZADA Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina

M

Rp	MOLOXIN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 5 film tableta të mbështjellura; Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia TAD Pharma GmbH - Germany, Krka - Farma d.o.o - Croatia
Rp	PITOXIL-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 7 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic.AS-Turkey

Antihipertensiv me veprim qendror

CO2AC05

C

Moxonidine - (Moksonidinë)

Indikimet:

Hipertensioni esencial i lehtë dhe i moderuar.

Dozimi:

Orale: 200 mikrogram një herë në ditë në mëngjes, që rritet nëse është e nevojshme pas 3 javësh në 400 mikrogram në ditë në 1 deri 2 doza të ndara; max. 600 mikrogram në ditë e ndarë në 2 doza (doza e vetme max. 400 mikrogram).

Kundërindikimet:

Historia e angioedemës, çrregullime të përçueshmërisë (sindroma e sinusit të sëmurë, blloku sino-atrial, shkalla e dytë ose e tretë e bllokut AV), bradikardia, aritmia kërcënuese për jetën, insuficienca e rëndë kardiake, sëmundja e rëndë e artereve koronare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PHYSIOTENS 0.4MG	Film tableta të mbështjellura	0.4 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Abbott Healthcare SAS -France

Multivitamins and other minerals, incl combinations - (Multivitaminat dhe mineralet, përfshirë dhe kombinimet e tyre)

Indikimet:

Pezmatimi i nervave, polineuritis, neuralgjia, dhimbje të nervit ishiadik, herpes zoster mialgjia, artralgjia, dridhje idiopatike të pleqërisë, të vjella që përsëriten, neuropatia alkoolike dhe diabetike. Beriberi, Sindroma Korsakoff, deliriumi. Vitaminat B1, B6 te dobësitë si rezultat i lodhjes, harresa, nervoza, humbja e oreksit, dobësi, parestezi dhe dhimbje në duar dhe këmbë, dridhje, palpitatione, parehati epigastrike, pacientët me ankesa të përgjithshme të tilla si kapsllëku.

Dozimi:

1 tabletë në ditë për profilaksë, 2-4 tableta në ditë për trajtim. Shurupi: çdo 12 orë nga 5 ml deri në dozën maksimale ditore 20 ml. Parenteral: 1 herë në ditë nga 1 ampulë, i.m.

Kundëringdikimet:

Hipersensitivitet në ndonjë nga përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	DUOVIT	Film tableta të mbështjellura		Kuti x 40 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
OTC	PIKOVIT®	Shurup	(900+400) IU+ (50+1+1+ 0.60+5+2) mg +1µg	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Krka d.d. - Slovenia
OTC	PIKOVIT® FORTE	Film tableta të mbështjellura	(5000+400) IU+ (60+20+15+ 10+2+1.7+ 150+0.40) mg +6.00µg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
OTC	PIKOVIT®	Tableta të mbështjellura	(600+80) IU+ (10+0.25+ 0.3+0.3+3+1.2+ 0.04) mg+0.2 µg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

M	OTC	BENORAL FORTE	Film tableta të mbështjellura	250 mg+ 250 mg+1 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
	OTC	EVATON-B	Tretësiirë për injeksion	(10+4+4+40) mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml; Kuti x 100 ampula x 2 ml	Demo S.A, Pharmaceuticals Industry - Greece

Antibiotikë
D06AX09
B

Mupirocinum - (Mupirocinë)

Indikimet:

Mupirocina në formë pomade përdoret për infeksionet e lëkurës, p.sh. impetigo, folliculitis, furunculosis te të rriturit, adoleshentët, fëmijët dhe foshnjat e moshës 4 javë e më tepër.

Dozimi:

Mupirocina vendoset në vendin e afektuar tri herë në ditë, deri në 10 ditë. Fëmijët dhe të porsalindurit: Nuk duhet të përdoret mupirocina te foshnjat e porsalindura të moshës deri në 4 javë.

Kundëriindikimet:

Mupirocina nuk duhet të jepet te pacientët me histori për alergji në mupirocinë ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MIROBACT	Pomadë	20 mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Belupo Pharmaceuticals -Croatia

Imunosupresiv selektiv
L04AA06
D

M

Mycophenolate mofetil - (Mikofenolat mofetil)

Indikimet:

Profilaksa e hedhjes akute të grafitit renal; Te fëmijët dhe adoleshentët (2-18 vjeç); Profilaksa e hedhjes së grafitit hepatic te të rriturit; Fëmijët 1 muaj – 18 vjeç.

Dozimi:

Te pacientët që nuk mund të marrin terapi orale, mikofenolat mofetil mund të tretet në tretësirë glukoze 5% dhe fitohet tretësira prej 6 mg/mL, që administrohet si infuzion intravenoz për 2 orë. Profilaksa e hedhjes akute të grafitit renal: oral 1 g, 2 herë në ditë, brenda 72 orëve pas transplantimit. Te fëmijët dhe adoleshentët (2-18 vjeç): 600 mg/m² oral, 2 herë në ditë deri në dozën max. prej 1g 2 herë në ditë; te pacientët me sipërfaqe trupore prej 1.25 - 1.5 m² mund të jepen 750 mg, 2 herë në ditë. Profillaksa e hedhjes akute të grafitit kardiak te të rriturit: oral ose infuzion intravenoz 1.5 g, 2 herë në ditë, brenda 5 ditëve pas transplantimit. Profillaksa e hedhjes së grafitit hepatic te të rriturit: 1 g, 2 herë në ditë përmes infuzionit intravenoz në 4 ditët e para pas transplantimit, pastaj vazhdohet me 1.5 g, oral 2 herë në ditë. Fëmijët 1 muaj – 18 vjeç: BNFC rekomandon doza të mikofenolat mofetil 10 mg/kg ditë, oral ose infuzion intravenoz, deri në dozën max. 20mg/kg/ditë (max. 2 g ditë total). Pacientët duhet t'i nënshtrohen monitorimit të rregulltë të pasqyrës së gjakut, për shkak të rrezikut nga neutropenia.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në mofetilmikofenolat, acid mikofenolik ose substanca të tjera ndihmëse të preparatit; Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CELLCEPT	Kapsula	250 mg	Kuti x 100 kapsula; Kuti x 300 kapsula	Roche Pharma AG - Germany
Rp	MYFORTIC	Tableta acidorezistente	180 mg	Kuti x 120 tableta acidorezistente	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	MYFORTIC	Tableta acidorezistente	360 mg	Kuti x 120 tableta acidorezistente	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland



- Naftifine hydrochloride - (Naftifinë hidrokloruri)
- Naphazoline - (Nafazolinë)
- Naphazoline combinatons - (Nafazolinë, kombinimet) phenylephrine, combinations
- Naproxen - (Naproksen)
- Nebivolol
- Neomycin sulphate combinations
- Neostigmine Methylsulphate
- Nicergoline - (Nicergolinë)
- Nifedipine - (Nifedipinë)
- Nifedipine, Lidocaine Hydrochloride
- Nifuroxazide - (Nifuroksazid)
- Nystatine, combinations
- Nilotinib
- Nimesulid
- Nitrazepam - (Nitrazepam)
- Nitrofurantoin - (Nitrofurantoinë)
- Norfloxacin - (Norfloksacinë)
- Norfloxacin - (Norfloksacinë)
- Nystatine -(Nistatinë)
- Nystatine -(Nistatinë)
- Nystatin, Neomycin sulfat, Polymyxin B sulfat

Antifungjikët
D01AE22
B

N

Naftifine hydrochloride - (Naftifinë hidrokloruri)**Indikimet:**

Përdoret për trajtimin: Tinea pedis Interdigjital, Tinea cruris dhe Tinea corporis të shkaktuara nga Trichophyton rubrum.

Dozimi:

Aplikohet në shtresë të hollë një herë në ditë në zonat e prekura si dhe 5 cm në lëkurën e shëndoshë për rreth vendit të infektuar, për 2 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive, ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EXODERIL 1% CREAM	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Sandoz Gm-bH-Austria, Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	EXODERIL 1% CUTANEOUS SOLUTION	sprej kutan, tretësirë	1%	Kuti x shishe x 10 ml	Sandoz GmbH - Austria

Naphazoline - (Nafazolinë)

Indikimet:

Zvogëlon edemën dhe kongjestionin në membranat mukozale.

Dozimi:

Pika për hundë: 2 – 6 pika çdo 6 – 8 orë. Pika për hundë te fëmijët (0.05%): 1 – 2 pika çdo 6 – 8 orë. Foshnjat mbi 6 muaj: tretësira zbutet me ujë të destiluar në raport 1:1 ose 1:2, dhe aplikohen 1 – 2 pika çdo 12 orë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në derivatet e imidazolit; Foshnjat nën 6 muaj; MAO – inkihitorët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NAFAZOL	Pika për hundë, tretësirë	0.10%	Kuti x shishe plastike x 10 ml	Hemofarm AD-Serbia
Rp	NAFAZOL	Pika për hundë, tretësirë	0.05%	Kuti x shishe plastike x 10 ml	Hemofarm AD-Serbia
Rp	NAFAZOLINE	Aerosol nazal	1 mg/ml (0.1%)	Kuti x shishe x 10 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	NAZOL 0.05	Pika për hundë, tretësirë	0.5 mg/ml	Kuti x shishe x 10 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	NAZOL 0.1%	Pika për hundë, tretësirë	1 mg/ml	Kuti x shishe x 10 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	ZOLFAN	Pika për hundë, tretësirë	1‰	Kuti x shishe x 10 ml	Gentipharm Sh.p.k - Republic of Kosova
Rp	ZOLFAN	Pika për hundë, tretësirë	0.5‰	Kuti x shishe x 10 ml	Gentipharm Sh.p.k - Republic of Kosova

Simptomimetikët për sy
S01GA51
C

N

Naphazoline combinatons - (Nafazolinë, kombinimet)

Indikimet:

Përdoret te konjuktiviti iritativ (bën të mundur zvogëlimin e simptomave, si skuqja dhe kruarja e shkaktuar nga agjentë iritues të ndryshëm si pluhuri, tymi, mjegulla, era, dielli, përdorimi i lenteve të kontaktit, etj.) dhe konjuktiviti alergjik.

Dozimi:

Zakonisht përdoren 1-2 pika në sy, maksimumi 4 herë në ditë. Rekomandohet që zgjatja e trajtimit të jetë 3-4 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROCULIN®	Pika për sy, tretësirë	0.3 mg/ml	Kuti x shishe x 10 ml	Alkaloid AD- Macedonia

Dekongjestat nazal për përdorim sistematik

R01BA53

C

Fenilefrinë, kombinimet

Indikimet:

Indikohet në rinitin akut ose kronik; infeksionet akute dhe kronike të sinusit paranasal; rinitin alergjik.

Dozimi:

Të rriturit: 2 shkrepje (një në secilën vrimë të hundës) çdo 3 orë, nëse është e nevojshme. Fëmijët 6-12 vjeç: Gjysma e dozës së të rriturve. Nuk rekomandohet te fëmijët nën 6 vjeç. Intervali i dozimit nuk duhet të kalojë 7 ditë rresht për të rriturit dhe 5 ditë rresht për fëmijë.

N Kundërindikimet:

Kundërindikohet në individët me histori të hipersensitivitetit në ndonjërin nga përbërësit e barit; porfirinë akute; Pacientët që kanë pasur hipofisektomi transfenoidale; personat që marrin inhibitorë të MAO.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NEOPRIPHEN®	Aerosol nazal, tretësirë	0.05% +0.25% +0.1% +0.005%	Kuti x flakon x of 15 ml	Famar S.A -Greece

Antireumatik dhe antiinflamator josteroidal

M01AE02

C

Naproxen - (Naprosken)**Indikimet:**

Dhembje dhe inflamacion në sëmundjet reumatike (përfshirë artritin idiopatik juvenil) dhe sëmundjet e tjera muskuloskeletore: dismenoreja; podagra akute.

Dozimi:

Sëmundjet reumatike, 0.5–1 g në ditë në 1–2 doza të ndara. Çrregullimet akute muskulo- skeletore dhe dismenore, 500 mg fillimisht, pastaj 250 mg çdo 6–8 orë sipas nevojës: max. doza pas ditës së parë 1.25 g në ditë. podagra akute, fillimisht 750 mg, pastaj 250 mg çdo 8 orë derisa të kalojë sulmi: nuk rekomandohet tek fëmijët nën 16 vjeç.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet tek pacientët me hipersensitivitet në naprosken: nuk bën të administrohet tek pacientët që kanë përjetuar astmë, urtikarie, ose reaksione të tipit alergjik pas marrjes së aspirinës ose barnave të tjerë antiinflamatorë josteroidë. Fëmijët dhe adoleshentët nën 14 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	APRALJIN FORTE	Film tableta të mbështjellura	550 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	NALGESIN FORTE	Film tableta të mbështjellura	550 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NALGESIN S	Film tableta të mbështjellura	275 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura ; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

Rp	NAPROFF	Film tableta të mbështjellura	550 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş - Turkey
Rp	NAPROXEN	Tabletë	500 mg	Kuti x 28 tableta	Crescent Pharma Ltd - United Kingdom
Rp	NAPROXEN GENERICON	Tabletë	500 mg	Kuti x 10 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H. - Austria

Beta bllokues
C07AB12
C

Nebivolol - (Nebivolol)

Indikimet:

Përdoret te hipertensioni esencial dhe trajtimi i insuficiencës stabile kronike të zembrës me disfunktion të barkushës së majtë (fraksioni ejktues < 35%) si terapi shtesë e ACE inhibitorëve, diuretikëve, antagonistëve AT II dhe/ose digitalisit.

Dozimi:

Oral: hipertensioni 5 mg në ditë, të moshuarit 2.5 mg në ditë e rritur sipas nevojës deri në 5 mg në ditë. Pamjaftueshmëria e zembrës fillimisht 1.25 mg një herë në ditë nëse tolerohet rritet në intervale 1-2 javore në 2.5 mg, pastaj në 5 mg një herë në ditë deri max. 10 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Bari nuk përdoret në: Feokromocitomë, Insuficiencia e rëndë e mëlçisë, Insuficiencia kardiake e shkallës III dhe IV, Blloku AV i shkallës II dhe III, si dhe blloku SA (sindroma e nyjës sinusale), Shoku kardiogjen, Bradikardia nën 50/min.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BIVOL	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Specifar S.A. - Greece
Rp	BRAVYLOL	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	TchaikaPharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	NEBILET®	Tableta	5 mg	Kuti x 7 tableta; Kuti x 14 tableta; Kuti x 28 tableta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	NEBINORM	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Salutas Pharma GmbH - Germany

N

Rp	NEBIVOLOL ACTAVIS	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Actavis Group PCT ehf -Iceland
Rp	NEBIVOLOL GENERICON	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Ge- sellschaft m.B.H - Austria
Rp	NEBIVOLOL STADA	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Stasa Arzneimittel AG -Ger- many
Rp	NEXIVOL	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic -Turkey

Antiinfektiv
S01AA03
C
Neomycin sulphate combinations - (Kombinimet e sulfatit të neomicinës)
Indikimet:

Trajtimi i infeksioneve sipërfaqësore të syrit të shkaktuara nga mikroorganizmat e ndjeshëm: konjunktivitis, keratitis, keratokonjunktivitis, ulçerat korneale, blefaritis, blefarokonjunktivitis, meibomianitis akut.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 1-2 pika në qesen konjuktivale 3-6 herë në ditë.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti, keratiti dendritik, vaksinia, varicela, infeksionet mykobakteriale të syrit, sëmundjet fungale të strukturës së syrit, përdorimi pas largimit të pakomplikuar të trupit të huaj nga kornea.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BIVACYN	Pluhur dhe tretës për pika për sy/vesh	3500 IU+250 IU	Kuti x 1 flakon me pluhur x 1 flakon me tretës	Lek Pharma- ceuticals d.d. -Slovenia
Rp	ANTIBIOPAL	Pika për sy	340000 IU/100 ml+0.5 g/ml	Kuti x shishe x 10 ml	Farmila - Thea Farmaceutici - Italy

Neostigmine Methylsulfate - (Metilsulfat i neostigminës)

Indikimet:

Miastenia e rëndë, antagonist për bllokadën neuromuskulare depolarizuese, ileusi paralitik, pas-operative mbajtje urinare; takikardia paroksismale supraventikulare.

Dozimi:

Miastenia e rëndë: 1- 2.5 mg me I.M ose S.C injeksion në Intervale gjatë gjithë ditës, kur forca maksimale është e nevojshme. Kohëzgjatja e zakonshme e veprimit të një doze, është dy deri në katër orë. Doza totale ditore është zakonisht 5 - 20 mg me injeksion, por doza më të larta mund të jenë të nevojshme për disa pacientë. Neonatale miastenia e rëndë, mund të trajtohet me 0.1mg Neostigmine intramuskulare fillimisht. Pas kësaj, doza duhet të titrohet individualisht. Por zakonisht është 0.05 - 0.25 mg IM ose 0.03 mg / kg IM, çdo dy - katër orë. Për shkak të vetë-kufizimit të natyrës së sëmundjes në posalindurit, doza ditore duhet të reduktohet deri sa bari mund të tërhiqet. Fëmijët: (në 12 vjeç) mund të ju jepet 0.2 - 0.5 mg me injeksion siç kërkohet. Antagonistët e bllokadës neuromuskulare depolarizuese: Ndryshimit e bllokadës neuromuskular me neostigminë nuk duhet provuar nëse nuk ka shërim spontan nga paraliza. Të rriturit dhe fëmijët: Një dozë e vetme e Neostigminës 0,05-0,07 mg / kg-peshë trupore dhe Atropinë 0,02-0,03 mg / kg peshë trupore, me injeksion të ngadaltë IV mbi një minutë zakonisht është i mjaftueshëm për ndryshim të plotë të relaksuesëve të muskujve jo-depolarizues brenda 5 - 15 minuta. Doza maksimale e rekomanduar e Neostigminës në të rriturit është 5 mg dhe fëmijët 2.5 mg. Atropine dhe Neostigmine mund të jepen në të njëjtën kohë, por në pacientët me bradikardi, norma e impulsit duhet të rritet në 80 për minutë me Atropine para administrimit të Neostigminës. Indikacionet tjera: Të rriturit: 0.5 - 2.5 mg Neostigminë Metilsulfat nga S.C apo injeksion I.M. Fëmijët: 0.125 - 1 mg me injeksion. Dozat mund të jenë të ndryshme sipas nevojave individuale të pacientit. Të moshuarit: Nuk ka rekomandime specifike të dozimit për Neostigminë Metilsulfat në të moshuarit.

Kundërrindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në neostigminë ose në ndonjë nga eksipientët e barit

N

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NEOSTIGMINE METHYLSULPHATE injection 2.5mg in 1ml	Tretësirë për injeksion	2.5 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Hameln Pharmaceuticals GmbH - Germany
Rp	PROSERINE	Tretësirë për injeksion	0.5 mg/ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma sh.a - Albania

Vazodilatator periferik
C04AE02
C

Nicergoline - (Nicergolinë)

Indikimet:

Çrregullimet cerebrale metaboliko-vaskulare akute dhe kronike (arterioskleroza cerebrale, tromboza dhe embolia cerebrale, iskemia cerebrale transitore). Çrregullimet periferike metaboliko-vaskulare akute dhe kronike (arteropatitë organike dhe funksionale).

Dozimi:

5-10 mg (1-2 tableta) 3 herë në ditë, në mes të racioneve të ushqimit.

Kundëringdikimet:

Pacientët që vuajnë nga gjakderdhjet akute, infarkti i miokardit, hipertensioni, bradikardia apo që përdorin agonistë të receptorëve alfa apo beta duhet të konsultohen me mjekun.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADAVIN	Tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d Slovenia

Bllokues i kanaleve të kalciomit C08CA05 C

N

Nifedipine - (Nifedipinë)

Indikimet:

Hipertensioni. Mund të përdoret si i vetëm apo në kombinim me agjensët tjerë antihipertensivë.

Dozimi:

Doza mbajtëse 30 mg deri në 60 mg një herë në ditë. Ndërprerja e terapisë duhet të bëhet me zvogëlim gradual të dozës.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në nifedipinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NIFEDIPINE ACIS	Tableta retard	20 mg	Kuti x 50 tableta retard	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	NIFEDIPIN ACIS	Retard tableta	20 mg	Kuti x 100 tableta retard	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Antihemorroidal C05AX03 C

Nifedipine, Lidocaine Hydrochloride - (Nifedipinë + hidroklorur i lidokainës)

Indikimet:

Trajtimi i hemorroideve, fisurës anale dhe sëmundjeve të tjera të lidhura me çrregullime të sfinkterit anal.

Dozimi:

Aplikohet dy herë në ditë, çdo ditë, për 3 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë, veçanërisht të shkaktuara nga lidokaina ose përbërësit e tjerë.

N

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANTROLIN	Krem rektal	0.3%+15%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Bionika Pharmaceuticals doo - Macedonia

Antidiareikët dhe barnat me veprim antiinflamator dhe antiinfektiv
A07AX03
 N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Nifuroxazide - (Nifuroksazid)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e diareve akute dhe kronike. Diaretë akute zakonisht zgjasin disa ditë, e nëse barkqitja zgjat më tepër se dy javë, atëherë është fjala për barkqitje kronike; diaretë e shkaktuara nga infeksionet alimentare.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët më të vjetër se 7 vjeç: 4 herë në ditë nga dy kapsula. Terapia me nifuroksazid nuk duhet të zgjatë më gjatë se 7 ditë, mirëpo mund të zgjat edhe më shumë nëse ka nevojë për zgjatje të terapisë, që varet nga gjendja e pacientit.

Kundërindikimet:

Nuk guxoni të merrni Nifuroksazid nëse jeni alergjik në çfarëdo substance të barit (shiko përmbajtjen e tij); bari nuk guxon të përdoret te prematurët dhe foshnjat e moshës deri një muaj.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ENTEROFURYL®	Kapsula	100 mg	Kuti x 30 kapsula	Bosnalijek d.d-Bosnia and Herzegovina
Rp	ENTEROFURYL®	Kapsula	200 mg	Kuti x 8 kapsula	Bosnalijek d.d-Bosnia and Herzegovina
Rp	ENTEROFURYL®	Suspension, oral	200 mg/5 ml	Kuti x shishe x 90 ml	Bosnalijek d.d-Bosnia and Herzegovina
Rp	FURAL	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	Alkaloid AD-Macedonia

Rp	FURAL	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Alkaloid AD-Macedonia	N
Rp	FURAL	Suspension, oral	200 mg/5 ml	Kuti x shishe x 90 ml	Alkaloid AD-Macedonia	
Rp	NIFUREX	Suspension, oral	200 mg/5 ml	Kuti x shishe x 90 ml	N.P.T " Trepharm " - Republicof Kosova	
Rp	NIFUREX	Kapsula	100 mg	Kuti x 16 kapsula	N.P.T " Trepharm " - Republicof Kosova	
Rp	NIFUREX	Kapsula	200 mg	Kuti x 8 kapsula	N.P.T " Trepharm " - Republicof Kosova	
Rp	NIFUREX	Kapsula	200 mg	Kuti x 8 kapsula	N.P.T " Trepharm " - Republicof Kosova	

Inhibitorët e fosforilimit të tirozinës L01XE08

D

Nilotinib - (Nilotinib)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e pacientëve të rritur, të diagnostikuar me leukemi kronike mieloide (CML) me kromozomin pozitiv Philadelphia në fazën kronike.

Dozimi:

Në fazën kronike të rriturit mbi 18 vjeç dozimi është 300 mg dy herë në ditë. Në fazën kronike dhe të përshpejtuar të rriturit mbi 18 vjeç është 400 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjërin nga përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TASIGNA	Kapsula të forta	150 mg	Kuti x 112 kapsula të forta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	TASIGNA	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 112 kapsula të forta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland

Nimesulid - (Nimesulid)

Indikimet:

Në gjendje inflamatore me dhimbje dhe pa dhimbje, të cilat mund të shoqërohen edhe me ethe, në veçanti ato që kanë që lokalizohen në kocka dhe artikulacione.

Dozimi:

Zakonisht përdoret 1-2 herë në ditë nga 100 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj nimensulidit, acidit salicilik ose ndaj analgjetikëve të tjerë josteroidal.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALGIMESIL	Granula për suspension oral	100 mg	Kuti x 30 qeska	Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biologica S.r.l. - Italy
Rp	ALGIMESIL	Tableta	100 mg	Kutia prej 30 Tablets	Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biologica S.r.l.,Italy
Rp	ALGOLIDER	Granula për suspension oral	100 mg	Kuti x 30 qeska	Fine Foods Ntm Spa -Italy
Rp	DOMES	Tableta solubile	100 mg	Kuti x 30 tableta solubile	Special Product's Line spa -Italy
Rp	EFRIDOL 100MG	Granula për suspension oral	100 mg	Kuti x 30 qeska	Mitim S.r.l - Italy
Rp	NIMELID	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 15 film tableta të mbështjellura	Deva HoldingA.S. - Turkey
Rp	NIMESULID	Tableta	100 mg	Kuti x 20 tableta	Replekpharm AD - Macedonia
Rp	NIMESULIDE-RNP	Tableta	100 mg	Kuti x 20 tableta	Joint venture RNP Pharmaceuticals LLC- Moldova
Rp	SULIDamor 100MG	Pluhur për suspension oral	100 mg	Kuti x 30 qeska	Farmaceutici Damor, S.p.A. - Italy
Rp	SULIDOR	Granula për suspension oral	100 mg	Kuti x 30 qeska	N.P.T " Trepharm " - Republicof Kosova

Anksiolitik
N05CD02
D

N

Nitrazepam - (Nitrazepam)

Indikimet:

Pagjumësia, Epilepsia te fëmijët (ataqet mioklonike).

Dozimi:

Pagjumësia: Të rriturit: 5 mg (1 tabletë) para gjumit. Sipas nevojës, doza mund të rritet në 10 mg nitrazepam (2 tableta) para gjumit. Te pacientët e moshuar, apo te ata me funksion të zvogëluar renal dhe hepatic apo në rastet me hipotireoidizëm rekomandohet doza e zvogëluar e nitrazepam-it, 2,5-5 mg (1/2 deri në 1 tabletë) para gjumit. Epilepsia te fëmijët: Dozimi inicial 0,5 mg/kg/ditë, e doza efektive mbajtëse 0,3-3 mg/kg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet në substancën aktive apo ndihmëse; miastenia gravis; depritim i frymëmarrjes; sindroma e apnesë së gjumit; porfiria akute.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRAZEM	Tableta	5 mg	Kuti x 10 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosna and Herzegovina

Antibakterial
J01XE01
B

Nitrofurantoin - (Nitrofurantoinë)

Indikimet:

Infeksionet e traktit urinar.

Dozimi:

Infeksionet akute të pakomplikuara, 50 mg çdo 6 orë me ushqim për 7 ditë (3 ditë zakonisht janë adekuate te femrat); fëmijët mbi 3 muaj, 750 mcg/kg çdo 6 orë. Infeksionet e rënda kronike rekurente, 100 mg çdo 6 orë me ushqim për 7 ditë (doza të ulet ose të ndërpritet bari në rastet e nauzesë së rëndë). Profillaksa, 50–100 mg në mbrëmje; fëmijët mbi 3 muaj, 1 mg/kg në mbrëmje.

N

Kundëringdikimet:

Fëmijët më të vegjël se 3 muaj; deficiencia e G6PD; porfiria akute.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NIFURAN®	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	ZADA Pharmaceuticals - Bosnia and Herzegovina
Rp	NITROFU-RANTOINE	Tableta	100 mg	Kuti x 20 tableta	Profarma sh.a. - Albania

Antiinfektiv për sy
S01AE02
C

Norfloxacin - (Norfloksacinë)**Indikimet:**

Trajtimi i infeksioneve të syrit.

Dozimi:

Aplikohet 1-2 pika 4-6 herë në ditë në syrin e infektuar.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj norfloksacinës ose antibiotikëve të tjerë nga grupi i kinoloneve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NAFLOX	Pika për sy, tretësirë	300mg/100ml-0.3%	Kuti x shishe x 10ml	Farmigea spa - Italy

Antibiotik nga grupi i kinoloneve

J01MA06

C

N

Norfloxacin - (Norfloksacinë)**Indikimet:**

Infeksionet e rrugëve të sipërme dhe të poshtme të frymëmarrjes; infeksionet akute dhe kronike të traktit urinar; prostatiti kronik.

Dozimi:

Në infeksionet e rrugëve të frymëmarrjes dhe në infeksionet akute të traktit urinar, 400mg 2 herë në ditë oral për 7-10 ditë. Në infeksionet kronike të traktit urinar, 400mg 2 herë në ditë oral, deri në 12 javë. Prostatiti kronik, 400mg 2 herë në ditë për 28 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj kinoloneve; fëmijet para moshës së pubertetit dhe në adoleshencë; personat me histori të dëmtimit të tendineve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NOLICIN	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

Bar antifungjik

A07AA02

C

Nystatine - (Nistatinë)**Indikimet:**

Kandidiaza; infeksioni oral; infeksionet e lëkurës

Dozimi:

Oral, në kandidiazën intestinale 500 000 njësi çdo 6 orë, në infeksionet e rënda doza mund të dyfishohesh; te porsalindurit 100 000 njësi 4 herë në ditë; te fëmijët 1 muajsh–12 vjeç, 100 000 njësi 4 herë në ditë; fëmijët me imunitet të komprometuar mund të kenë nevojë për doza më të larta (p.sh. 500 000 njësi 4 herë në ditë).

N

Kundëringdikimet:

Preparati kundëringdikohet te pacientët me histori të alergjisë në ndonjërin nga përbërësit e tij.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NISTATINE	Suspension oral	1000000 IU/ml	Kuti x shishe x 30 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	ADICLAIR	Suspension oral	100.000 I.E	Kuti x shishe x 24 ml	Ardeypharm GmbH - Germany
Rp	FUNGOSTATIN	Pluhur për suspension oral	1000mg (100000IU/ml)	Kuti x shishe x 60 ml	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	MONORAL®-SUSPENSION	Suspension oral	100.000 I.U./ml	Kuti x shishe x 30 ml	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	NYSTATIN	Pluhur për suspension oral	100000 IU/ml	Kuti x shishe x 24 ml	Hemofarm AD-Serbia
Rp	NYSTATIN	Tretësirë orale	100000 IU/ml	Kuti x shishe x 30 ml	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd- China

Antiinfektivët dhe antiseptikët gjinekologjik

G01AA51

C

Nystatine, combinations - Nistatina, kombinimet

Indikimet:

"Përdoret për trajtimin e diareve akute dhe kronike. Diaretë akute zakonisht zgjasin disa ditë, e nëse barkqitja zgjatë më tepër se dy javë, atëherë është fjala për barkqitje kronike; diarretë e shkaktuara nga infeksionet alimentare. Trajtimi lokal i inflamacionit gjenital vaginal dhe të jashtëm të nxitur nga mikroorganizmat patogjen (Kandida, Trikomonas dhe bakteriale) suspekte për kombinimin Nifuratel-Nistatin. Ky produkt medicinal është përdorur në të rriturit."

Dozimi:

Të rriturit: Doza e zakonshme është 1 kapsulë vaginale e MACMIROR COMPLEX një herë në ditë në mbrëmje, para gjumit, ashtu siç përshkruhet nga mjeku juaj. Të moshuarit: Nuk ka rekomandime specifike për dozim

të moshuarit. Pacientët me dëmtim të mëlçisë. Nuk ka asnjë kufizim për përdorimin e produktit në gratë me dëmtime të mëlçisë, sepse produkti është në nivel lokal aktiv dhe absorbimi sistematik i përbërësëve aktiv është i pa përfillshëm. Pacientët me dëmtim renal. Nuk ka asnjë kufizim për përdorimin e produktit në gratë me dëmtim renal, sepse produkti është në nivel lokal aktiv dhe absorbimi sistematik i përbërësëve aktiv është i pa përfillshëm.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur në nifuratel, nistatin ose në ndonjë nga eksipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MACMIROR COMPLEX	Kapsula të buta vagjinale	500 mg/200 000 IU	Kuti x 6 kapsula të buta vagjinale	Bionika Pharmaceuticals - Macedonia

Antifungjikët për përdorim topikal

D01AA01

C

Nystatine - (Nistatinë)

Indikimet:

Profilaksa dhe trajtimi i kandidiazës së lëkurës dhe membranave mukozale.

Dozimi:

Lezionet kutane, aplikohet nistatina në dozë prej 100 000 njësi në formë pomade, xheli, kremi ose pluhuri, 2 deri 4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Pacientët me histori të hipersensitivitetit në ndonjërin nga përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADICLAIR	Pomadë	100.000 I.E	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Ardeypharm GmbH - Germany

Nystatine - (Nistatinë)

Indikimet:

Profillaksa dhe trajtimi i kandidiazës së lëkurës dhe membranave mukozale.

Dozimi:

Infeksionet vaginale: 100 000deri 200 000 njësi në ditë për 14 ditë ose më gjatë në formë të ovulave ose kremit vaginal. Lezionet kutane, aplikohet nistatina në dozë prej 100 000 njësi në formë pomade, xheli, kremi ose pluhuri, 2 deri 4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Pacientët me histori të hipersensitivitetit në ndonjërin nga përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ADICLAIR	Tableta vagjinale	100 000 IU	Kuti x 12 tableta vagjinale	Ardeypharm GmbH - Germany

Bar antifungjik
G01AA51
X

Nystatin, Neomycin sulfat, Polymyxin B sulfat - (Nistatinë + sulfat i neomicinës + sulfat i polimiksinës B)

Indikimet:

Përdoret për trajtim lokal të infeksioneve të vaginës.

Dozimi:

1 kapsulë në vaginë gjatë 12 ditëve, para gjumit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substanca aktive, në ekscipientët e produktit, në kikirikë dhe në sojë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	POLYGYNAX	Kapsula vagjinale	100000 IU +35000 IU+35000 IU	Kuti x 6 kapsula vagjinale	Innothera Chouzy - France
Rp	POLYGYNAX	Kapsula vagjinale	35000 IU+35000 IU+100000 IU	Kuti x 12 kapsula vagjinale	Innothera Chouzy - France



- Obinutuzumab
- Octenidine hydrochloride, phenoxyethanol - (Hidroklorur i Oktenidinës, fenoksietanol)
- Octocog alfa
- Octreotide
- Ofloxacin - (Ofloksacinë)
- Ofloxacin - (Ofloksacinë)
- Olanzapine - (Olanzapinë)
- Olmesartan Medoxomile - (Olmesartan Medoksomil)
- Olopatadine - (Olopatadinë)
- Omeprazole - (Omeprazol)
- Ondansetron - (Ondansetron)
- Otilonium bromide
- Oxaliplatin - (Oksaliplatinë)
- Oxcarbazepine
- Oxycodone
- Oxymethazoline - (Oksimetazolinë)
- Oxytetracycline Hydrochloride, Polymyxin B sulphate, dexamethasone
Sodium Phosphate, Nystatin
- Oxytocin - (Oksitocinë)

Obinutuzumab- (Obinutuzumab)

Indikimet:

Obinutuzumab në kombinim me klorambucilin është i indikuar për trajtimin e pacientëve të rritur të patrajtuar më parë me leukeminë kronike limfocitare (CLL) dhe me sëmundjet e tjera përcjellëse të cilat nuk lejojnë përdorimin e në doza të plota të terapisë së bazuar në fludarabinë.

Dozimi:

Profillaksa dhe premedikimi për sindromin e lizës së tumorit (TLS): Pacientët me ngarkesë të madhe të tumorit dhe/ose me numrin e madh të limfociteve qarkulluese ($> 25 \times 10^9/L$) dhe/ose me insuficiencë renale ($CrCl < 70 \text{ mL/min}$) konsiderohen me rrezik për TLS dhe duhet të marrin profilaksë. Profillaksa duhet të konsistojë në hidrimin adekuat dhe në administrimin e urikostatikëve (p.sh. allopurinol), ose me trajtimin alternativ të përshtatshëm si me urat oksidazë (p.sh. rasburikazë), duke filluar 12 deri 24 orë para fillimit të infuzionit me Obinutuzumab si për praktikën standarde (shih seksionin 4.4). Pacientët duhet të vazhdojnë të marrin përsëritjen e profilaksës në çdo infuzion të ardhshëm, nëse kjo konsiderohet e përshtatshme. Profillaksa dhe premedikimi për reaksionet në relacion me infuzionin (IRRs): Gjatë infuzionit intravenoz me Obinutuzumab mund të shfaqen hipotensioni, si edhe simptomat e IRRs. Për këtë arsye, ndërprerja e trajtimit me barna antihipertenzive duhet të merret në konsiderim 12 orë para fillimit të secilit infuzion si dhe gjatë trajtimit me Obinutuzumab si gjatë orës së parë pas administrimit të infuzionit

Cikli 1: Doza e rekomanduar e Obinutuzumab -it është 1000 mg e administruar në ditën 1 dhe në ditën 2, në ditën e 8 dhe ditën e 15, 28 ditët e para të ciklit të trajtimit. Në ditën 1 dhe në ditën 2 duhet të përgatiten dy qese me infuzion (100 mg për ditën 1 dhe 900 mg për ditën 2). Nëse kompletohet qesja e parë pa modifikime të shkallës së infuzionit ose pa ndërprerje, qesja e dytë mund të administrohet në të njejtën ditë (nuk ka nevojë për shtyrjen e dhënies, pa përsëritje të premedikimit), të dhëna në kohën e përshtatshme, dhe në kushte të mbikëqyrjes mjekësore të infuzionit. Nëse ka ndonjë modifikim të shkallës së infuzionit ose të ndërprerjes gjatë 100 mg të parë, qesja e dytë duhet të administrohet në ditët në vijim.

Cikli 2 deri 6: Doza e rekomanduar e Obinutuzumab-it është 1000 mg i administruar në ditën e 1. Kohëzgjatja e trajtimit: Gjashtë cikle të trajtimit, secila në kohëzgjatje prej 28 ditëve.

O Kundëringim:
Alergjia në substancën aktive ose në cilindo ekscipient të produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GAZYVA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	1000 mg/4 0ml	Kuti x 1 flakon	F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland, Roche Diagnostics GmbH - Germany

Agjent antiseptik

D08AJ57

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Octenidine hydrochloride, phenoxyethanol - (Hidroklorur i Oktenidinës + fenoksietanol)

Indikimet:

Antiseptik para ndërhyrjeve diagnostikuese dhe kirurgjike në hapësirën anogjenitale (vagjinë, vulvë, glans penis). Përdoret edhe për terapinë mbështetëse të kufizuar kohore në terapinë e infeksioneve fungale në hapësirat interdigjitale të këmbës dhe për trajtimin antiseptik mbështetës të plagëve.

Dozimi:

Në ditën e parë zakonisht aplikohet 2 herë në ditë, kurse nga dita e dytë nje herë në ditë. Në vaginë aplikohet përmes aplikatorit vaginal. Për infeksionet fungale në hapësirat interdigjitale të këmbës spreji spërkatet në hapësirat e prekura në mëngjes dhe në mbrëmje.

Kundëringim:

Hipersensitiviteti në substancat aktive ose në ndonjërin përbërës tjetër; Fëmijët nën moshën 8 vjeçare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OCTENISEPT®	Tretësirë	0.1%+2%	Kuti x sprej x 50 ml; Shishe plastike x 1000 ml	Schulke&Mayr GmbH-Germany

Faktor i koagulimit të gjakut
B02BD02
B

O

Octocog alfa - (Oktokog alfa)

Indikimet:

Trajtimi dhe profilaksa e gjakderdhjes te pacientët me hemofili A.

Dozimi:

Administrimi intravenoz. Octocog alfa duhet të injektohet intravenoz për disa minuta. Shkalla e administrimit duhet të përcaktohet sipas gjendjes së pacientit (vlera maksimale e vazhdueshme. Shkalla infuzionit (IU/kg/h) llogaritet duke u bazuar në shkallën e klirensit (ml/h/kg) dhe nivelin e dëshiruar të faktorit VIII të koagulimit (FVIII). Shembull: për një pacient me peshë 75 kg dhe me një klirens prej 3 ml /h /kg, vlera fillestare e infuzionit do të jetë 3 IU/ h /kg, për të arritur një nivel FVIII prej 100%. Për llogaritjen e shpejtësisë për ml/h, norma e infuzionit në IU/h/kg, shumëzohet me kg të peshës trupore dhe me përqendrimin e tretësirës (IU/ml).

Kundërindikimet:

Koagulimi intravaskular i diseminuar; Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit apo proteinave me origjinë nga minjtë apo rodentët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KOGENATE BAYER 500IU	Pluhur dhe tretës për suspenzion për injeksion	500 IU/2.5 ml	Kuti x 1 flakon x 1 shiringë e mbushur	Bayer Health-care Manufacturing S.r.l. - Italy

Octreotide - (Oktreotid)

Indikimet:

Indikohet për të ulur nivelet në gjak të hormonit të rritjes dhe IGF-I (somatomedin C) te pacientët me akromegali që nuk kanë pasur përgjigje adekuate ose nuk mund të trajtohen ose operohen me ndërhyrje kirurgjike, me rrezatim të hipofizës.

Dozimi:

Simptomat e përcjella me tumoret karcinoidë me tipare të sindromës karcinoide, VIPo- ma, glukagonoma, me injeksion subkutan, fillimisht 50 mikrogram njëherë ose dy herë në ditë, duke e rritur gradualisht sipas përgjigjes në 200 mikrogram 3 herë në ditë (dozat e larta nevojiten në mënyrë të veçantë): dozat mbajtëse variojnë: në tumoret karcinoidë të ndërpritet pas 1 jave nëse nuk ka efekt: nëse nevojitet përgjigje e shpejtë, doza fillestare me injektim intravenoz (me monitorimin e ECG dhe pas hollimit në koncentrimin 10–50% me tretje klorur natriumi 0.9%) Akromegalia; trajtim për kohë të shkurtër para operacionit të hipofizës ose trajtimi për kohë të gjatë tek pacientët që janë kontrolluar në mënyrë të pamjaftueshme me terapi të tjera ose deri sa radioterapia bëhet plotësisht efektive brenda 3 muajve.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet te pacientët me hipersensitivitet në barin ose në ndonjërin nga përbërësit në formulim.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SANDOSTA-TIN LAR	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion	10 mg	Kuti x 1 flakom x 1 shiringë x 2 ml: pajisja për suspension 2 ml x 1 adapter flakoni x 1 gjilpërë sterile për injeksion	Sandoz GmbH - Austria, Abbot Biologicals B.V - Netherlands
Rp	SANDOSTA-TIN LAR	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion	20 mg	Kuti x 1 flakom x 1 shiringë x 2 ml: pajisja për suspension 2 ml x 1 adapter flakoni x 1 gjilpërë sterile për injeksion	Sandoz GmbH - Austria, Abbot Biologicals B.V - Netherlands

Rp	SANDOSTA-TIN LAR	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion	30 mg	Kuti x 1 flakom x 1 shiringë x 2 ml: pajisja për suspension 2 ml x 1 adapter flakoni x 1 gjilpërë sterile për injeksion	Sandoz GmbH - Austria, Abbot Biologicals B.V - Netherlands
----	------------------	--	-------	---	--

Antibiotik nga grupi i kinoloneve

J01MA01

C

Ofloxacin - (Ofloksacinë)

Indikimet:

Infeksionet e traktit urinar; prostatitis akut ose kronik; infeksionet e traktit të poshtëm respirator; infeksionet e lëkurës dhe indeve të buta; gonorea e pakomplikuara; infeksione të pakomplikuara gjenitale nga klamidia, uretriti jo-gonokoksik; sëmundja inflamatore e pelvikut.

Dozimi:

Infeksionet e traktit urinar, 200–400 mg në ditë, preferohet në mëngjes, të rritet doza nëse është e nevojshme në infeksionet e traktit të sipërm urinar në 400 mg 2 herë në ditë. Prostatitis akut ose kronik, 200 mg 2 herë në ditë për 28 ditë. Infeksionet e traktit të poshtëm respirator, 400 mg në ditë, preferohet në mëngjes, të rritet doza nëse është e nevojshme në 400 mg 2 herë në ditë. Infeksionet e lëkurës dhe indeve të buta, 400 mg 2 herë në ditë. Gonorea e pa komplikuar, 400 mg si dozë e vetme. Infeksionet e pa komplikuar gjenitale nga klamidia, uretriti jo-gonokoksik, 400 mg në ditë si dozë e vetme ose në doza të ndara për 7 ditë. Sëmundja inflamatore e pelvikut, 400 mg dy herë në ditë për 14 ditë.

Kundërrindikimet:

Hipertensiviteti në kinolone.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CILOX 200	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 10 tableta	Remedica Ltd - Cyprus

Ofloxacin - (Ofloksacinë)

Indikimet:

Oftalmologji: Uniflox 0.3% përdoret për trajtimin e infeksioneve bakteriale në pjesën e përparme të syrit, të shkaktuara nga mikroorganizmat e ndjeshëm në ofloksacinë p.sh. infeksioni bakterial i konjunktivës, keratiti, keratokonjunktiviti, blefariti, belfarokonjunktiviti, dakrocistiti, hordeolat, halazioni dhe ulçerat e kornesë. Për parandalimin e infeksioneve të mundshme Uniflox 0.3% përdoret për përgatitjen për ndonjë Intervenim kirurgjik, pas largimit të trupave të huaj dhe pas lëndimeve të syrit. Si shtesë e trajtimeve të përgjithshme, ky përdoret edhe në lidhshmëri me endoftalmitin bakterial.

Otologji: Uniflox 0.3% përdoret për trajtimin e infeksioneve të shkaktuara nga mikroorganizmat e ndjeshëm në ofloksacinë te të rriturit dhe te fëmijët mbi moshën 12 vjeçare, trajtimi i inflamacioneve infektive në kanalën e jashtëm të veshit (otitis externa), inflamacioni qelbëzues kronik i veshit të brendshëm (otitis media chronica suppurativa) me perforim të membranës së timpanit si dhe parandalimi i infeksioneve te të rriturit gjatë Intervenimeve kirurgjike në vesh. Për fëmijët e moshës 1 deri në 11 vjeç, trajtimi i inflamacioneve infektive të kanalit të jashtëm të veshit dhe inflamacioni akut i veshit të brendshëm me timpanostomi. Uniflox 0.3 % është i indikuar te të rriturit, adoleshentët dhe te fëmijët e moshës mbi 1 vit për instilim.

Dozimi:

Oftalmologji: Të rriturit: Dozimi i saktë dhe kohëzgjatja e trajtimit përcaktohet nga ana e mjekut. Zakonisht vendosen 1-2 pika çdo orë gjatë dy ditëve të para të aplikimit, pastaj nga 1-2 pika – 6 deri në 8 herë në ditë për 2 deri në 3 ditët e ardhshme. Rekomandohet që të respektohet intervali kohor mes aplikimeve. Trajtimi duhet të vazhdohet për më së paku 7 ditë (3 ditë pas remisionit të sekretimit purulent) dhe nuk duhet të tejkalohet kohëzgjatja prej 14 ditëve. Fëmijët më të moshuar se 1 vjeç: Aplikimi i barit duhet të përshkruhet nga ana e oftalmologut dhe i gjithë trajtimi duhet të bëhet nën mbikëqyrjen e mjekut. Zakonisht aplikohet nga një pikë 5 herë në ditë, maksimalisht 7 ditë.

Otologji: Pikat për vesh duhet të aplikohen në kanalën e jashtëm të veshit (meatus acusticus externus) në pozicionin e shtrirë me veshin e afektuar të kthyer nga lartë. Ky pozicion duhet të mbahet më së paku edhe 5 minuta pas aplikimit. Aplikimi i pikave të ftohta nuk është i përshtatshëm - për shkak të reagimit të mundshëm kalorik - që të shmanget marramendja. Për këtë arsye

rekomandohet që shisha të ngrohet duke e mbajtur në shuplaka për 1 – 2 minuta para aplikimit. Për depërtim më të mirë të pikave për vesh në veshin e mesëm, rekomandohet që pacienti të bëjë presion në tragus derisa aplikohen pikat. Të rriturit dhe fëmijët më të moshuar se 12 vjeç: Dozimi i saktë dhe kohëzgjatjen e trajtimit e përcakton mjeku ordinues. Te pezmatimi i kanalit të jashtëm të veshit (otitis externa), zakonisht duhet të aplikohen nga 10 pika, 2 herë në ditë, për 10 ditë. Te trajtimi i inflamimit qelbëzues kronik i veshit të brendshëm (otitis media chronica suppurativa) me perforim të membranës së timpanit, dozimi i rekomanduar është 10 pika, dy herë në ditë për 14 ditë. Fëmijët nga mosha 1 deri në 11 vjeç: Përdorimi dhe dozimi të këta fëmijë duhet në mënyrë të veçantë të ordinohet nga ana e otorinolaringologut dhe i gjithë trajtimi duhet të bëhet nën mbikqyrjen e mjekut. Dozimi i rekomanduar te pezmatimi i kanalit të jashtëm të veshit (otitis externa) trajtimi i inflamimit qelbëzues kronik i veshit të mesëm (otitis media chronica suppurativa) me timpanostomi është 5 pika dy herë në ditë, në kohëzgjatje prej 10 ditëve. Infeksionet e traktit urinar, 200–400 mg në ditë, preferohet në mëngjes, të rritet doza nëse është e nevojshme në infeksionet e traktit të sipërm urinar në 400 mg 2 herë në ditë. Prostatitis akut ose kronik, 200 mg 2 herë në ditë për 28 ditë. Infeksionet e traktit të poshtëm respirator, 400 mg në ditë, preferohet në mëngjes, të rritet doza nëse është e nevojshme në 400 mg 2 herë në ditë. Infeksionet e lëkurës dhe indeve të buta, 400 mg 2 herë në ditë. Gonorea e pa komplikuar, 400 mg si dozë e vetme. Infeksionet e pa komplikuar gjenitale nga klamidia, uretriti jo-gonokoksik, 400 mg në ditë si dozë e vetme ose në doza të ndara për 7 ditë. Sëmundja inflamatore e pelvikut, 400 mg dy herë në ditë për 14 ditë.

Kundërrindikimet:

Alergjia (Alergjia) në ofloksacin ose në cilindo përbërës të barit Uniflox 0.3 %/ Konjuktiviti kronik me origjinë jobakteriale .Te sëmundjet infektive të pjesës së përparme të syrit, ose të segmentit të pasëm të syrit, ose të organeve ndihmëse të syrit, si dhe të meatus acusticus externus ose të veshit të brendshëm, të shkaktuara me mikroorganizma që nuk janë të ndieshëm në barin ofloksacinë. Duhet të ekzistojë një arsye tepër e veçantë që ky bar të aplikohet te gratë shtatzëna ose te gratë gjatë gjidhënies. Ky bar nuk duhet të administrohet te fëmijët nën moshën 1 vjeçare.

	Emri i mbrojtur	Forma	Paketimi -Doza	Madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OFLOXACIN - POS	Pika për sy	3 mg/ml	Kuti x shishe x 5 ml	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	UNIFLOX 0.3%	Pika për sy/ vesh, tretësirë	3 mg/ml	Kuti x shishe x 5 ml	Unimed Pharma Ltd - Slovak Republic

Olanzapine - (Olanzapinë)

Indikimet:

Shizofrenia te të rriturit dhe fëmijët; mjekimi për kohë të shkurtë i anksozitetit; nauzea dhe vjellja (kur nuk ndikojnë barnat tjera antiemetike); lemza; autizëm.

Dozimi:

Terapi e kombinuar për mani: të rriturit mbi 18 vjeç, 10 mg në ditë, e rregulluar në dozën prej 5-20 mg, maksimum 20mg në ditë. Si monoterapi për mani: të rriturit mbi 18 vjeç 15 mg në ditë, e rregulluar në dozën 5-20mg në ditë, maksimum 20mg në ditë. Kontrolli i ankthit dhe sjelljeve të çrregulluara te shizofrenia ose mania 5-10mg (doza e zakonshme 10mg) si dozë e vetme e shoqëruar me 5-10 mg pas dy orësh sipas nevojës. Te të moshuarit 2.5 - 5mg si dozë e vetme e shoqëruar me 2.5 - 5mg pas dy orësh sipas nevojës.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj olanzapinës ose substancave të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OFERTA SANOV-EL 10MG FILM COATED TABLET	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp	OFERTA SANOV-EL 5MG FILM COATED TABLET	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp	OFERTA SANOV-EL 7.5MG FILM COATED TABLET	Film tableta të mbështjellura	7.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp	OLANDIX	Oribleta	10 mg	Kuti x 28 oribleta	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	OLANZAPIN LEK	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz Ilac Sanayii ve Ticaret AS. - Turkey
Rp	OLANZAPIN LEK	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz Ilac Sanayii ve Ticaret AS. - Turkey

Rp	OLANZAPIN PharmaS	Tabletë oro- dispersibile	5 mg	Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	PharmaS - Croatia
Rp	OLANZAPIN PharmaS	Tabletë oro- dispersibile	10 mg	Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	PharmaS - Croatia
Rp	OLANZAPINA BASI	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Laboratorios BASI – Industria Farmaceutica S.A. - Portugal Laboratorios Lesvi S.L. - Spain
Rp	OLANZAPINA BASI	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Laboratorios BASI – Industria Farmaceutica S.A. - Portugal Laboratorios Lesvi S.L. - Spain
Rp	OLEXAR	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Cipla LTD - India
Rp	OLEXAR	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Cipla LTD - India
Rp	OLFREX	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	SIZAP	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	SIZAP	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ZALASTA	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Krka D.D. - Slove- nia, Krka Polska Sp.Zoo. - Poland
Rp	ZALASTA	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Krka D.D. - Slove- nia, Krka Polska Sp.Zoo. - Poland
Rp	ZALASTA Q-TAB	Tableta oro- dispersibile	7.5 mg	Kuti x 14 tableta oro-dispersibile; Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Krka D.D. - Slovenia
Rp	ZALASTA Q-TAB	Tableta oro- dispersibile	5 mg	Kuti x 14 tableta oro-dispersibile; Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Krka D.D. - Slovenia

0

Rp	ZALASTA Q-TAB	Tableta oro-dispersibile	15 mg	Kuti x 14 tableta oro-dispersibile; Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Krka D.D. - Slovenia
Rp	ZALASTA Q-TAB	Tableta oro-dispersibile	20 mg	Kuti x 14 tableta oro-dispersibile; Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Krka D.D. - Slovenia
Rp	ZALASTA Q-TAB	Tableta oro-dispersibile	10 mg	Kuti x 14 tableta oro-dispersibile; Kuti x 28 tableta oro-dispersibile	Krka D.D. - Slovenia

Blokator i receptorëve A2 - antihipertenziv C09CA08

C-trimestri i parë; D-trimestri i 2-të dhe i 3-të

Olmesaratan Medoxomile - (Olmesaratan Medoksomil)

Indikimet:

Hipertensioni.

Dozimi:

Doza fillestare te të rriturit: 20 mg, 1 herë në ditë. Nëse nevojitet doza mund të rritet deri në 40 mg në Interval pas 2 jave. Doza fillestare te fëmijët 6 deri 16 vjeç: 10 mg, 1 herë në ditë. Nëse nevojitet doza mund të rritet deri në 20 mg në interval pas 2 jave.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në ndonjërin nga përbërësit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MENARTAN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura; Kuti x 98 film tableta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	MENARTAN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura; Kuti x 98 film tableta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany

Rp	MENARTAN	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 56 film tableta të mbështjellura; Kuti x 98 film tableta të mbështjellura	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
----	----------	-------------------------------	-------	--	---

Antialergjik
S01GX09
C

Olopatadine - (Olopatadinë)

Indikimet:

Konjuktiviti alergjik sezonal.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 3 vjeç, të aplikohet dy herë në ditë, 1 deri 2 pika në syrin e sëmurë: kohëzgjatja maksimale e terapisë deri në 4 muaj.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet tek personat me hipersensitivitet të njohur në olopatadinë hidrokloruri ose në ndonjërin nga përbërësit e produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PALLADA	Pika për sy	0.10%	Kuti x shishe x 5 ml	Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp	PATANOL	Pika për sy	1mg/ml (0.1%)	Kuti x shishe x 5 ml	S.A.Alcon -Couvreur n.v. - Belgium

Inhibitor i pompës protonike
A02BC01
C

Omeprazole - (Omeprazol)

Indikimet:

Për trajtimin e ulçerës së duodenit; ulçerës gastrike; refluksit ezofageal; për trajtimin e zgjatur të gjendjet të hiperaciditetit.

O

Dozimi:

20 mg në mëngjes ose 40 mg në ditë të ndara në dy doza.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj omeprazolit ose në përbërës të tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLETUS	Kapsula acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 kapsula acidorezistente	Special Products line - Italy
Rp	DEMEPRAZOL	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Deva HoldingA.S. - Turkey
Rp	ESELAN	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg/10 ml	Kuti x 1 flakon x 1 ampulë me solvent	Anfarma Hellas S.A. - Greece
Rp	GLAVERAL	Kapsula të forta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 kapsula të forta acidorezistente; Kuti x 28 kapsula të forta acidorezistente	Help SA. - Greece
Rp	OMEPRAZID	Kapsula mikropelet	20 mg	Kuti x 14 kapsula mikropelet	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	OMEPRAZOL 20	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Remedica Ltd. - Cyprus
Rp	OMEPRAZOLE	Kapsula acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 kapsula acidorezistente	Replek Pharm AD - Macedonia
Rp	OMPERAZOLE	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Troge Medical GmbH - Germany
Rp	OMEZ	Kapsula	20 mg	Kuti x 20 kapsula	Dr.Reddy's Laboratories Ltd -India
Rp	ORTANOL 20MG CAPSULE	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Lek Pharmaceuticals d.d. -Slovenia
Rp	PROTEC	Kapsula të forta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 kapsula të forta acidorezistente	Tedec- Meiji Farma S.A - Spain
Rp	PROTON	Kapsula acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 kapsula të forta acidorezistente	Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal
Rp	ULCOSAN	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina

Rp	ULCOSAN	Kapsula	10 mg	Kuti x 14 kapsula	Bosnaljek d.d. - Bosnia Herzegovina
Rp	ULCOZOL	Kapsula të forta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 kapsula të forta acidorezistente	Laboratories Belmac - Spain
Rp	ULTOP®	Kapsula	20 mg	Kuti x 14 kapsula	Krka D.D. - Slovenia

Antiemetik
A04AA01
B

Ondansetron - (Ondansetron)

Indikimet:

Parandalimi i vjelljes akute te kimioterapia me efekt shumë të lartë emetogjen; parandalimi i vjelljeve akute te kimioterapia/radioterapia me efekt mesatar emetogjen; parandalimi i neverisë dhe vjelljes postoperative; trajtimi i neverisë dhe i vjelljes postoperative.

Dozimi:

Ondansetroni administrohet me rrugë paranterale (në formë hidrokloruri), me rrugë orale (në formë hidrokloruri ose baze) dhe me rrugë rektale (në formë baze). Parandalimi i vjelljes akute te kimioterapia me efekt shumë të lartë emetogjen aplikohet në disa protokole: një dozë e vetme prej 8 mg në formë injeksioni të ngadalshëm intramuskular ose intravenoz para aplikimit të kimioterapisë, ose si dozë e vetme prej 8 mg në formë injeksioni intramuskular ose intravenoz para aplikimit të kimioterapisë dhe pastaj vazhdohet me infuzion kontinuel prej 1 mg/kg/orë për 24 orë ose 2 doza tjera nga 8 mg në Intervale kohore prej 2 – 4 orë. Regjimi tjetër është: doza e vetme 32 mg e administruar me infuzion së paku për 15 minuta para administrimit të terapisë, ose doza prej 150 mcg/kg me infuzion për 15 minuta, e administruar 30 minuta para kimioterapisë e pastaj vazhdohet me përsëritje të dozës pas 4 dhe 8 orëve: Regjim tjetër: 16 mg në formë të suposteve rektale, 1 deri 2 orë para trajtimit ose 24 mg me rrugë orale, 30 minuta para fillimit të kimioterapisë. Efikasiteti i ondansetronit mund të rritet me aplikimin e 20 mg deksametason fosfatit me rrugë intravenoze, para kimioterapisë. Parandalimi i vjelljes te kimioterapia/radioterapia me efekt mesatar emetogjen: mund të përdoren protokollet e lartëpërmendura apo regjimi si në vijim: 8 mg me rrugë orale, 2 orë para trajtimit, pastaj edhe 8 mg, 8 – 12 orë pas trajtimit. Për të parandaluar vjelljen e vonshme, krahas këtij regjimi aplikohen 8 mg, oral, ose 16 mg rektal, për 5 ditë me radhë pas trajtimit (kimioterapi/radioterapi).

O Te fëmijët: 5 mg/m² intravenoz, para kimoterapisë, vazhdon me 4 mg oral, pas 12 orëve. Për të parandaluar vjelljen e vonshme, ondansetroni aplikohet 4 mg, oral, për 5 ditë pas ndërprerjes së kimioterapisë. Te foshnjat mbi 6 muaj: 150 mcg/kg, infuzion intravenoz, 30 minuta para kimioterapisë, doza përsëritet pas 4 dhe 8 orëve. Fëmijët 4 deri 11 vjeç: 4 mg, oral 30 minuta para kimioterapisë, doza përsëritet pas 4 dhe 8 orëve. Doza prej 4 mg, 3 herë në ditë mund të vazhdohet edhe 1 deri 2 ditë pas kimioterapisë. Prandalimi i neverisë dhe vjelljes postoperative të të rriturit: 16 mg, oral 1 orë para anestezionit, ose 8 mg, oral, 1 orë para anestezionit dhe vazhdohet me 2 doza tjera prej 8 mg, çdo 8 orë, ose një dozë e vetme prej 4 mg, intramuskular ose intravenoz në kohën e indukimit të anestezionit. Trajtimi i neverisë dhe vjelljes postoperative: një dozë e vetme prej 4 mg, intramuskular ose intravenoz. Te fëmijët për parandalimin apo trajtimin e neverisë dhe vjelljes postoperative rekomandohen doza prej 100 mcg/kg, me infuzion të ngadalshëm intravenoz, deri në dozën maksimale prej 4 mg.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ONDANSETRON B.BRAUN 2MG/ ML	Tretësirë për injeksion	2 mg/ ml	Kuti x 5 ampula 8 mg/4 ml; Kuti x 10 ampula x 8 mg/4 ml; Kuti x 5 ampula x 4 mg/2 ml; Kuti x 10 ampula x 4 mg/2 ml	Hameln Pharmaceuticals GmbH - Germany
Rp	ZTRON	Shurup	4 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 50 ml	Vocate Pharmaceuticals S.A. - Greece
Rp	ZOFRAN™	Tableta	4 mg	Kutia prej 10 Tablets	Glaxo Wellcome GmbH & co.KG - Germany

Barnat për Çrregullimet funksionale gastrointestinale

A03AB06
B

O

Otilonium bromide - (Bromur i Otiloniumit)

Indikimet:

Sindroma e zorrëve irritable (IBS) dhe në pjesën distal enterike, është qetësues i spazmeve në raste spastike – me dhimbje.

Dozimi:

Sipas rekomandimit të mjekut tuaj përdorni një tabletë 2 – 3 herë në ditë. Tabletat rekomandohen të merren 20 minuta para ushqimit dhe të gëlltiten me një sasi të ujit.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive apo substancave ndihmëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SPANOL	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S. - Turkey

Antineoplastik nga grupi i komponimeve të platinës

L01XA03
D

D

Oxaliplatin - (Oksaliplatinë)

Indikimet:

Karcinoma metastatike kolorektale, aplikohet së bashku me fluorouracil dhe acidin folinik, faza III e karcinomës së kollonit (Dukes C) si terapi shtesë.

Dozimi:

Doza e rekomanduar: 85 mg/m² me infuzion intravenoz për 2 – 6 orë e tretur në 250 - 500 ml glukozë 5%. Doza mund të përsëritet në intervale 2 javore nëse tolerohet nga pacienti. Në rastet e terapisë shtesë aplikohet në 12 cikle. Nëse manifestohet neurotoksiteti, atëherë doza reduktohet 65 mg/m² te karcinoma kolorektale metastatike dhe në 75 mg/m² kur jepet si terapi shtesë. Oksaliplatina duhet gjithmonë të administrohet para fluoropirimidineve.

O Kundëringimet:

Hipersensitiviteti ndaj oksaliplatinës ose në cilëndo komponentë përbërëse të barit; shtatzënia depnimimi i funksionit të palcës ashtrore para fillimit të terapisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LINOXA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	100 mg/20 ml	Kuti x 1 flakon x 20 ml	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. -Turkey
Rp	LINOXA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	50 mg/10 ml	Kuti x 1 flakon x 10 ml	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. -Turkey
Rp	OXALIPLATIN Hospira	Koncentrat për tretësirë për infuzion	5 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 100 mg/20 ml	Hospira UK Ltd. - UK
Rp	OXALIPLAN	Pluhur për tretësirë për injeksion	5 mg/ml	Kuti x 1 flakon x 50 mg/10 ml	Cancernova GmbH - Germany

Antikonvulziv
N03AF02
C

Oxcarbazepine - (Oksarbazepinë)**Indikimet:**

Është një antikonvulzant dhe një stabilizues i sjelljes, që përdoret kryesisht në trajtimin e epilepsisë. Gjithashtu, përdoret për trajtimin e ankthit dhe çrregullimeve të sjelljes si dhe TIC motorike beninje.

Dozimi:

Doza fillestare është 300 mg, dy herë në ditë, e cila dozë rritet gradualisht në intervale javore deri në 600 mg/ditë. Doza e mbajtjes zakonisht mund të jetë nga 0.6-2.4 g të ndara në disa doza ditore. Doza për fëmijë 6-18 vjeç, 8 mg/kg në ditë e ndarë në 2 doza ditore, e cila rritet në Intervale javore gradualisht deri në 10 mg/kg në ditë. Doza e mbajtjes është përafërsisht 30 mg/kg në ditë, ndërsa doza maksimale është 46 mg/kg, e ndarë në disa doza ditore.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OXALEPT	Film tableta të mbështjellura	600 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	OXALEPT	Film tableta të mbështjellura	300 mg	Kuti x 50 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	TRILEPTAL	Suspension oral	60 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 250 ml	Delpharm Huningue S.A.S - France
Rp	ZIGABAL	Tableta	600 mg	Kuti x 60 tableta	West Pharma Producoes de Especialidades Farmaceuticas S.A. - Portugal

Alkaloide natyrale të opiumit NO2AA05

C

Oxycodone - (Oksikodon)

Indikimet:

Oksikodon është një qetësues i fortë nga grupi i opioideve. Është përdorur për të trajtuar dhimbje të forta të cilat me qetësuesit e tjerë nuk kanë qenë efektiv, kërkojnë trajtim me një analgjezik opioid.

Dozimi:

Mjeku juaj do të rregullojë dozën varësisht nga ashpërsia e dhimbjes dhe ndjeshmëria e juaj personale. Për të rriturit dhe të rinjtë (mbi 12 vjeç): Doza e parë është përgjithësisht 5 mg oksikodon hidroklorur çdo 6 orë. Nëse është e nevojshme, Intervali i dozimit mund të shkurtohet nga mjeku juaj për 4 orë. Oksikodon nuk duhet të merret më shumë se 6 herë në ditë. Për fëmijët (nën 12 vjeç): Përdorimi në fëmijët nën 12 vjeç nuk është e rekomanduar për shkak se siguria dhe efikasiteti i Oksikodon në këtë moshë nuk është hulumtuar. Për pacientët e moshuar (65 vjeç e lart): Për pacientët e moshuar me funksion normal të mëlçisë dhe / ose renal, doza është zakonisht njëjtë si për të rriturit.

Kundërrindikimet:

Nëse ju jeni alergjik ndaj oksikodon hidroklorur, kikirikë, soje apo ndonjë nga përbërësit e tjerë në këtë produkt medicinal.

O

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OXYGEROLAN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	G.L. Pharma GmbH - Austria
Rp	OXYGEROLAN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	G.L. Pharma GmbH - Austria

Dekongjestiv nga grupi i simpatomimetikëve

R01AA05

C

Oxymethazoline - (Oksimetazolinë)

Indikimet:

Riniti akut nga ftohjet e zakonshme; Riniti alergjik; Rinosinuziti; Për përmirësimin e funksionit të tubës së Eustah-it te inflamacioni i veshit të mesëm (otitis media); Për zvogëlimin e edemës dhe gjakosjeve te kirurgjia endoskopike në hundë.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 7 vjeç: 1- 2 pika (1- 2 shkrepje) (Operil), në secilën zgavër të hundës, 2 – 3 herë në ditë. Fëmijët 1- 7 vjeç: 1- 2 shkrepje (Operil P) në secilën zgavër të hundës, 2 – 3 herë në ditë. Bari nuk preferohet te fëmijët nën 1 vjeç. Nuk përdoret më tepër se 5 – 7 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj oksimetazolinës ose në cilëndo komponentë të barit. Fëmijët me inflamacion atrofik të mukozës nazale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OPERIL®	Aerosol për hundë, tretësirë	0.05%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	LEK Pharmaceutical d.d. -Slovenia
Rp	OPERIL®	Pika për hundë, tretësirë	0.05%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	LEK Pharmaceutical d.d. -Slovenia
Rp	OPERIL® P	Aerosol për hundë, tretësirë	0.03%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	LEK Pharmaceutical d.d. -Slovenia
Rp	OPERIL® P	Pika për hundë, tretësirë	0.05%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	LEK Pharmaceutical d.d. -Slovenia
Rp	RESPIBIEN	Aerosol për hundë, tretësirë	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 15 ml	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain

Oxytetracycline Hydrochloride, Polymyxin B sulphate, dexamethasone Sodium Phosphate, Nystatin - (Hidroklorur i oksitetraciklinës, sulfat i polimiksinës B, natrium fosfat i deksametazonit, nistatinë)

Indikimet:

Ky bar është një kombinim i një anti-inflamatori steroid (deksametazon), dy antibiotikëve (oksitetraciklinë dhe polimiksinë B) dhe një antimykotiku për trajtimim të infeksioneve mykotike (nistatinë). Oksitetraciklina është një antibiotik i grupit të tetraciklinave. Polimiksina B është një antibiotik i grupit të polipeptideve. Ky bar indikohet në trajtimin lokal të disa llojeve të otitit.

Dozimi:

Për përdorim lokal në vesh. Për formën e suspensionit: Suspensioni për përdorim me pika në vesh i përgatitur në momentin e përdorimit, është efektiv për 8 ditë në temperaturë nga 2 deri 8°C (në frigorifer). Ngrohni shishen në momentin e përdorimit duke e mbajtur në pëllëmbën e dorës për disa minuta në mënyrë që të mënjanoi kontaktin e pakëndshëm midis tretësirës së ftohtë dhe veshit. Tundeni me forcë para përdorimit. Një ose dy doza në ditë (pluhur ose suspension) ose 1 dozë çdo 2 deri 3 ditë (pluhur). Kohëzgjatja e trajtimit është zakonisht 7 ditë ose mund të jetë deri në 15 ditë në rast të një infeksioni mykotik.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj oksitetraciklinës ose ndonjë bari tjetër të grupit të tetraciklinave, polimiksinës B, nistatinës, deksametazonit ose ndonjë prej përbërësve të tretësirës, çarja e timpanit pa rrjedhje, infeksioni viral i veshit (varicella, herpes, etj.).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AURICULARIUM	Pluhur dhe tretës për suspension për vesh	100 mg + 12.3 mg +100000 IU	Kuti x 1 shishe me pluhur x 1 ampulë me solvent	Laboratoires Grimberg SA -France

Oxytocin - (Oksitocinë)

Indikimet:

Indukon lindjen te shtazënat me probleme Rh, diabet, pre-eklampsi. Përdoret, gjithashtu, edhe te rastet e abortit inkomplet, si dhe kontrollon gjakderdhjen pas lindjes përmes kontraksionit uterin.

Dozimi:

Induktimi i lindjes për qëllime mjekësore; apo stimulimi i lindjes; me infuzion intravenoz (të mos jepet deri së paku 6 orë pas marrjes së prostaglandinave vaginale), fillimisht 0.001-0.004 njësi/minutë, e rritur në interval prej së paku 30 minutash, zakonisht doza e mjaftueshme është 0.01 njësi/minutë) deri maksimum 0.02 njësi/min, maksimum 5 njësi në ditë (mund të përsëritet ditën tjetër duke filluar me 0.001-0.004 njësi/minutë). Sectio Cesarea; 5 IU me injeksion intravenoz menjëherë pas lindjes. Parandalimi i gjakderdhjeve postpartale pas shkolitjes të placentës me injeksion të ngadalshëm intravenoz - 5 njësi. Trajtimi i gjakderdhjes postpartale me injeksion të ngadalshëm intravenoz 5-10 njësi e pasuar me infuzion intravenoz te rastet e rënda 5-30 njësi në 500ml infuzion me frekuencë të mjaftueshme për ta mbajtur atoninë e uterusit. Abortimi i pashmangshëm, jo komplet apo pamundësi aborti: 5 IU me injeksion të ngadalshëm intravenoz i përcjellë nëse ka nevojë me infuzion intravenoz me një shpejtësi prej 0.02-0.04 njësi/min.

Kundërindikimet:

Kontraktimet hipertontike të mitrës; distresi fetal; gjendjet kur lindja spontane nuk preferohet; sëmundjet e rënda kardiovaskulare; toksemia e rëndë pre-eklampstike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	POSTUITRIN FORT AMPOULE	Tretësiirë për injeksion	5 IU	Kuti x 3 ampula x 1 ml	IE Ulagay Ilac Sanayii Turk AS - Turkey
Rp	OXYTO-CIN-Grindeks	Tretësiirë për injeksion dhe infuzion	10 IU/ml, (16.7mcg)	Kuti x 10 ampula x 1 ml	AS.Grindeks - Latvia



- Paclitaxel - (Paklitaksel)
- Pancreatin
- Pancronium Bromide - (Pancronium bromur)
- Pantoprazol - (Pantoprazol)
- Paracetamol
- Paracetamol/Codeine
- Paracetamol, combinations with psycholeptics - (Paracetamol, kombinimet me psikoleptikë)
- Paracetamol, combinations excl psycholeptics - (Paracetamol, kombinimet duke përjashtuar psikoleptikët)
- Paroxetine - (Paroksetinë)
- PegInterferon alfa- 2 b
- PegInterferon alfa- 2 a
- Pembrolizumab
- Pemetrexed - (Pemetreksed)
- Pentaerythrityl tetranitrate
- Pentoxifylline - (Pentoksifilinë)
- Perindopril tert- butylamine
- Perindopril tert - butylamine/ indapamide
- Pertuzumab
- Phenazone - (Fenazon)
- Phenibut - (Fenibut)
- Phenobarbitalum - (Fenobarbital)
- Phenoxyethylpenicillin - (Fenoksimetilpenicilinë)
- Pholcodine - (Folkodinë)
- Pimecrolimus - (Pimekrolimus)
- Pipemidic acid - (Acid pipemidik)
- Piperacillin sodium / Tazobactam sodium -(Piperacilinë natrium / Tazobaktam natrium)
- Piracetam - (Piracetam)
- Piracetam, Cinnarizine -(Piracetam dhe cinnarizinë)
- Pirenoxine - (Pirenoksinë)

- Pirfenidone
- Piroxicam - (Piroksikam)
- Piroxicam - (Piroksikam)
- Plantaginis lanceolatae herbe extractum, Malvae sylvestris floris extractum, ascorbic acid
- Poligelín - (Poligelín)
- Poractant alfa (Poraktant alfa)
- Potassium Chloride - (Klorur natriumi)
- Povidone-iodine - (Povidon jod)
- Povidone-iodine - (Povidon jod)
- Povidone-iodine - (Povidon jod)
- Pramipexole - (Pramipeksol)
- Pravastatin - (Pravastatinë)
- Prazepam
- Prednisolone - (prednizolon)
- Prednisolone - (prednizolon)
- Prednisolon-n sulfobenzoate sodium, Monochlorcarvacrol, Ichthammol, menthol
- Prednisolone and antiinfectives
- Prednisone - (Prednizon)
- Pregabalin - (Pregabalin)
- Primulae radix extractum, thymi herbae extractum
- Pneumococcalpolysaccharide conjugated vaccine
- Progesterone - (Progesteron)
- Promazine - (Promazinë)
- Promethazine hydrochloride - (Prometazinë hidroklorur)
- Propafenone -(Propafenon)
- Propofol - (Propofol)
- Propranolol -(Propranolol)
- Propylthiouracil - (Propiltiouracil)
- Protamine Sulphate
- Pseudoephedrine ,chlorphenamine -(Pseudoefedrinë, klorfenaminë)

Paclitaxel - (Paklitaksel)

Indikimet:

Trajtimin primar të karcinomës së avancuar të ovareve me cisplatinë ose karboplatinë si dhe për trajtim sekondar. Në trajtimin e karcinomës së gjirit me nyje pozitive, paklitaksel përdoret si terapi shtesë primare e kimioterapisë me antracikline. Trajtim primar së bashku me cisplatinë ose karboplatinë të karcinoma e mushkërive. Trajtim sekondar te sarkoma kaposi te HIV personat.

Dozimi:

Karcinoma e ovareve; trajtim primar në dozë prej 135 mg/m² përmes infuzionit me kohëzgjatje prej 24 orë, pasuar nga cisplatina; cikli mund të përsëritet në intervale prej 3 javësh. Dozim alternativ është administrimi 175 mg/m² me infuzion mbi 3 orë, pasuar nga cisplatina, çdo 3 javë. Për trajtimin sekondar të karcinomës së ovareve, doza e rekomanduar si monoterapi është 135 ose 175 mg/m² me infuzion mbi 3 orë çdo 3 javë. Karcinoma mammae, doza prej 175mg/m² me infuzion mbi 3 orë një herë në javë, çdo 3 javë si trajtim shtesë (4 cikle); rekomandohet si i rendit të dytë në monoterapi ose si i rendit të parë me trastuzumab; paklitaksel administrohet ditën pasuese pas administrimit të trastuzumab-it ose menjëherë nëse tolerohet nga pacienti. Kur përdoret si i rendit të parë me doksorubicinë, doza prej 220mg/m² e paclitaxelit administrohet me infuzion mbi 3 orë një herë në javë, çdo 3 javë. Paklitaksel administrohet 24 orë pas doxorubicinës. Karcinoma e mushkërive 135 mg/m² mbi 24 orë me infuzion ose 175 mg/m² mbi 3 orë, pasuar nga cisplatina dhe përsëritet në intervale 3- javore. Sarcoma Kaposi te personat me HIV: 135 mg/m² mbi 3 orë një herë në javë çdo 3 javë ose 100 mg/m² me infuzion mbi 3 orë çdo 2 javë. Duhet të monitorohet numri i neutrofileve.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit. Shtatzënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PACLITAX	Koncentrat për tretësirë për infuzion	30 mg/ 5 ml	Kuti x 1 flakon	Cipla LTD - India

Rp	PACLITAX	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	100 ml/ 16.7 ml	Kuti x 1 flakon	Cipla LTD - India
Rp	PACLITAXEL	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	6 mg/ml	Kutia x 1 flakon x 100 mg/16.7 ml; Kuti x 1 flakon x 30 mg/5 ml	Hospira UK Ltd - UK

Digjestivë, përfshirë enzimat

A09AA02

C

Pancreatin - (Pankreatina)

Indikimet:

Për mjekimin e insuficiencës egzokrine të pankreasit.

Dozimi:

Fibroza cistike: dozimin duhet filluar me 1000 Njësi lipaze/kg/racion për fëmijët më të vegjël se 4 vjeç, kurse 500 njësi lipaze/kg/racion për fëmijët mbi 4 vjeç. Çrregullimet tjera të insuficiencës egzokrine të pankreasit: Dozën duhet përshtatur për secilin pacient sipas shkallës së maldigjestionit dhe përmbajtjes së yndyrnave në racion. Doza e nevojshme e Pankreatinës me racionet kryesore (mëngjesi, dreka ose darka) sillet nga 20 000 deri 75 000 njësi lipaze (Ph.Eur.), kurse ndërmjet racioneve nga 5 000 deri 25 000 njësi lipaze (Ph.Eur.). Doza e zakonshme fillestare është 10 000 deri 25 000 njësi lipaze (Ph.Eur.) për racion kryesor.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj pankreatinës me origjinë nga derri ose në përbërës të tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KREON 10000	Kapsula të forta xhelatinoze	150 mg	Kuti x 20 kapsula të forta xhelatinoze; Kuti x 50 kapsula të forta xhelatinoze; Kuti x 100 kapsula të forta xhelatinoze	Abbott Products GmbH - Germany
Rp	KREON 25 000	Kapsula të forta xhelatinoze	300 mg	Kuti x 20 kapsula të forta xhelatinoze; Kuti x 50 kapsula të forta xhelatinoze; Kuti x 100 kapsula të forta xhelatinoze	Abbott Products GmbH - Germany

P

Rp	MEZYM FORTE 10000	Tableta acidorezistente	125 mg	Kuti x 20 tableta acidorezistente; Kuti x 50 tableta acidorezistente; Kuti x 100 tableta acidorezistente	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
----	-------------------	-------------------------	--------	--	---

Relaksues muskular me veprim me veprim periferik
M03AC01

C

Pancuronium Bromide - (Bromur pankuroniumi)

Indikimet:

1. Si mjet ndihmës (adjuvant) te anestezioni kirurgjikal për shkaktimin e relaksimit të muskujve skeletorë në një gamë të gjerë të procedurave kirurgjikale; 2. Përdorimi në Kujdesin Intensiv si bllokator neuromuskular jo-depolarizues për trajtimin e patologjive të ndryshme siç janë status asthmaticus, i pa trajtuar dhe tetanus.

Dozimi:

Pankuroniumi duhet të administrohet me rrugë intravenoze. Dozimi duhet të individualizohet për arsye se ekziston një variacion i gjerë në përgjigjen individuale ndaj relaksantëve muskularë. Kur bëhet përcaktimi i dozës, duhet të merren parasysh mënyra e anestezionit, kohëzgjatja e planifikuar e operacionit kirurgjik, ndërveprimet potenciale me barnat e tjera të cilat administrohen para dhe gjatë anestezionit dhe gjendja e pacientit. Rekomandohet përdorimi i një stimulatori periferik nervor për monitorimin e bllokut neuromuskular dhe rikuperimit. Të rriturit: Doza fillestare: 50-80 mikrogram/kg (intubimi realizohet brenda 90-120 sekonda) ose 80-100 mikrogram/kg (intubimi realizohet brenda 90-120 sekonda). Dozat suplementare: 10-20 mikrogram / kg. Pediatrike: Doza fillestare: 60-100 mikrogram/kg suplementare: 10-20 mikrogram/kg. Të porsalindurit: Doza e pankuroniumit në fëmijët e porsalindur deri te fëmijët e moshës një muaj duhet të jetë individuale me kujdes që të porsalindurit janë veçanërisht të ndjeshëm ndaj bllokatorëve neuromuskularë jo-depolarizues. Dozimi 30-40 mikrogram/kg fillimisht I/V, pasuar nga 10-20 mikrogram/kg. Nëse për intubacion përdoret suksinilkolina, administrimi i pankuroniumit duhet të shtyhet derisa pacienti klinikisht të jetë rikuperuar nga blloku neuromuskular, i shkaktuar nga suksinilkolina. Pas administrimit të suksametoniumit, doza e pankuroniumit mund të reduktohet në mënyrë të konsiderueshme: Të rriturit: Doza fillestare: 20-60 mikrogram/kg. Doza suplementare: 10-20 mikrogram/kg. Fëmijët: Doza fillestare: 20-60 mikrogram / kg. Të moshuarit: Doza suplementare: 10-20 mikrogram/kg: Te

pacientet obezë:Nëse pacienti është obez, doza e pankuroniumit e llogaritur në bazë të mg/kg mund të çojë në mbidozim. Dozimi duhet të rregullohet sipas efektit.Kujdesi Intensiv:Te pacientët në Kujdes Intensiv pankuroniumi ka veprim të zgjatur, dhe një dozë intravenoze prej 60 mikrogram/kg çdo 1 deri në 1.5 orë, ose edhe më rrallë, zakonisht është adekuate.Funksioni i dëmtuar i mëlçisë dhe i veshkave:Duhet pasur kujdes te pacientët me funksion të dëmtuar të mëlçisë ose të veshkave. Hiperdiureza mund të rezultojë në një efekt të zvogëluar bllokues neuromuskular.Në kontrollin e tetanusit, kohëzgjatja e relaksimit nga pankuroniumi me gjasë varet nga ashpërsia e spazmeve, pra kohëzgjatja e efektit mund të jetë e ndryshueshme.Kohëzgjatja e veprimit varet nga gjendja klinike e pacientit dhe doza e administruar, por në subjektet normale që marrin doza peri-operative të miorelaksantëve kohëzgjatja e veprimit është zakonisht 45-60 minuta. Pankuroniumi nuk duhet të përzihet me barna të tjera në të njëjtën shiringë, e as me tretësira të tjera për infuzione, sepse një ndryshim i pH-it mund të shkaktojë formimin e precipitateve.

Kundërindikimet:

Pacientët me një mbindjeshmëri të njohur në pankuronium ose jone bromure. Aplikimi në të njëjtën kohë me një miorelaksant depolarizues si p.sh. suksametonium.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PANCURONIUM INJ. BP	Tretësirë për injeksion	4 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Rotexmedica-Group PanPharma - Germany

Pantoprazol - (Pantoprazol)

Indikimet:

Terapi e kombinuar me 2 antibiotikë adekuatë për eradikimin e *Helicobacter pylori* dhe për parandalimin e relapsit (rikthimit) të ulçerës së lukthit te pacientët me ulçerë nga *H. Pylori*; ulçera duodenale; ulçera gastrike.

Dozimi:

Pacientët e rritur dhe adoleshentët mbi moshën 12 vjeçare, reflux esophagitis i formës mesatare dhe të rëndë. Për trajtimin e reflux oesophagitis merret doza prej një film-tabletë 40 mg në ditë. Në raste individuale, sidomos te pacientët te të cilët ka dështuar terapia në forma tjera të barit, doza mund të dyfishohet (2 tableta). Pacientët e rritur: ulçera gastrike dhe duodenale merret doza prej një tablete 40 mg. Në raste individuale, sidomos te pacientët te të cilët ka dështuar terapia në forma tjera të barit, doza mund të dyfishohet (2 tableta). Sindromi Zollinger-Ellison dhe çrregullimet e tjera të përcjella me hipersekretim patologjik të acidit gastrik, doza fillestare e këshilluar është 80 mg (2 tableta 40 mg), pastaj doza e barit mund të titrohet në mënyrë individuale për secilin pacient, varësisht nga vlerat e sekretimit të acidit gastrik. Në rastet e dhënies së dozës mbi 80 mg në ditë, doza ditore e pantoprazolit duhet ndarë në 2 doza ditore. Rritja e përkohshme e dozës mbi 160 mg pantoprazol është e mundur, por nuk duhet aplikuar më gjatë sesa që kërkohet për të arritur menaxhimin adekuat të sekretimit të acidit gastrik. Nuk ka kufizime në gjatësinë e trajtimit të sindromë Zollinger-Ellison ose të çrregullimeve tjera të përcjella me hipersekrecion patologjik të acidit gastrik: trajtimi duhet vazhduar për sa kohë është e nevojshme në aspektin klinik. Pacientët me funksion të çrregulluar të mëlçisë: doza duhet zvogëluar në 1 tabletë në ditë, çdo të dytën ditë. Pacientët me funksion të çrregulluar të veshkave: nuk nevojitet përshtatja e dozës. Pacientët e moshuar: doza ditore prej 40 mg në ditë nuk duhet tejkaluar. Fëmijët nën moshën 12-vjeçare: nuk ka përvijë të përdorimit të pantoprazolit te fëmijët, prandaj nuk duhet të administrohet te fëmijët. Mënyra dhe kohëzgjatja e administrimit: tabletat pantoprazol nuk duhet përtypur; tableta duhet të merret e plotë me pak ujë. Në shumicën e rasteve, ulçera duodenale kryesisht mjekohet brenda periudhës kohore prej 2 javëve. Nëse trajtimi në kohëzgjatje prej 2 javëve nuk mjafton, mjekimi do të arrihet pothuajse në të gjitha rastet në 2 javët pasuese të vazhdimin të trajtimit.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACIPAN	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp	ACIPAN	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia
Rp	CONTROLOC 20MG	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Nycomed GmbH - Germany
Rp	CONTROLOC 40MG	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Nycomed GmbH - Germany
Rp	CONTROLOC IV	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 1 flakon	Nycomed GmbH - Germany
Rp	FENIX	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Bosnaljek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	FENIX	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Bosnaljek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	GASTRAZOL-L	Pluhur i liofilizuar për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 1 flakon	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	IPRAALOX	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Advance Pharma GmbH - Germany, Sanofi Aventis Sp z.o.o. - Poland
Rp	NOLPAZA	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Krka d.d. -Slovenia
Rp	NOLPAZA	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Krka d.d. -Slovenia
Rp	NOLPAZA	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 5 flakonë; Kuti x 10 flakonë	Krka d.d. -Slovenia
Rp	NOLPAZA CONTROL	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 7 tableta acidorezistente; Kuti x 14 tableta acidorezistente	Krka d.d. - Slovenia; TAD Pharma GmbH - Germany
Rp	NOLPAZA®	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 1 flakon	Krka d.d. -Slovenia

P	Rp	PANDEV	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Deva Holding A.Sa. - Turkey
	Rp	PANDEV	Tableta acidorezistente	20mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Deva HoldingA.Sa. - Turkey
	Rp	PANRAZOL	Tableta acidorezistente	40mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Actavis Group PTC EHF.- Iceland
	Rp	PANRAZOL	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Actavis Group PTC EHF.- Iceland
	Rp	PANTAP	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
	Rp	PANTO AIWA	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	T&D Pharma GmbH - Germany
	Rp	PANTO AIWA	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	T&D Pharma GmbH - Germany
	Rp	PANTOPRAZOL 40MG	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 5 flakonë	Laboratorio Reig Jofre S.A - Spain
	Rp	PANTOPRAZOL AZEVEDOS 40MG	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 10 flakonë	Sofarimax - Industria Quimica E Farmaceutica lda - Portugal
	Rp	PANTOPRAZOL BLUEFISH	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Bluefish Pharmaceuticals AB - Sweden
	Rp	PANTOPRAZOL BLUEFISH	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Bluefish Pharmaceuticals AB - Sweden
	Rp	PANTOPRAZOL GENERICON 20MG	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
	Rp	PANTOPRAZOL GENERICON 40MG	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria
	Rp	PANTOPRAZOL Normon	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg	Kuti x 50 flakonë x 10 ml	Laboratorios Normon S.A. - Spain
	Rp	PANTOPRAZOL PharmaS	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	PharmaS - Croatia
	Rp	PANTOPRAZOL PharmaS	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	PharmaS - Croatia
Rp	PEPTICAID	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Hemofarm A.D - Serbia	
Rp	PEPTICAID	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	Hemofarm A.D - Serbia	

Rp	PROTINEX	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Ali Raif Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	PROTOPEN	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 20 tableta acidorezistente	N.P.T"Trepharm" Republika e Kosoves
Rp	PROTOPEN	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 20 tableta acidorezistente	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	ULCERON	Pluhur për tretësirë për injeksion	40 mg/ flakon	Kuti x 1 flakon	Anfarma Hellas S.A. - Greece
Rp	ULCOREKS	Film tableta të mbështjellura enterike	40 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura enterike; Kuti x 28 film tableta të mbështjellura enterike	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	ZIPANTOLA®	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	ZIPANTOLA®	Tableta acidorezistente	40 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Pliva d.o.o. - Croatia

Analgezic antipiretik N02BE01 B

Paracetamol - (Paracetamol)

Indikimet:

Dhimbjet e lehta deri mesatare, temperatura e rritur trupore.

Dozimi:

Oral: 0.5 - 1g çdo 4-6 orë max. 4 g në ditë. Fëmijët 2 muajsh, 60 mg në rastet e temperaturës, pas imunizimit jepet çdo 6 orë nëse ka nevojë. Fëmijët 3 muajsh deri 1 vjeç 60-120 mg, 1-5 vjeç 120-250 mg, 6-12 vjeç 250 mg - 500 mg – këto doza mund të përsëriten çdo 4-6 orë, sipas nevojës. Me infuzion intravenoz jepet përgjatë 15 minutash, të rriturit dhe fëmijët mbi 50 kg, 1g çdo 4-6 orë, max 4g në ditë, të rriturit dhe fëmijët 10 – 50 kg, 15 mg/kg çdo 4-6 orë, max. 60 mg/kg/ditë. Neonatët dhe fëmijët me më pak se 10 kg peshë 7.5 mg/kg çdo 4-6 orë, sipas nevojës. Supozitorët: të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç 0.5-1g çdo 4-6 orë max. 4g në ditë, fëmijët 3 muajsh deri 1 vjeç 60-120 mg, 1- 5 vjeç 125-250 mg, 5-12 vjeç 250 - 500 mg, këto doza mund të jepen çdo 4-6 orë.

P

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati. Kujdes duhet pasur te dëmtimet e mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	APOTEL	Tableta shkumëzuese	500 mg	Kuti x 12 tableta shkumëzuese	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A - Greece
OTC	APOTEL	Supozitorë	125 mg	Kuti x 5 supozitorë	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A - Greece
OTC	APOTEL	Supozitorë	250 mg	Kuti x 5 supozitorë	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A - Greece
OTC	ARFEN	Supozitorë	250mg	Kuti x 10 supozitorë	Medochemie LTD-Cyprus
OTC	ARFEN	Supozitorë	500 mg	Kuti x 10 supozitorë	Medochemie LTD - Cyprus
OTC	BEN-U-RON	Shurup	200mg/5ml	Kuti x shishe x 100 ml	bene- Arzneimittel GmbH- Germany
OTC	BEN-U-RON	Supozitor	125mg	Kuti x 10 supozitorë	bene- Arzneimittel GmbH- Germany
OTC	BEN-U-RON	Tableta	1000 mg	Kuti x 9 tableta	Bene- Arzneimittel GmbH - Germany
OTC	BEN-U-RON 250MG	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Bene- Arzneimittel GmbH - Germany
OTC	BEN-U-RON 500MG	Tableta	500 mg	Kuti x 20 tableta	Bene- Arzneimittel GmbH - Germany
OTC	DALERON ®	Suspension oral	120 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Krka d.d. -Slovenia
OTC	DALERON ®	Tableta	500 mg	Kuti x 12 tableta; Kuti x 500 tableta	Krka d.d. -Slovenia
OTC	DOLOFIX FORTE	Tableta	750 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 200 tableta	N.P.T"Trepharm"Republika e Kosoves
OTC	DOLO KIDS	Shurup	120 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
OTC	EFFERALGAN	Supozitorë	150 mg	Kuti x 10 supozitorë	UPSA SAS - France
OTC	EFFERALGAN	Supozitorë	80 mg	Kuti x 10 supozitorë	UPSA SAS - France

OTC	EFFERALGAN	Tretësirë orale	30 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 90 ml	UPSA SAS - France
OTC	ENELFA 125	Supozitorë	125 mg	Kuti x 10 supozitorë	Dologiet GmbH&Co.KG - Germany
OTC	ENELFA 250	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Dologiet GmbH&Co.KG - Germany
OTC	ENELFA 500	Supozitorë	500 mg	Kuti x 10 supozitorë	Dologiet GmbH&Co.KG - Germany
OTC	LUPOCET @BABY SUP-POSITORIES	Supozitorë	120 mg	Kuti x 10 supozitorë	Belupo Pharmaceuticals&Cosmetics - Croatia
OTC	LUPOCET @JUNIORE SYRYP	Shurup	120 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Belupo Pharmaceuticals&Cosmetics - Croatia
OTC	PANADOL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura	Glaxo Smithkline Dungarvan - Ireland
Rp	PARACEROL	Tretësirë për infuzion	10 mg/ml	Kuti x 12 flakonë x 100 ml	Polifarma Ilac Sanayii Ve Ticaret A.S. Turkey
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Ecobi Farmaceutici S.A.S. - Italy
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	125 mg	Kuti x 10 supozitorë	Ecobi Farmaceutici S.A.S. - Italy
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	500 mg	Kuti x 10 supozitorë	Ecobi Farmaceutici S.A.S. - Italy
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Ecobi Farmaceutici S.A.S. - Italy
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k-Republic of Kosova
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	150 mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k-Republic of Kosova
OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	80 mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k-Republic of Kosova
OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kutia x 60 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova

P	OTC	PARACETAMOL	Supozitor	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Profarma Sh.a. - Albania
	OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kuti x 60 tableta	Profarma Sh.a. - Albania
	OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	Replek Pharm AD - Macedonia
	OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	Replek Pharm AD - Macedonia
	OTC	PARACETAMOL	Shurup	120 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Replek Pharm AD - Macedonia
	OTC	PARACETAMOL	Supozitorë	125 mg	Kuti x 10 supozitorë	Profarma Sh.a. - Albania
	OTC	PARACETAMOL	Tableta	500 mg	Kuti x 32 tableta	Bristol Laboratories Ltd - UK
	OTC	PARACETAMOL	Shurup	120 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Profarma Sh.a. - Albania
	OTC	PARACETAMOL Alkaloid	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
	OTC	PARACETAMOL Alkaloid ®	Tretësirë orale	120 mg /5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia
	Rp	PARACETAMOL B.BRAUN	Tretësirë për infuzion	10 mg/ ml	Kuti x 10 flakonë x 50 ml; Kuti x 10 flakonë x 100 ml	B.Braun Medical SA - Spain
	Rp	PARACETAMOL KABI	Tretësirë për infuzion	10 mg/ ml	Kuti x 10 flakonë x 50 ml; Kuti x 10 flakonë x 100 ml	Fresenius Kabi - Austria
	OTC	PARACETAMOL MCC	Supozitorë	125 mg	Kuti x 10 supozitorë	Magistra C&C - Romania
	OTC	PARACETAMOL MCC	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Magistra C&C - Romania
	OTC	PARACETAMOL PRIMA	Tableta	500 mg	Kuti x 500 tableta	Prima Pharm sh.p.k- Republic of Kosova, CSPC Ouyi Pharmaceutical Co.Ltd - China
	OTC	PARACETAMOL PRIMA	Tableta	1 g	Kuti x 500 tableta	Prima Pharm Sh.p.K- Republic of Kosova
	OTC	PARACETAMOL SAFT - 1A Pharma	Tretësirë orale	200 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	1A Pharma GmbH - Germany
OTC	PARACETAMOL L- Grindeks	Tableta	500 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 20 tableta	AS.Grindeks - Latvia	

OTC	PARACETAM- OLO	Tableta	500 mg	Kuti x 20 tableta; Kuti x 100 tableta; Kuti x 500 tableta	Ecobi Farmaceutici S.A.S. - Italy	P
OTC	PARAMOL	Supozitorë	125 mg	Kuti x 10 supozitorë	Falton Medicinali S.P.A. - Italy	
OTC	PARAMOL	Supozitorë	150 mg	Kuti x 10 supozitorë	Falton Medicinali S.P.A. - Italy	
OTC	PARAMOL	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Falton Medicinali S.P.A. - Italy	
OTC	PARAMOL	Supozitorë	300 mg	Kuti x 10 supozitorë	Falton Medicinali S.P.A. - Italy	
OTC	PAROL	Tretësirë për infuz- ion	10 mg/ ml	Kuti x 12 flakonë x 100 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey	
OTC	PAROL	Tableta	500 mg	Kuti x 30 tableta; Kuti x 500 tableta; Kuti x 1000 tableta	Atabay Ilac Fabri- kasi AS - Turkey	
OTC	PAROL 120MG/ 5ML	Tretësirë orale	120 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Atabay Ilac Fabri- kasi AS - Turkey	
OTC	PAROL PLUS	Tretësirë orale	250 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Atabay Ilac Fabri- kasi AS - Turkey	
OTC	REMEDOL	Tableta	500 mg	Kuti x 1000 tableta	Remedica Ltd - Cyprus	
OTC	REMEDOL 125	Supozitorë	125 mg	Kuti x 10 supozitorë	Remedica Ltd - Cyprus	
OTC	REMEDOL 250	Supozitorë	250 mg	Kuti x 10 supozitorë	Remedica Ltd - Cyprus	
OTC	REMEDOL syr- up 120MG/5ML	Shurup	120 mg/ 5 ml	100ml	Remedica Ltd - Cyprus	
OTC	TERMOSTOP	Supozitorë	300 mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova	
OTC	TERMOSTOP	Supozitorë	100 mg	Kuti x 10 supozitorë	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova	
OTC	TERMOSTOP	Tretësirë orale	120 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova	
OTC	TYLOL SUS- PENSION	Suspension oral	120 mg/ 5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey	
Rp	PARACETAMOL B.BRAUN 10MG/ML	Tretësirë për infuz- ion	10 mg/ ml	Kuti x 20 shishe LDPE x 10 ml	B.Braun Medical SA - Spain	

Paracetamol/Codeine - (Paracetamol + Kodeinë)

Indikimet:

Trajtimi i dhimbjes mestare te të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç në rastet kur nuk është efikas paracetamoli ose vetëm ibuprofen.

Dozimi:

Të rriturit: një ose dy tableta çdo 4 orë, jo më shumë se dy tableta përnjëherë dhe jo më shumë se 8 tableta në 24 orë. Fëmijët 12-18 vjeç: një ose dy tableta çdo 4 orë, sipas nevojës, jo më shumë se dy tableta përnjëherë dhe jo më shumë se 8 tableta në 24 orë. Ky bar nuk përdoret për fëmijët nën 12 vjeç.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancave aktive; insuficienca mesatare apo e rëndë e veshkave apo mëlçisë; depresioni respirator; sulmi i astmës bronkiale; Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	TALVOSILEN	Tableta	500 mg/ 20 mg	Kuti x 20 tableta	bene- Arzneimittel GmbH - Germany
OTC	TALVOSILEN FORTE	Kapsula të forta	500 mg/ 30 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	bene- Arzneimittel GmbH - Germany
OTC	CO-CODAMOL 30/500MG	Tableta	30 mg/ 500 mg	Kuti x 30 tableta	M&A Pharmachem Ltd - UK

Analgjezik antipiretik
N02BE71
C

P

Paracetamol, combinations with psycholeptics - (Paracetamol, kombinimet me psikoleptikë)

Indikimet:

Dhimbjet e lehta deri mesatare, temperatura e rritur trupore.

Dozimi:

Dozimi bazohet në dozën e paracetamolit prej 0.25 – 0.5 g çdo 4 deri 6 orë. Preparatet e kombinuara të përbëra nga paracetamoli, pseudoefedrina dhe klorfeniramina përdoren te fëmijët 3-5 vjeç në bazë të dozës së paracetamolit 50 – 100 mg çdo 6 orë, kurse te fëmijët 6 – 14 vjeç doza e paracetamolit te preparatet e kombinuara është 200 mg çdo 8 orë, kurse fëmijët mbi 15 vjeç përdoren doza si te të rriturit. Kujdes te kombinimet e substancave që kundërintikohen te fëmijët.

Kundërintikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	A-FERIN PLUS	Shurup	160 mg+1 mg+15 mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bilim Ilac San ve Tic A.S. - Turkey
Rp	CAFFETIN®	Tableta	(250+210 + 50+ 10) mg	Kuti x 6 tableta; Kuti x 12 tableta; Kuti x 500 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CAFFETIN COLD®	Film tableta të mbështjellura	(500+30+15+60)mg	Kutia x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CAFFETIN SC	Tableta	250mg+210mg+50mg	Kuti x 6 tableta; Kuti x 12 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	CETAFLU FORTE	Film tableta të mbështjellura	650mg+4mg+10mg	Kutia x 20 film tableta të mbështjellura	Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey

P

Rp	COLDREX	Tableta	500 mg+5 mg+25 mg+20 mg+30 mg	Kuti x 12 tableta	Glaxo Smithkline Dungarvan - Ireland
Rp	COLDREX HOTREM HONEY & LEMON	Pluhur për tretësirë orale	750 mg+ 10 mg+60 mg	Kuti x 10 qeska	Glaxo Smithkline Beecham - Ireland
Rp	DALERON® COLD3	Film tabletë e mbështjellur	(325+30+15)mg	Kutia x 12 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	DOLOHOT PLUS VITAMIN C	Granula shkumëzuese për tretësirë orale	500 mg+200 mg+2 mg+5 mg	Kuti x 5 qeska	N.P.T "Trepfarm" Republic of Kosova
Rp	FERVEX	Granula për tretësirë orale	10 mg+280 mg+100 mg	Kuti x 8 qeska	UPSA SAS - France
Rp	FERVEX FOR ADULTS	Granula për tretësirë orale	25 mg+500 mg+200 mg	Kuti x 8 qeska	UPSA SAS - France
Rp	FERVEX FOR ADULTS SUGAR FREE	Granula për tretësirë orale	25 mg+500 mg+200 mg	Kuti x 8 qeska	UPSA SAS - France
Rp	NOGRIPPIN CAPSULE	Kapsula	250 mg+100 mg+2 mg	Kuti x 15 kapsula	Biofarma Pharmaceuticals IND. - Turkey
Rp	NOGRIPPIN FORTE	Film tableta të mbështjellura	650 mg+200 mg+4 mg+60 mg	Kutia x 10 film tableta të mbështjellura	Biofarma Pharmaceuticals IND. - Turkey
Rp	NOGRIPPIN PEDIATRIC SYRUP	Shurup	(120 mg+50 mg+1 mg)/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Biofarma Pharmaceuticals IND. - Turkey
Rp	PARALEN HOT DRINK	Granula për tretësirë orale	650 mg+10 mg	Kuti x 6 qeska	Zentiva k.s. - Czech Republic
Rp	PARALEN HOT DRINK CHERRY	Granula për tretësirë orale	650 mg+10 mg	Kuti x 6 qeska	Zentiva k.s. - Czech Republic

Rp	PAROL HOT SACHTES	Pluhur për tretësirë orale	500 mg+60 mg+4 mg	Kuti x 12 qeska	Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey
Rp	Pharma-GRIP	Kapsula të forta	500 mg+10 mg+4 mg	Kuti x 14 kapsula të forta	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain
Rp	Pharma-GRIP	Pluhur për tretësirë orale	500 mg+10 mg+4 mg	Kuti x 10 qeska	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain
Rp	PLIVADON	Tableta	210 mg+250 mg+100 mg+25 mg	Kuti x 10 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	RHINOSTOP®	Shurup	(101+20.20+1.01)mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	RHINOSTOP®	Tableta	(251+61.20+2.54)mg	Kuti x 10 tableta	Bosnalijek d.d. - Bosnia and Herzegovina
Rp	SEDALGIN - NEO	Tableta	(300+150+50+15+10) mg	Kuti x 20 tableta	BalkanPharma-Dupnista AD. - Bulgaria
Rp	TYLOL COLD SYRUP	Shurup	(160+1+5+15)mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Đ. - Turkey
Rp	TYLOL HOT	Pluhur për tretësirë orale	500 mg+4 mg+60 mg	Kuti x 12 qeska	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Đ. - Turkey
Rp	TYLOL HOT PEDIATRIC	Granula	250 mg+2 mg+30 mg	Kuti x 6 qeska; Kuti x 12 qeska	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	TYLOFEN HOT	Pluhur për tretësirë orale	500 mg+4 mg+10 mg	Kuti x 6 qeska; Kuti x 12 qeska	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey

Paracetamol, combinations excl. psycholeptics - (Paracetamol, kombinimet duke përjashtuar psikoleptikët)

Indikimet:

Dhimbjet e lehta deri mesatare, temperatura e rritur trupore.

Dozimi:

Dozimi bazohet në dozën e paracetamolit prej 0.25 – 0.5 g çdo 4 deri 6 orë. Preparatet e kombinuara të përbëra nga paracetamoli, pseudoefedrina dhe klorfeniramina, kurse të fëmijët 6 – 14 vjeç doza e paracetamolit të preparatet e kombinuara është 200 mg çdo 8 orë, kurse fëmijët mbi 15 vjeç përdoren doza si të rriturit. Kujdes të kombinimet e substancave që kundërrindikohen të fëmijët.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	APOTEL C-500	Tableta shkumëzuese	500 mg +300 mg	Kuti x 12 tableta shkumëzuese	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A. - Greece
Rp	CAFFETIN COLDMAX	Pluhur për tretësirë orale	1000 mg +12.2 mg	Kuti x 10 qeska	Alkaloid AD Skopje - Macedonia
Rp	COLD STOP	Shurup	100 mg +20 mg +1 mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp	COLD STOP	Tableta	250 mg +60 mg+2.5 mg	Kuti x 10 tableta	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp	DALERON ® C	Granula për tretësirë orale	(500+20) mg/5 g	Kuti x 10 qeska x 5 g	Krka d.d. -Slovenia
Rp	DALERON ® C JUNIOR	Granula për tretësirë orale	(120+10) mg/5 g	Kuti x 10 qeska x 5 g	Krka d.d. -Slovenia

Rp	DOLOFIX ABDOMEN	Tableta	500 mg +20 mg+10 mg	Kuti x 10 tableta; kuti x 200 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	DOLOFIX EXTRA	Tableta	500 mg+65 mg	Kuti x 30 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	DOLOFIX GRIP	Tableta	325 mg +2 mg+5 mg	Kuti x 10 tableta; kuti x 200 tableta	N.P.T"Trepharm" Republic of Kosova
Rp	DOLOHOT	Pluhur për suspension oral	500 mg +2 mg+5 mg	Kuti x 5 qeska	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	DOLOHOT C	Granula shkumëzuese për tretësirë orale	500 mg+60 mg+4 mg+20 0mg	Kuti x 12 qeska	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	DOLOKIDS GRIP	Shurup	100 mg+20 mg+1 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	EFFERALGAN WITH VITAMIN C	Tableta shkumëzuese	330 mg+200 mg	Kuti x 1 tubetë x 10 tableta shkumëzuese	Upsa SAS - France
Rp	FEBRICET C	Tableta shkumëzuese	330 mg+200 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Hemofarm A.D. - Serbia
Rp	GRIP STOP	Tableta	325 mg+15 mg+1 mg	Kuti x 10 tableta	Medochemie Ltd. - Cyprus
Rp	GRIPEX HOT ACTIV FORTE	Pluhur për tretësirë orale	1000 mg +100 mg+12.2 mg	Kuti x 8 qeska	US Pharmacia Sp.z.o.o - Poland
Rp	GRIPEX MAX	Film tableta të mbështjellura	500 mg+30 mg+15 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	US Pharmacia Sp.z.o.o - Poland
Rp	GRIPOFLEX	Pluhur për tretësirë orale	500 mg+200 mg+25 mg	Kuti x 5 qeska	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	GRIPOFLEX	Pluhur për tretësirë orale	750 mg+70 mg+10 mg	Kuti x 5 qeska	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	KOFAN INSTANT®	Tableta	(200+200 +50)mg	Kuti x 10 tableta	Bosnalijek d.d.
Rp	LUNA	Film tableta të mbështjellura	500 mg+25mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" -Republic of Kosova
Rp	LUPOCET®-FLU	Tabletë shkumëzuese	300 mg+2 mg+280 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Belupo Pharmaceuticals&Cosmetics -Croatia

P	Rp	MIGRÄNER-TON	Kapsula	500 mg+5 mg	Kuti x 20 kapsula	Dolorgiet GmbH & Co.Kg - Germany
	Rp	PANADOL® EXTRA	Film tableta të mbështjellura	500 mg+65 mg	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura	Glaxo Smithkline Dunganvan - Ireland
	Rp	PIRESTOP	Pluhur për tretësirë orale	10 mg+600 mg+40 mg	Kuti x 10 qeska	Doppel Farmaceutici SRL - Italy
	Rp	RHINOBOBOS	Shurup	160 mg/2.5 mg/1 mg)/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
	Rp	RHINOBOBOS	Tableta	325 mg/5 mg/2 mg	Kuti x 10 tableta; Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	TEMAGIN PARAC-ETAMOL PLUS	Tableta	350 mg+50 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel, Germany	

Inhibitor i rimarrjes së serotoninës

N06AB05

D

Paroxetine - (Paroksetinë)

Indikimet:

Depresioni madhor, sëmundjet obsesive-kompulsive, sëmundja e panikut: sëmundja e anksozitetit social: sëmundja e stresit post-traumatik: sëmundja e gjeneralizuar e anksozitetit.

Dozimi:

Depresioni, shqetësimet, çrregullimet e stresit post traumatik, ankthi, të rriturit mbi 18 vjeç zakonisht 20 mg çdo mëngjes, dozat më të mëdha, sipas këshillës së specialistit, maksimale 50 mg në ditë. Nuk rekomandohet për fëmijë. Çrregullimet e panikut, të rriturit mbi 18 vjeç 10 mg çdo mëngjes, e rritur gradualisht në shkallë prej 10 mg deri në 40 mg.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati. Nuk bën të përdoret tek pacientët që hyjnë në fazën e manisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEPROZEL	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	PAROKSETIN PharmaS	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	PAROKSETIN PharmaS	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.-Croatia
Rp	PAROXAL	Film tableta	20 mg	Kuti x 30 film tableta	ZADA Pharmaceuticals - Bosnia and Herzegovina
Rp	PAROXAL	Film tableta	30 mg	Kuti x 30 film tableta	ZADA Pharmaceuticals - Bosnia and Herzegovina
Rp	SEROXAT™	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharmaceuticals & Cosmetics - Croatia

Antineoplastikët dhe imunomodulatorët/Interferonet

L03AB10

X

PegInterferon alfa- 2b

Indikimet:

Pacientët e rritur (triterapi): PegIntron në kombinim me Ribavirinë dhe boceprevir (triterapi) indikohet për trajtimin e infeksionit të hepatitit C kronik (CHC) gjenotipi-1 në pacientët e rritur (18 vjeçar dhe më të moshuar) me sëmundje kompensatore të mëlçisë, të cilët nuk janë trajtuar më parë ose të cilët terapia paraprake ka dështuar. Pacientët e rritur (biterapi dhe monoterapi). PegIntron është i indikuar për trajtimin e pacientëve të rritur (18 vjeçar dhe më të moshuar) me CHC të cilët janë pozitivë për hepatitis-C-virus RNA (HCV-RNA), duke përfshirë edhe pacientët me cirozë kompensatore dhe/ose pacientët e ko-infektuar me HIV, klinikisht stabil. PegIntron në kombinim me Ribavirinë (biterapi) është i indikuar për trajtimin e CHC infeksionit në pacientët e rritur, të cilët nuk janë trajtuar paraprakisht duke përfshirë edhe pacientët me ko-infeksion HIV klinikisht stabil dhe në pacientët e rritur të cilët ka dështuar trajtimi paraprak me Interferon-alfa (të pegiluar ose të papegiluar) dhe terapinë e kombinuar me Ribavirinë apo monoterapi të

P Interferonit alfa. Monoterapia e Interferonit, duke përfshirë edhe PegIntron, është e indikuar kryesisht në rastet e mostolerimit ose kundëringikimit të Ribavirinës. Popullacioni pediatrik (biterapi). PegIntron është i indikuar në regjim të kombinuar me Ribavirinë për trajtimin e fëmijëve të moshës 3 vjeçare dhe më të moshuar si dhe adoleshentëve të cilët kanë CHC, paraprakisht të pa trajtuar, pa dekompenzim të mëlçisë, dhe të cilët janë pozitivë për HCV-RNA.

Dozimi:

Trajtimi duhet të fillohet dhe monitorohet vetëm nga mjeku me përvojë në menaxhimin e pacientëve me Hepatit C. Dozimi PegIntron duhet të administrohet një herë në javë si injeksion nënëlkuror (s.c). Doza e administruar në të rriturit varet nga ajo se a merret ky bar si terapi e kombinuar (biterapi apo triterapi), apo si monoterapi. Për informata më të hollësishme të konsultohet literatura e produktit.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në substancën vepruese ose ndonjërin nga eksipientët, sëmundja e rëndë e zembrës, sëmundjet e tjera të rënda, hepatit autoimun, çrregullimet e rënda të funksionit të mëlçisë, sëmundjet e gjëndrrës tiroide, epilepsia, HCV-HIV pacientët me cirrozë, kombinimi me telbivudin.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PEGINTRON®	Pluhur dhe tretës për tretësiirë për injeksion në laps të mbushur	150 mcg/ 0.5 ml	Kuti x 1 laps i mbushur me 150 mcg peginterferon alfa -2b në 0.5 ml tretësiirë	Schering -Plough Labo N.V - Belgium
Rp	PEGINTRON®	Pluhur dhe tretës për tretësiirë për injeksion në laps të mbushur	120 mcg/ 0.5 ml	Kuti x 1 laps i mbushur me 120 mcg peginterferon alfa -2b në 0.5 ml tretësiirë	Schering -Plough Labo N.V - Belgium
Rp	PEGINTRON®	Pluhur dhe tretës për tretësiirë për injeksion në laps të mbushur	80 mcg/ 0.5 ml	Kuti x 1 laps i mbushur me 80 mcg peginterferon alfa -2b në 0.5 ml tretësiirë	Schering -Plough Labo N.V - Belgium
Rp	PEGINTRON®	Pluhur dhe tretës për tretësiirë për injeksion në laps të mbushur	100 mcg/ 0.5 ml	Kuti x 1 laps i mbushur me 100 mcg peginterferon alfa -2b në 0.5 ml tretësiirë	Schering -Plough Labo N.V - Belgium

Antineoplastikët dhe imunomodulatorët/Interferonet

L03AB11

X

P

PegInterferon alfa- 2a - (Peginterfeon alfa - 2a)

Indikimet:

Hepatiti B kronik, Hepatiti C kronik.

Dozimi:

Hepatiti B kronik te të rriturit: Dozimi i rekomanduar si dhe kohëzgjatja e trajtimit me Pegasys për pacientët HBeAg-pozitiv dhe HBeAg-negativ me hepatit B kronik është 180 mikrogram një herë në javë për 48 javë me administrim subkutan në bark ose në kofshë. Dozimi i rekomanduar si dhe kohëzgjatja e trajtimit me Pegasys për pacientët HBeAg-pozitiv dhe HBeAg-negativ me hepatit B kronik është 180 mikrogram një herë në javë për 48 javë me administrim subkutan në bark ose në kofshë. Hepatiti C kronik – trajtimi i pacientëve fillestar: Doza e rekomanduar për Pegasys është 180 mikrogram një herë në javë me administrim subkutan në bark ose në kofshë e cila jepet e kombinuar me ribavirinë orale ose si monoterapi. Pacientët pediatrik me hepatit C kronik: Sipërfaqja trupore (BSA) në (m²) - Dozat javore (mcg).

0.71-0.74	65
0.75-1.08	90
1.09-1.51	135
>1.5	180

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive, në alfa Interferone, ose në cilindro përbërës tjetër të këtij bari; Hepatiti autoimun; Disfunzioni i rëndë hepatic ose ciroza e dekompenzuar e mëlçisë; Neonatët dhe fëmijët e vegjël deri në moshën 3 vjeçare, për shkak të prezencës së alkoolit benzilik si ekspicjent; Historia me sëmundjet para ekzistuese të zembrës, duke i futur edhe sëmundjet kardiake jostabile ose të pakontrolluara të zembrës në periudhën e 6 muajve të më parshëm; Fillimi me barin Pegasys është i kundërindikuar te pacientët me HIV-HCV dhe me cirozë si dhe me shkallëzimin Child-Pugh ≥ 6.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PEGASYS®	Tretësirë për injeksion	180 mcg/0.5 ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur; Kuti x 4 shiringa të mbushura; Kuti x 12 shiringa të mbushura	F. Hoffman – La Roche Ltd. , Switzerland

Pembrolizumab - (Pemrolizumab)

Indikimet:

Përdoret si monoterapi është e indikuar për trajtimin e melanomës së avancuar (metastazuese ose të pa operueshme) tek të rriturit.

Dozimi:

"Doza e rekomanduar e Pembrolizumab-it është 2 mg/kg e administruar intravenoz çdo 3 javë për 30 minuta. Pacientët duhet të trajtohen me Pembrolizumab deri në avancimin e sëmundjes ose toksicitet të papranueshëm. Përgjigje jotipike (siç janë: një rritje kalimtare fillestare në madhësi të tumorit ose leziona të vogla brenda disa muajve të parë të përcjellur me tkurrje të tumorit) janë vërejtur. Rekomandohet të vazhdohet me trajtimin tek pacientët klinik stabil me evidencë fillestare të avancimit të sëmundjes derisa avancimi i sëmundjes është konfirmuar. Duhet të ndërprehet përherë:

- Tek shkalla e 4 e toksicitetit përveç për endokrinopatitë të cilat kontrollohen me zëvendësim të hormoneve
- Nëse dozimi i kortikosteroideve nuk mund të zvogëlohet në ≤ 10 mg prednizon ose dozat ekuivalente në ditë brenda 12 javësh
- Nëse toksiciteti i lidhur me trajtimin nuk përmirësohet në Gradën 0-1 brenda 12 javësh pas dozimit të fundit me Pembrolizumab
- Nëse për të dytën herë përsëritet rasti në Shkallën e ashpërsisë ≥ 3 . Pacientët e trajtuar me Pembrolizumab duhet të pajisen me Kartelën me Përkujdesjes së Pacientit dhe të informohen rreth rrezikut nga Pembrolizumab (gjithashtu të shikohet fletudhëzimi për pacientë).

Grupet e veçanta:

Të moshuarit

Në përgjithësi nuk janë raportuar dallime në siguri dhe efikasitet në mesin e pacientëve të moshuar (≥ 65 vjeç) dhe pacientëve të rinj (< 65 vjeç). Nuk është e nevojshme të përshtatet dozimi në këtë grup.

Dëmtimi i funksionit të veshkave

Nuk është e nevojshme të përshtatet dozimi për pacientët me dëmtim të lehtë të funksionit të veshkave ose me dëmtim mesatar. Pembrolizumab nuk është studiuar tek pacientët me dëmtim të rëndë të funksionit të veshkave.

Dëmtimi i funksionit të mëlçisë

Nuk është e nevojshme të përshtatet dozimi për pacientët me dëmtim të lehtë të funksionit të mëlçisë. Pembrolizumab nuk është studiuar

tek pacientët me dëmtim mesatar ose të rëndë të funksionit të mëlçisë.
Melanoma e syrit

Të dhënat mbi sigurinë dhe efikasitetin me Pembrolizumab janë të kufizuara për pacientët me melanomë të syrit .

Popullacioni pediatrik

Siguria dhe efikasiteti me Pembrolizumab te fëmijët nën moshën 18 vjeç ende nuk është provuar. Nuk ka të dhëna të disponueshme."

Kundëriindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në cilindo ekscipient të barit

	Emri i mbrojtur	Forma	Paketimi -Doza	Madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KEYTRUDA®	Pluhur për koncentrat për tretësirë për injeksion	50 mg	Kuti x 1 flakon	Schering -Plough Labo N.V - Belgium

Antimetabolit
L01BA04
D

Pemetrexed - (Pemetreksed)

Indikimet:

Kanceri i mushkërive; Mezotelioma pleurale malinje.

Dozimi:

Dozimi është 500 mg për metër katror të sipërfaqes trupore.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj pemetreksed-it ose përbërësve të tjerë të preparatit; gjdhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MARTXEL	Pluhur i liofilizuar për tretësirë për injeksion	500 mg	Kuti x 1 flakon	Eriochem S.A. - Argentina
Rp	MARTXEL	Pluhur i liofilizuar për tretësirë për injeksion	100 mg	Kuti x 1 flakon	Eriochem S.A. - Argentina

Pentaerythrityl tetranitrate - (Pentaeritritil tetranitrat)

Indikimet:

Profilaksa dhe terapia afatgjate e angina pectoris. Vërejtje: Bari pentaeritritil tetranitrat nuk është i përshtatshëm për trajtimin e sulmeve akute të angina pectoris.

Dozimi:

Doza duhet të përcaktohet në mënyrë individuale. Për të rriturit, zbatohen rekomandimet e mëposhtme të dozimit: Zakonisht 2-3 herë në ditë nga 1 tabletë e pentaeritritil tetranitrat (që korrespondon me 160 deri 240 mg në ditë pentaeritritil tetranitrat). Metoda e aplikimit: Tabletat merren me shumë lëng (p.sh.. një gotë me ujë).

Kundërindikimet:

Mbindjeshmëria në pentaeritritil tetranitrat (PETN) ose ndonjë prej përbërësve të barit, Trauma e kokës, Hemorragji cerebrale, Anemia e rëndë, Hipotension i rëndë ose hipovolemia, Infarkt akut i miokardit, Ko-administrimi me barnat nga grupi i tipit fosfodiesteraze 5 (PDE5), për shembull. sildenafil, tadalafil, verdanafil.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DILCORAN	Tableta me lirim të zgjatur	80 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	Hemofarm A.D - Serbia

Vazodilatatorët periferik/Derivatet e purinave

Pentoxifylline - (Pentoksifilinë)

Indikimet:

Çrregullimet e avancuara të qarkullimit arterial periferik (makro-qarkullimit dhe mikro-qarkullimit) të cilët janë pasojë e aterosklerozës, diabetit dhe vazospazmeve (kludikacioni Intermitent, mikroangiopatia dhe makroangiopatia diabetike, sindroma Raynaud).

Dozimi:

Dozimi varet nga pesha e sëmundjes dhe tolerimi individual i barit. Ndjeshmëria e pacientit në pentoksifilinë përcaktohet me anë të aplikimit intravenoz të 50 mg pentoksifilinë të holluar me 10 ml tretësirë fiziologjike (tretësire e klorurit të natriumit, 9 mg/ml). Aplikimi intraarterial i pentoksifilinës rekomandohet vetëm në raste të jashtëzakonshme dhe vetëm te pacientët me ekstremitetet e rrezikuara rënde të cilët procedurat e tjera terapeutike nuk kanë pasur sukses. Dozimi te terapia me injeksione. 1 ampulë (100 mg) në ditë i injektohet ngadalë (më gjatë se 5 minuta) në mënyrë intravenoze apo intraarteriale, pacientit në pozicionin shtrirë. Dozimi te terapia me infuzione. 1. Infuzioni intraarterial. Doza initiale: 100 mg në 100 ml tretësirë fiziologjike. Doza e mbajtjes: 100 mg deri në 400 mg në 100 ml tretësirë fiziologjike. Doza ditore totale: 800 mg-1200 mg. Kohëzgjatja e infuzionit: 10-30 minuta. 2. Infuzioni intravenoz. Doza initiale: 100 mg në 250 ml tretësirë fiziologjike. Doza e mbajtjes: 30 mg deri në 50 mg/ orë. Doza ditore totale: 1200 mg. Kohëzgjatja e infuzionit: 90-180 minuta. 3. Infuzioni i vazhduar intravenoz. Doza e mbajtjes: 0.6 mg/kg të peshës trupore/orë. Doza ditore totale: 1200 mg. Kohëzgjatja e infuzionit: 24 orë. Si shtesë për terapinë me infuzione, pentoksifilina mund të aplikohet me rrugë orale me anë të tabletave me lirim të zgjatur, kurse doza totale ditore nuk guxon të tejkalojë 1200 mg pentoksifilinë. Pas përmirësimit të gjendjes klinike, terapia parenterale duhet plotësisht të zëvendësohet me terapinë orale, në varësi të tolerimit individual. Të dhëna plotësuese lidhur me popullacionet e veçanta Dozimi te funksioni i dëmtuar i veshkave Në rast se klirensi i kreatininës është më i vogël se 30 ml/min duhet aplikuar vetëm 50 deri 70% të dozës së zakonshme. Biodisponibiliteti i pentoksifilinës dhe metaboliteve të saj në plazmën e gjakut rriten te pacientet me cirozë të mëlçisë, gjysmë koha është e rritur konsiderueshëm, kurse klirensi plazmatik është i zvogëluar. Megjithatë, duket se në pacientët me insuficiencë të mëlçisë nuk ka nevojë të bëhet përshtatja e dozës sepse, ekziston mundësia e metabolizmit ekstrahepatik të pentoksifilinës. Te pacientët me dëmtime të rënda të funksionit të mëlçisë, varësisht nga ndjeshmëria e pacientit, duhet të bëhet zvogëlimi i dozës ditore. Dozimi në pacientët e moshuar. Te pacientët e moshuar nuk ka nevojë për përshtatjen e dozës. Dozimi te popullacioni pediatrik. Nuk rekomandohet te fëmijët dhe adoleshentët më të rinj se 18 vjeç për shkak se mungojnë të dhënat mbi sigurinë dhe efikasitetin e këtij produkti në këtë grup moshë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në preparat.

P	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PENTOKSIFILIN	Tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	PENTOXIFYLLIN ACTAVIS	Tableta me lirim të zgjatur	400 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	BalkanPharma-Dupnitsa - Bulgaria
Rp	TRE TAL	Tableta me lirim të zgjatur	400 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	TRENTAL	Tableta me lirim të zgjatur	400 mg	Kuti x 20 tableta me lirim të zgjatur	Sanofi Aventis S.P.A. - Italy
Rp	TRENTILIN	Tretësirë për injeksion	100 mg/ 5 ml	Kutia x 5 ampula x 5 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	TRENTILIN RETARD	Film tableta të mbështjellura	400 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

ACE-inhibitor
C09AA04
D

Perindopril tert- butylamine - (Perindopril tert -butilaminë)

Indikimet:

Hipertensioni, insuficienca e zemrës, si profilaksë ndaj sulmeve kardiake pas infarktit të miokardit, sëmundjet koronare.

Dozimi:

Perindopriili mund të përdoret si monoterapi apo si terapi e kombinuar. Hipertensioni: doza fillestare 4 mg në ditë çdo mëngjes për 1 muaj me radhë, pastaj sipas nevojës. Doza e mbajtjes 4 - 8 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet te personat e ndjeshëm në ACE-inhibitorë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PRENESSA	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	PRENESSA	Tableta	8 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	PRENESSA	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	RELIKA	Tableta	8 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	RELIKA	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	RELIKA	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	VOXIN	Tableta	4 mg	Kuti x 30 tableta	LEK Pharmaceuticals D.D. - Slovenia
Rp	VOXIN	Tableta	8 mg	Kuti x 30 tableta	LEK Pharmaceuticals D.D. - Slovenia
Rp	VOXIN	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	LEK Pharmaceuticals D.D. - Slovenia

ACE inhibitor dhe diuretik C09BA04

D

Perindopril tert - butylamine/ indapamide - (Perindoprol tert -butilaminë + Indapamid)

Indikimet:

Hipertensioni esencial (primar), kryesisht indikohet te pacientët te të cilët perindopriili i përdorur si i vetëm nuk ka dhënë rezultatin e duhur.

Dozimi:

2.5 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet te personat e ndjeshëm në ACE-inhibitorë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PRENEWEL	Tableta	8 mg/2.5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	PRENEWEL	Tableta	2 mg/0.625 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	PRENEWEL	Tableta	4 mg/1.25 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d.- Slovenia
Rp	VOXIN COMBO	Tableta	2 mg+0.625 mg	Kuti x 30 tableta	LEK Pharmaceuticals D.D. - Slovenia
Rp	VOXIN COMBO	Tableta	4 mg+1.25 mg	Kuti x 30 tableta	LEK Pharmaceuticals D.D. - Slovenia

P Barnat anti-neoplastike/Antittrupat monoklonale

L01XC13

D

Pertuzumab - (Pertuzumab)

Indikimet:

Pertuzumab indikohet për përdorim në kombinim me trastuzumab dhe docetaxel në pacientët e rritur me kancer metastatik HER2 pozitiv të gjirit ose kancer të gjirit lokalisht recidivues inoperabil, të cilët paraprakisht nuk kanë marrë anti-HER2 terapi apo kimioterapi për sëmundjen e tyre metastazuese.

Dozimi:

Doza e rekomanduar initiale e ngarkesës së barit Pertuzumabit është 840 mg, e administruar si një infuzion intravenoz 60 minuta, e pasuar çdo 3 javë me dozën e mbajtjes, 420 mg të administruar në kohëzgjatjen prej 30 deri në 60 minuta. Për informata më të hollësishme të konsultohet literatura e produktit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësin aktiv apo në cilindo prej eksipientëve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PERJETA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	420 mg	Kuti x 1 flakon x 14 ml	F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland

Otologjikët/Analgetikët dhe anestetikët

S02DA03

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Phenazone - (Fenazon)

Indikimet:

Ky bar përdoret për trajtimin e simptomave të cilat lidhen me inflamacionin e veshit. Një përbërës tjetër i këtij bari, gliceroli, përdoret për zbutjen dhe largimin e dyllit të veshit.

Dozimi:

Ky bar është për përdorim aurikular (bari aplikohet në vesh). Zakonisht aplikohen 4-6 pika në vesh, 3-4 herë në ditë, varësisht nga ashpërsia e inflamacionit

Kundërindikimet:

Nuk duhet të përdoret në pacientët të cilët kanë membrana timpani të shpuar ose në pacientët që kanë mbindjeshmëri në përbërësit e këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TROPEX	Pika për vesh, tretësirë	5%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Rowa Pharmaceuticals Ltd, Ireland

Psikoanaleptikët / Psikostimuluesit e tjerë dhe nootropikët
N06BX22

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Phenibut - (Fenibut)**Indikimet:**

Gjendjet astenike dhe anksoze (ankthi, agjitacioni, frika), në të moshuarit, pagjumësia dhe ankthet e natës; profilaksa e stresit para operacionit, te fëmijët për trajtimin e belbëzimit dhe tikeve, sëmundja Meniere (çrregullim i veshit të brendshëm), dhe marramendjet e lidhura me mosfunksionimin e aparatit vestibular me origjinë të ndryshme, profilaksa e kinetozave (gjendja specifike që karakterizohet me nauze, të vjella, lodhje dhe çrregullime vestibulare të shkaktuara nga lëvizjet e pazakonshme, p.sh. udhëtimi me anije ose aeroplan), ndihmesë për trajtimin e alkoolizmit për parandalimin e paraqitjes së sindromit abstinencial.

Dozimi:

Ky bar merret me rrugë orale, pas ushqimit. Shqetësimet astenike dhe ankso-neurotike: të rriturit - 250-500 mg, 3 herë në ditë. Monodoza maksimale është 750 mg, ndërsa për pacientët mbi 60 vjet - 500 mg. Kursi i trajtimit - 2-3 javë. Nëse është e nevojshme, kursi i trajtimit mund të zgjatet deri në 4-6 javë. Fëmijët: deri 8 vjet - një dozë e vetme është 125 mg; 8-14 vjet - 250 mg, 3 herë në ditë Sëmundja Meniere dhe marramendja e lidhur me mosfunksionimin e aparatit vestibular me origjinë të ndryshme: në rast të mosfunksionimit të aparatit vestibular të origjinës infektive dhe gjatë acarimit të sëmundjes Meniere - 750 mg, 3 herë në ditë gjatë 5-7 ditëve, për të zvogëluar shqetësimet vestibulare - 250 mg -500 mg, 3 herë në ditë gjatë 5-7 ditëve, pastaj - 250 mg një herë në ditë për 5 ditë. Në rast të gjendjes së moderuar të sëmundjes - 250 mg dy herë në ditë gjatë 5-7 ditëve, pastaj 250 mg një herë në ditë gjatë 7-10 ditëve. Për të parandaluar marramendjet e shkaktuara nga mosfunksionimi i aparatit vestibular, me origjinë nga enët e gjakut ose origjinë traumatike

P - 250 mg 3 herë në ditë në 12 ditë. Profilaksa e kinetozës: 250-500 mg . Në rast të simptomave të shprehura (të vjella etj) përdorimi i barit është më pak efektiv. Te terapia ndihmëse për të parandaluar sindromin e abstinencës nga alkooli: gjatë ditëve të para - 250-500 mg 3 herë në ditë dhe 750 mg në kohën e gjumit; pastaj doza gradualisht zvogëlohet.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitetndaj substancës aktive dhe / ose ndonjërit nga ekscipientët. Bari nuk duhet të përdoret gjatë shtatzënisë dhe ushqyerjes me gji.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NOOFEN	Tableta	250 mg	Kuti x 20 tableta	JSC "Olainfarm" - Latvia

Barbiturate (Antikonvulziv)
N03AA02
D

Phenobarbitalum - (Fenobarbital)

Indikimet:

Epilepsia.

Dozimi:

Oral, të rriturit 60 - 180 mg në mbrëmje, kurse fëmijët 5-8 mg/kg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në fenobarbital dhe në barna të ngjashëm.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LUMINALUM UNIA	Tableta	100 mg	Kuti x 10 tableta	Zakłady Farmaceutyczne "UNIA" Spółdzielnia Pracy - Poland
Rp	LUMINAL	Tableta	60 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a - Albania
Rp	LUMINAL	Tableta	15 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a - Albania

Antibiotik beta laktamik-penicilinë natyrale
J01CE02
B

P

Phenoxymethylpenicillin - (Fenoksimetilpenicilinë)

Indikimet:

Infeksionet orale, tonsillitis, otitis media, erysipelas, cellulitis, infeksionet streptokoksike të grupit A, si dhe profilaksa e infeksioneve pneumokoksike.

Dozimi:

Të rriturit: 500 mg çdo 6 orë, te infeksionet e rënda doza mund të rritet deri në 1g çdo deri në 12.5mg/kg çdo 6 orë; Fëmijët 1-6 vjeç, 125mg çdo 6 orë te infeksionet e rënda doza mund të rritet deri në 12.5mg/kg çdo 6 orë; Fëmijët 6-12 vjeç, 250mg çdo 6 orë te infeksionet e rënda doza mund të rritet deri në 12.5mg/kg. Fëmijët nën moshën 12 vjeç: 50.000 - 100.000 I.U. Phenoxymethylpenicillin për kg peshë trupore në ditë. Të rinjtë (mbi 40 kg) dhe të rriturit (nën 60 kg) 3 x 1 film tabletë 1 Mio. I.U. Të rriturit (mbi 60 kg): 3 x 1 film tabletë 1.5 Mio. I.U.në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në penicilinë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OSPEN® 1500	Film tableta të mbështjellura	1.500.000 I.U	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	OSPEN® 750	Suspension oral	750.000 I.U./5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Krka d.d. - Slovenia
Rp	OSPEN® 1000	Film tableta të mbështjellura	1.000.000 IU	Kutia prej 30 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	PENOPEN 125	Pluhur për tretësirë orale	125 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	PEN-V-GENER-ICON 1 MIO,I.U. FILM TABLETA TË MBESHTJELLURA	Film tableta të mbështjellura	1 Mio,I.U	Kuti x 12 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H. - Austria

P

Rp	PEN-V-GENER- ICON 1.5 MIO,I.U. FILM TABLETA TË MBESH TJEL- LURA	Film tableta të mbështjellura	1.5Mio,I.U	Kuti x 12 film tableta të mbështjellu- ra; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H. - Austria
Rp	PHENOCILLIN	Granula për suspension	400 000 IU	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T " Trepfarm " - Republic of Kosova
Rp	PHENOCILLIN	Film tableta të mbështjellura	1 000 000 IU	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepfarm " - Republic of Kosova
Rp	PHENOCILLIN	Film tableta të mbështjellura	1 500 000 IU	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepfarm " - Republic of Kosova
Rp	PHE- NOXYMETHYL - PENICILIN	Pluhur për tretësirë orale	250 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Athlone Labor- toaries limited - Ireland

Antitusik nga grupi i Alkaloid eve të opiumit R05DA08

A

Pholcodine - (Folkodinë)

Indikimet:

Kolla e thatë ose me dhimbje.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 10 - 20 mg 3 herë në ditë (15 ml tretësirë orale 15 mg/15 ml 3 herë në ditë); Fëmijët 6 - 12 vjeç: 4 mg 3 herë në ditë (5 ml tretësirë orale - 4 mg/5 ml, 3 herë në ditë); Fëmijët 2 - 6 vjeç: 2 mg, 3 herë në ditë (2.5 ml tretësirë orale - 4 mg/ 5 ml, 3 herë në ditë).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit Sëmundjet e mëlçisë; Frymëmarrja e dobësuar.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PHOLCODIN Alkaloid ©	Kapsula	10 mg	Kuti x 20 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia

Rp	PHOLCODIN Alkaloid ®	Tretësirë	4 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 60 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	PHOLCODIN Alkaloid ®	Tretësirë	15 mg/15 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Alkaloid AD - Macedonia

P

Përgatesë dermatologjike
D11AH02
C

Pimecrolimus - (Pimekrolimus)

Indikimet:

Kremit përdoret në mënyrë lokale në lëkurë për trajtimin e shenjave dhe simptomave të ekzemës (dermatit atopik) te foshnjat (me moshë mbi 3 muaj), te fëmijët, adoleshentët dhe te pacientët e rritur.

Dozimi:

Kremit aplikohet në gjithë sipërfaqen e lëkurës, përfshirë edhe lëkurën e kokës, fytyrës dhe qafës e cila është përfshirë me ekzemë. Kremit aplikohet në shtresë të hollë në mënyrë që ta mbulojë tërë sipërfaqen e afektuar të lëkurës. Kremit duhet të aplikohet dy herë në ditë, një herë në mëngjes dhe një herë në mbrëmje. Emolientët mund t'i aplikoni menjëherë pas përdorimit të kremit. Megjithatë, pasi që të bëni banjo, emolientët duhet t'i aplikoni para se të aplikoni kremin pimekrolimus.

Kundërindikimet:

Nëse keni hipersensitivitet në pimekrolimus, ose në cilindo përbërës tjetër të kremit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ELIDEL 1%	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Meda Pharma GmbH & Co.KG - Germany

P Antibiotik nga grupi i kinoloneve

J01MB04
B

Pipemidic acid - (Acid pipemidik)

Indikimet:

Terapia dhe profilaksa e infeksioneve urinare.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 15 vjeç: 2 herë 200 mg/ditë, doza max.: 800 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në acidin pipemidik dhe përbërësit e tjerë të preparatit
Insuficiencia renale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PALIN®	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	LEK Pharmaceutical d.d. -Slovenia

Antibiotik beta laktamik

J01CR05
B

Piperacillin sodium / Tazobactam sodium - (Piperacilinë natrium /Tazobaktam natrium)

Indikimet:

Infeksionet e traktit të poshtëm respirator; Infeksionet e traktit urinar; Infeksionet intra-abdominale; Infeksionet e lëkurës; Septikemia.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç: 4.5 g (piperacilinë 4 g dhe tazobaktam 0.5 g) me injeksion intravenoz për 3 – 5 minuta ose me infuzion intravenoz për 30 minuta. Foshnjat: 2 - 8 muaj: 80 mg piperacilinë/kg çdo 8 h; Fëmijët mbi 9 muaj dhe mbi 40 kg: 100 mg/kg (bazuar në komponentën e piperacilinës) IV çdo 8 h.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj penicilinave apo preparateve të tjera beta laktamike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PIPERACILLIN/TAZOBACTAM SODIUM	Pluhur për tretësirë për injeksion/infuzion	4 g/ 500 mg	Kuti x 1 flakon	Sandoz GmbH - Austria
Rp	PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI	Pluhur për tretësirë për injeksion/infuzion	2 g/ 0.2 5g	Kuti x 10 flakonë x 50 ml	Fresenius Kabi Pharma Portugal Ltd - Portugal
Rp	PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI	Pluhur për tretësirë për injeksion/infuzion	4 g/ 0.5 g	Kuti x 10 flakonë x 50 ml	Fresenius Kabi Pharma Portugal Ltd - Portugal
Rp	TAZOLIN	Pluhur për tretësirë për injeksion/infuzion	4 g/ 0.5 g	Kuti x 10 flakonë	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp	TAZOPER	Pluhur i lio-filizuar për tretësirë për injeksion	4.5 g	Kuti x 1 flakon	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. -Turkey
Rp	TAZOPER	Pluhur i lio-filizuar për tretësirë për injeksion	2.25 g	Kuti x 1 flakon	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. -Turkey
Rp	ZOBACTAM	Pluhur për tretësirë për injeksion	(4+0.5)g/ vial	Kuti x 1 flakon	Laboratorio Reig Jofre S.A. -Spain

Psikostimulues N06BX03

C

Piracetam - (Piracetam)

Indikimet:

Trajtimi i mioklonusit postanoksik dhe afazisë së bashku me ushtrimet intensive logopedike, Trajtimi i disleksisë të fëmijët.

Dozimi:

Trajtimi i mioklonusit postanoksik dhe afazisë fillohet me dhënien e injeksionit të piraceta- mumit. Trajtimi vazhdohet me kapsula piracetamum, në dozë të zakonshme ditore 4,8 g ditore e ndarë në tri doza (3x4 kapsula). Për trajtimin e afazisë kronike piracetami aplikohet së bashku me terapinë intensive disamuajshe të të folurit. Disleksia te fëmijët mbi 6 vjeç trajtohet me 50-100 mg/kg/ditë, e ndarë në dy doza. Efekti terapeutik i piracetamit shfaqet gradualisht dhe trajtimi duhet të zgjasë me muaj të tërë. Dozimi te të

P sëmurët me dëmtim të funksionit veshkor; Pacientët me dëmtim të lehtë dhe mesatar të funksionit veshkor (kreatinina deri në 3 mg %) merret gjysma e dozës. Pacientët me dëmtim të rëndë (kreatinina 3-8 mg %) jepet 1/4 ose 1/8 e dozës ditore. max 20 g në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në piracetam ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MEMOTROPIL	Tretësirë për injeksion	200 mg/ml	Kuti x 12 ampula	Pharmaceutical Works PolPharma SA -Poland
Rp	MEMOTROPIL 20%	Tretësirë për injeksion	1 g/5 ml	Kuti x 12 ampula x 5 ml	Pharmaceutical Works PolPharma SA -Poland
Rp	OIKAMID	Kapsula të forta	400 mg	Kuti x 60 kapsula të forta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	OXYNIUM	Suspension për injeksion	1000 mg/5 ml	Kuti x 12 ampula x 5 ml	Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A. - Greece
Rp	PIRACETAM CHEMAX Pharma	Kapsulë e fortë	800 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Chemax Pharma Ltd - Bulgaria
Rp	PIRACETAM CHEMAX Pharma	Kapsulë e fortë	400 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Chemax Pharma Ltd - Bulgaria
Rp	PIRACETAM CHEMAX Pharma	Pluhur për tretësirë orale	1.2 g	Kuti x 20 qeska	Chemax Pharma Ltd - Bulgaria

Preparat antiverginosz
N07CA52
C

P

Piracetam, Cinnarizine - (Piracetam dhe cinarizinë)

Indikimet:

Trajtimi i sindromave psiko-organike me origjinë të ndryshme-sëmundjet akute dhe kronike cerebrovaskulare, sëmundjet inflamatore dhe infektive të sistemit nervor qendror; Labirintopati- vertigo, marramendje, zhurmë në veshë, nistagmus, nauze dhe të vjella; parandalimi i kinezisë; Sindroma Meniere; infarkti cerebral; hipertonia kronike me encefalopati; demencë vaskulare, çrregullime psikike të lidhura me memorien, çrregullime të vëmendjes dhe përqendrimit, paqëndrueshmëri emocionale.

Dozimi:

1-2 kapsula 3 herë në ditë gjatë një kursi të trajtimit për 1-3 muaj varësisht nga ashpërsia e sëmundjes. Fëmijët: 1-2 kapsula 1-2 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PHEZAM	Kapsula të forta	400 mg + 25 mg	Kuti x 60 kapsula të forta	BalkanPharma-Dupnitsa - Bulgaria

Bar oftamologjik
S01XA

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Pirenoxine - (Pirenoksinë)

Indikimet:

Dëmtimi dhe inflamimi i kornesë; ulçerimet sipërfaqësore; çrregullimi i qarkullimit periferik; proceset inflamatorë, ulçerative të mukozës së hapësirës gojore.

Dozimi:

1-2 pika të tretësirës 4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

P

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PIRFALIN	Pika për sy, tretësirë	.0005%	Kuti x shishe x 7 ml	Farmigea spa - Italy

Imunosupresiv
L04AX05
C

Pirfenidone - (Pirfenidon)

Indikimet:

Indikohet tek të rriturit për trajtimin e formave të buta, të moderuara dhe të rënda të fibrozës idiopatike pulmonare (IPF).

Dozimi:

Pas fillimit të trajtimit, doza duhet titrohët me dozën e rekomanduar ditore prej nëntë kapsula në ditë për 14 ditë si me poshte:1 deri në ditën e 7: një kapsulë, tri herë në ditë (801 mg / ditë):8 në ditën e 14: dy kapsula tri herë në ditë (1602 mg / ditë):nga 15 ditë: tre kapsula, tri herë në ditë (2403 mg / ditë).

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ESBRIET	Kapsula të forta	267 mg	Kuti x 270 kapsula	F. Hoffman –La Roche Ltd., Switzerland, Catalent Pharma Solutions, LLC-USA, Anderson Brecon (UK)-UK

Antiinflamator

M01AC01

C/D në trimestrin e 3-të

P

Piroxicam - (Piroksikam)

Indikimet:

Artriti reumatik, osteoartriti dhe spondiliti.

Dozimi:

Të rriturit, oral 20 - 40 mg në ditë një herë në ditë ose të ndara në dy doza. Fëmijët mbi 6 vjeç 0.3 mg/kg peshë trupore. Nuk rekomandohet për fëmijët nën 6 vjeç.

Kundërindikimet:

Hemorragjitë e traktit gastrointestinal; ulçera peptike aktive; çrregullimet funksionale të mëlçisë; hipersensitiviteti në oksikame.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BREXIN	Tableta	20 mg	Kuti x 30 tableta	Chiesi Farmaceutici S.P.A. -Italy
Rp	BREXIN	Tableta shkumëzuese	20 mg	Kuti x 30 tableta shkumëzuese	Chiesi Farmaceutici S.P.A. -Italy
Rp	BREXIN	Tableta shkumëzuese	20 mg	Kuti x 10 tableta shkumëzuese	Chiesi Farmaceutici S.P.A. -Italy
Rp	PIROCUTAN 10MG	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	PIROCUTAN 20MG	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	REUMOXICAN	Supozitorë	20 mg	Kuti x 12 supozitorë	Laboratorio Medinfar-Produtos farmaceuticos S.A - Portugal
Rp	REUMOXICAN	Kapsula	20 mg	Kuti x 20 kapsula	Laboratorio Medinfar-Produtos farmaceuticos S.A - Portugal

P

Preparat anti-inflamator josteroidal lokal MO2AA07 C-tremujori I I-rë dhe II-të, D tremujori I III-të

Piroxicam - (Piroksikam)

Indikimet:

Trajtimin e dhimbjes, inflamacionit dhe edemave te gjendjet e ndryshme si te osteoartriti i nyjeve sipërfaqësore të gjurit, lëndimet akute muskuloskeletore, periartiriti, epikondiliti, tendinitit dhe tenosinoviti.

Dozimi:

Kremit aplikohet në lëkurë në gjatësi 2-3 cm dhe shpërndahehet përmes fërkimit në pjesën e nyjës së prekur, 3 deri 4 herë në ditë. Nuk duhet të vendosen fashat okluzive. Aplikimi te fëmijët ende nuk është vërtetuar.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj piroksikamit apo substancave të tjera përbërëse; alergjia ndaj acidit acetilsalicilik dhe barnave tjera anti-inflamatore josteroidike; pacientët me histori të astmës dhe forma tjera të alergjisë së indukuar nga BAIJS.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	REUMOXICAN	Krem	100mg/g	Kuti x 1 tubetë x 100 g	Laboratorio Medifar-Produtos farmaceuticos S.A-Portugal

Frenues i kollës dhe ekspektorans R05C/ HR05CW Nuk ka të dhëna

Plantaginis lanceolatae herbe extractum, Malvae sylvestris floris extractum, ascorbic acid - (Ekstrakti herbal i gjethedellit, ekstrakti i luleve të mullagës, vitamina C)

Indikimet:

Kolla e thatë me inflamacion të rrugëve të sipërme të frymëmarrjes; kolla e thatë te duhanpirësit.

Dozimi:

Fëmijët deri 7 vjeç, 3 herë në ditë nga 1 lugë shurup; Fëmijët 7 - 14 vjeç, 3 herë në ditë nga 1 - 2 lugë shurup; Të rriturit dhe fëmijët mbi 14 vjeç: 3 - 5 herë në

ditë nga 2 lugë shurup.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HERBION PLANTAIN SYRUP	Shurup		Kuti x 1 shishe x 150 ml	Krka d.d. -Slovenia

Zëvendësues i plazmës
B05AA07
X

Poligelín - (Poligelín)

Indikimet:

Gjendjet e humbjes së gjakut (Hipovolemia).

Dozimi:

Me infuzion intravenoz deri 50 ml/kg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ndonjërin nga komponentet e produktit. Gjendjet e hiperhidrimtit si edema pulmonare, dëmtimi i veshkëve me oliguri dhe anuri; hiperkalemia, hipernatremia apo hiperkloremia. Dëmtimi i rëndë i zemrës ose mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PLASMION	Tretësirë për infuzion	3.50%	Kuti x 10 qese x 500 ml	Fresenius Kabi - France

P

Surfaktant
R07AA02

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Poractant alfa (Poraktant alfa)

Indikimet:

Për trajtimin e distresit respirator të të porsalindurit.

Dozimi:

Doza e rekomanduar fillestare është 100-200 mg / kg (1.25-2.5ml / kg), e administruar në një dozë të vetme sa më parë që të jetë e mundur pas diagnostikimit. Administrohet përmes rrugës endotrakeopulmonare në foshnjat tek të cilat frekuenca e zëmres dhe përqendrimi i oksigjenit arterial ose ngopjes me oksigjen janë duke u monitoruar vazhdimisht.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CUROSURF	Suspension steril për administrim endotrakeopulmonar	120 mg/1.5 ml	Kutii x 2 flakonë	Chiesi Farmaceutici S.P.A. -Italy

Terapia e hipokalemisë
B05XA01
B

P

Potassium Chloride - (Klorur natriumi)

Indikimet:

Hipokalemia me ose pa alkalozë, e cila mund të shkaktohet nga dijarreja e rëndë, e përc- jellë me vjellje, nga ekskretimi i tepërt i kaliumit përmes veshkave (për shkak të terapisë me diuretike) ose nga hiperaldosteronizmi sekondar.

Dozimi:

Dozimi është individual dhe varet nga shkalla e çrregullimeve. Dozat e preferuara për mbrojtje nga hipokaliemia është 2 x 1 tabletë gjatë ditës. Për mjekimin e deficitit të kaliumit përdoren 3 x 1 tabletë, gjegjësisht 3 x 2 tableta gjatë ditës. Tabletat merren gjatë kohës së ushqimit ose menjëherë pas ushqimit.

Kundërindikimet:

Insuficiencia e veshkave; sëmundja e Adisonit e pashëruar; dehidrimi akut; hiperkaliemia (mbi 5 mmol/l); ndryshimet strukturale; patologjike (gastroptoza diabetike), ose farmakologjike (përdorimi i antikolinergjikëve); ndryshimi i pasazhit të traktit digestiv.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CLORETO DE POTASSIO BASI	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	74.5 mg/ml	Kuti x 100 ampula x 10 ml	Laboratorio BASI-Industria Farmaceutica S.A- Portugal, Sterop Laboratories NV - Belgium
Rp	KALIUM CHLORIDE 7.45% W/V B.BRAUN	Koncentrat për tretësiirë për infuzion	7.45% w/v (=1mmol/ml)	20 kuti transparente plastike polietilene x 20 ml	B.Braun Melsungen AG - Germany
Rp	KLORUR KALIUMI	Tretësiirë për injeksion	7.5% (750 mg/10 ml)	Kuti x 10 ampula x 10 ml	Profarma sha - Albania

P

Antiseptik dhe dezinfektues
D08AG02
Nuk ka të dhëna

Povidone-iodine - (Povidon jod)

Indikimet:

Për dezinfektimin e lëkurës; për përgatitjen e pacientit ose të ekipit kirurgjik.

Dozimi:

Tretësira 7.5 % e paholluar përdoret për përgatitje paraoperative të pacientit ose ekipit kirurgjik.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit; Të shmangët përdorimi i rregullt te pacientët me hipertireozë dhe te ata që janë duke marrë terapi me litium.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	JODEX	Aerosol tretësirë	8.50%	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Profarma Sha. - Albania
Rp	BETADINE ® 10%	Tretësirë	10%	Shishe plastike x 100 ml; Shishe plastike x 1L	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	BETADINE ® 10% OINTM.	Pomadë	10%	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Alkaloid AD - Macedonia

Antiinfektivët dhe antiseptikët gjinekologjik
G01AX11
Nuk ka të dhëna.

Povidone-iodine - (Povidon jod)

Indikimet:

Kandidiaza vaginale dhe infeksionet tjera bakteriale.

Dozimi:

1 herë në ditë nga një vaginaletë, në mbrëmje të aplikohet thellë në vaginë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive dhe substancave të tjera përbërëse. Përdorimi i zgjatuar te pacientët me çrregullime të gjëndrës tiroide ose në terapi me litium.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BETADINE 200MG PESSARIES	Ovula vagjinale	200 mg	Kuti x 14 ovula vagjinale	Alkaloid AD - Macedonia

Preparatet e fytit
R02AA15
Nuk ka të dhëna.

Povidone-iodine - (Povidon jod)

Indikimet:

Për higjienë orale.

Dozimi:

Tretësira për gargarë: me 5 ml tretësirë të paholluar ose tretësirë të holluar (1:10) shpërlahen goja dhe gryka 3 - 4 herë në ditë

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit; Të shmangët përdorimi i rregullt te pacientët me hipertireozë dhe te ata që janë duke marrë terapi me litium.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BETADINE ® 1%	Tretësirë gargarë	1% gargle	Kuti x 1 shishe plastike x 100 ml	Alkaloid AD - Macedonia

Pramipexole - (Pramipeksol)

Indikimet:

Trajtimin e shenjave dhe simptomave të sëmundjes idiopatike të Parkinsonit. Mund të përdoret si e vetme ose në kombinim me levodopa. Për trajtimin e formave mesatarisht të rënda dhe të rënda të sindromit idiopatik të lëvizjes së këmbëve.

Dozimi:

Gjatë javës së parë të trajtimit gjysma e një tablete. Pramipeksol (0,18 mg), tri herë në ditë. Në javën e dytë të trajtimit një tabletë (0,18 mg) tri herë në ditë. Në javën e tretë të trajtimit gjysmën e një tablete 0,7 mg ose dy tableta 0,18 mg, tri herë në ditë. Doza e zakonshme e mbajtjes është dy tableta Pramipeksol të 0,18 mg, tri herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PRAMIPEKSOL PharmaS	Tableta	0.7 mg	Kuti x 30 tableta	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	PRAMIPEKSOL PharmaS	Tableta	0.18 mg	Kuti x 30 tableta	PharmaS d.o.o.- Croatia

Statinat
C10AA03
X

P

Pravastatin - (Pravastatinë)

Indikimet:

Hiperkolesterolemia primare ose hiperlipidemia e kombinuar te pacientët ku kontrolli dietik nuk ka dhënë efekt adekuat. Hiperkolesterolemia familjare; Preventivë e çrregullimeve kardiovaskulare te pacientët që kanë përjetuar infarkt miokardi ose që kanë anginë jostabile.

Dozimi:

Hiperkolesterolemia ose hiperlipidemia e kombinuar, 10 – 40 mg njëherësh në mbrëmje për 4 javë. Hiperkolesterolemia familjare, fëmijët 8 – 14 vjeç 10 – 20 mg njëherësh në mbrëmje, 14 – 18 vjeç 10 – 40 mg njëherësh në mbrëmje. Preventiva kardiovaskulare: 20 - 40 mg.

Kundërindikimet:

Sëmundje e mëlçisë; Shtatzënesia; Laktacioni; Çrregullimet funksionale të mëlçisë. Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PRAVALIP 40MG	Tableta	40 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	PREVALIP	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Derivat i benzodiazepinës
N05BA11
D

Prazepam

Indikimet:

Gjendjet e ankthit, shqetësimet, fobi, nervozizmin e rritur, çrregullimet psikoneurotike, terapinë e alkoolizmit kronik.

Dozimi:

1-3 herë në ditë nga 10mg, ose 20 mg përnjëherë në mbrëmje para gjumit, max. 60 mg në ditë. Kohëzgjatja e terapisë me Prazepam duhet te jetë sa më e

P shkurtër e mundshme. Gjatë terapisë duhet të monitorohet rregullisht gjendja e pacientit për të vlerësuar nevojën për trajtim të mëtejshëm, veçanërisht në qoftë se pacienti nuk ka simptoma. Kohëzgjatja e përgjithshme e trajtimit nuk duhet të kalojë 4 - 6 javë, duke përfshirë kohën e uljes graduale të dozës.

Kundërindikimet:

Alergjia në prazepam (ose për benzodiazepinat e tjera) ose substancat ndihmëse në preparat.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEMETRIN	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Hemofarm AD - Serbia

Kortikosteroid për përdorim oftalmologjik S01CB02 C

Prednisolone - (prednizolon)

Indikimet:

Sëmundjet inflamatore dhe alergjike të segmentit të përparmë të syrit.

Dozimi:

Një pikë e preparatit në qesën konjuktivale, 4-6 herë në ditë sipas përshkrimit të mjekut.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të barit. Hipertensioni endokular. Herpes simplex akut dhe në pjesën më të madhe të sëmundjeve të tjera virale të kornesë, në fazën ulçerative akute dhe gjatë kombinimit të kimioterapisë specifike për virusin herpetik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PREDNI-POS 1%	Pika për sy, suspenzion	10.0mg/ml - 1%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	UrsaPharma Arzneimittel -Germany
Rp	ADELONE	Pika për sy, tretësirë	1%	Kuti x 1 shishe x 5 ml	Cooper S.A, Greece

Kortikosteroid për përdorim sistematik
H02AB06
C

P

Prednisolone - (prednizolon)

Indikimet:

Supresion i çrregullimeve inflamatore dhe alergjike: sëmundjet e rënda inflamatore të zorrëve: edema cerebrale e shoqëruar me malinjitet, astma, imunosupresion, sëmundjet reumatike, sëmundjet e veshit, të syrit.

Dozimi:

Individual në varësi nga indikimi. Të rriturit: doza 5-60 mg/ditë si dozë e vetme ose e ndarë në disa doza ditore. Fëmijët: 0.5 mg/kg peshë trupore e ndarë në disa doza ditore

Kundërindikimet:

Tuberkulozi inaktiv, keratiti herpes simplex, psikozat akute, sindroma Cushing, ulçera peptike, variola dhe variçella: infeksionet mikotike sistematike dhe hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DERMOLOSON® 5MG	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	SINTREDIUS	Tretësirë orale	1 mg/ml	Kuti x 10 paketime monodozëshe	Genetic S.p.A- Italy
Rp	PREDNISOLUT 25MG L	Pluhur dhe tretësirë për injeksion	25 mg	Kuti x 3 ampula x 3 ml me pluhur + 3 ampula x 2 ml me solvent	Mibe GmbH Arzneimittel, Germany

P Agjent për trajtimin e hemorroideve dhe fisurave anale për përdorim topikal
C05AX03
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Prednisolon sulfobenzoate sodium, Monochlorocarvacrol, Ichthammol, menthol - (Prednizolon sulfobenzoat natriumi + Monoklorokarvakrol + Iktamol + Mentol)

Indikimet:

Për trajtimin e hemorroideve të jashtme dhe të brendshme në zorrën e trashë për të larguar skuqjen dhe kruarjen anale.

Dozimi:

Administrim rektal 3-4 herë në ditën e parë të terapisë. Për ditët në vazhdim të terapisë, rekomandohet përdorim dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj preparatit, Shtatzënave nuk ju preferohet deri në muajin e tretë të shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DELTA HADENSA - OINTMENT	Pomadë	223.5 mg+200 mg+2500 mg/100g	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Merz Pharma Austria GmbH - Austria
Rp	DELTA HADENSA - SUPPOSITORIES	Supozitorë	223.5 mg+200 mg+2500 mg/100g	Kuti x 6 supozitorë	Merz Pharma Austria GmbH -Austria

Otologjik
S02CA01
C

Prednisolone and antiinfectives - (Prednizolon + antitinfektiv)

Indikimet:

Terapi mbështetëse në inflamacionet e veshit të mesëm (për qetësimin e dhimbjes në kanalën e jashtëm të veshit); dhimbje dhe kruarje në kanalën e veshit në ekzema.

Dozimi:

"Në pacientët e rritur, çdo orë 5-6 pika në veshin e sëmurë, ose laget një

garzë sterile dhe tërhiqet në kanalin e veshit. Tek fëmijët mbi 2 vjet: 2-4 pika. "

P

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave përbërëse të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OTOL - H	Pika për vesh, tretësirë	1 mg+0.1 mg+10 mg	Kuti x shishe x 10 g	Hemofarm AD - Serbia

Kortikosteroid për përdorim sistematik

H02AB07

C

Prednisone - (Prednizon)

Indikimet:

Supresion i çrregullimeve inflamatore dhe alergjike: sëmundjet e rënda inflamatore të zorrëve: edema cerebrale e shoqëruar me malinjitet, astma, imunosupresion, sëmundjet reumatike, sëmundjet e syrit dhe të veshit.

Dozimi:

Oral, zakonisht 10-20 mg në ditë (te sëmundjet e rënda deri 60 mg në ditë), preferohet të merret në mëngjes pas ushqimit. Doza mbajtëse 2.5-15mg në ditë, por doza më të larta mund të jenë të nevojshme. Me injeksion intramuskular 25-100mg një herë apo dy herë në javë.

Kundëringdikimet:

Tuberkulozi inaktiv, keratiti herpes simplex, psikozat akute, sindroma Cushing, ulçera peptike, variola dhe variçella: infeksionet mikotike sistematike dhe hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CUTASON	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	CUTASON	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	CUTASON	Tableta	50 mg	Kuti x 10 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel -Germany
Rp	PREDNIZON	Tableta	5 mg	Kuti x 60 tableta	Profarma sh.a. - Albania

Pregabalin - (Pregabalin)

Indikimet:

Dhimbjet neuropatike; Për trajtimin e dhimbjeve neuropatike periferike dhe qendrore. Si terapi shtesë për trajtimin e sulmeve fokale epileptike me ose pa gjeneralizim sekondar. Indikohet gjithashtu për trajtimin e çrregullimit të përgjithësuar të ankthit të rriturit.

Dozimi:

Doza është 150 deri në 600 mg (7,5-30 ml) në ditë, në dy ose tre doza të ndara.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EPIRON	Kapsula të forta	150 mg	Kuti x 56 kapsula të forta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	EPIRON	Kapsula të forta	75 mg	Kuti x 56 kapsula të forta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp	LYRICA	Kapsula të forta	300 mg	Kuti x 56 kapsula të forta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany
Rp	LYRICA	Kapsula të forta	150 mg	Kuti x 56 kapsula të forta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany
Rp	LYRICA	Kapsula të forta	75 mg	Kuti x 56 kapsula të forta	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany

Frenues i kollës dhe ekspektorans

R05CA10

Nuk ka të dhëna.

P

Primulae radix extractum, thymi herbae extractum - (Ekstrakt i rrënjëve të agulçes + Ekstrakt herbal i timusit)

Indikimet:

Inflamacionet e rrugëve të frymëmarrjes me sekret. Inflamacionet dhe gjendjet gripoze të përcjella me sekret të dendur.

Dozimi:

Fëmijët prej 4 - 10 vjeç, 3 herë në ditë nga 1 lugë; Fëmijët 10 - 16 vjeç, 3 herë në ditë nga 1-2 lugë; Të rriturit dhe fëmijët mbi 16 vjeç, 3 - 4 herë në ditë nga 2 lugë shurup.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HERBION COWSLIP SYRUP	Shurup		Kuti x 1 shishe x 150 ml	Krka d.d. -Slovenia

Vaksinë pneumokokale

J07AL02

C

Pneumococcal polysaccharide conjugated vaccine - (Vaksinë e konjuguar pneumokoksikepolisakaride)

Indikimet:

Fëmijët 6 javë deri 5 vjeç, Pevnar 13 është i indikuar për: Imunizimin aktiv për parandalimin e sëmundjeve invazive të shkaktuara nga Streptococcus pneumoniae, serotipet 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F dhe 23F; Imunizimin aktiv për parandalimin e otitis media të shkaktuar nga S. pneumoniae, serotipet 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F dhe 23F. Të dhënat për efikasitetin e parandalimit të otitis media janë në dispozicion për serotipet 1, 3, 5, 6A, 7F, dhe 19a. (1,1). Fëmijët 6 deri 17 vjeç, Pevnar 13 është i indikuar për: Imunizimi aktiv për parandalimin e sëmundjeve invazive të shkaktuara nga S. pneumoniae, serotipet 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F dhe 23F. Të rriturit 50 vjeç dhe më të vjetër, Pevnar 13 indikohet për: Imunizimin

P aktiv për parandalimin e pneumonisë dhe sëmundjeve invazive të shkaktuara nga *S. pneumoniae*, serotipet 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F dhe 23F. Ky indikacion është i bazuar në përgjigjet imunologjike të shkaktuara nga Prevnar 13. Nuk janë bërë hulumtime në të rriturit që tregojnë një rënie të pneumonisë ose të sëmundjeve invazive pas vaksinimit me Prevnar 13.

Dozimi:

Fëmijët 6 javë deri 5 vjet: katër doza imunizimi seri që përbëhen nga një injeksion intra- muskular 0.5 ml i administruar në 2, 4, 6, dhe 12-15 muajsh. Fëmijët 6 deri 17 vjeç: një dozë të vetme. Të rriturit 50 vjeç e më të vjetër: një dozë të vetme.

Kundërindikimet:

Reaksion i rëndë alergjik (p.sh., anafilaksa) për çdo komponent të Prevenar 13 ose në ndonjë toksoid të difterisë që përmban vaksina.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PREVENAR 13	Suspension për injeksion	13 valent	Kuti x 1 suspension për injeksion në shiringë të mbushur x 0.5 ml me gjilpëra; Kuti x 10 suspensione për injeksion në shiringa të mbushur x 0.5 ml pa gjilpëra	Wyeth Pharmaceuticals - UK

Hormon seksual nga grupi i progstagjeneve G03DA04 D

Progesterone - (Progesteron)

Indikimet:

Çrregullimet me deficit të progesteronit, çrregullimet menstruale për shkak të disovulimit; çrregullimet premenstruale; dhimbjet në gji apo çrregullimet beninje të gjirit; gjakderdhjet (për shkak të fibromës së mitrës); terapi te menopauza (si terapi komplementare e terapisë me estrogenet).

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 200 mg ditë në mbrëmje para gjumit, për 12 ditë ne pjesën e dytë të ciklit menstrual (fillon në ditën e 16-të ciklit menstrual dhe mbaron në ditën e 26-të). Në mënyrë alternative mund të aplikohet në dozë 100 mg në mbrëmje prej ditës së parë deri ditën e 25-të.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit; Alergjia në agrume si vaj kikiriku; Në rast të sëmundjeve të rënda të mëlçisë; Gjakderdhja vagjinale e padiagnostifikuar; Karcinoma e gjirit ose traktit gjenital; Tromboflebiti; Çrregullimet tromboembolike; Hemorragjia cerebrale; Porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	CRINONE®	Xhel vaginal	8%	Kuti x 15 aplikatorë të mbushur	Central Pharma Limited - United Kingdom
Rp	ESOLUT	Ovula vaginale	200 mg	Kuti x 12 ovula vagjinale	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - Italy
Rp	ESOLUT	Krem vagjinal	2.50%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - Italy
Rp	MASTOPRO-FEN	Xhel	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Antibiotice SA - Romania
Rp	PROGESTERON	Tretësirë për injeksion	2.5%-1ML	Kuti x 10 ampula; Kuti x 100 ampula	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	UTROGESTAN	Kapsula	200 mg	Kuti x 15 kapsula	Besins Manufacturing Belgium, Cyndea Pharma - Spain
Rp	UTROGESTAN	Kapsula	100 mg	Kuti x 30 kapsula	Besins Manufacturing Belgium, Cyndea Pharma - Spain
Rp	VASCLOR	Xhel vaginal	8%	Kuti x 1 tubetë x 22.5g + 15 aplikatorë vagjinal	Help SA - Greece

Promazine - (Promazinë)

Indikimet:

Ekscitimi akut psikomotor te shizofrenia, deliriumi tremens, halucinacionet akute alkoolike dhe sindroma e apstinencës. Shqetësimi dhe dhimbjet te sëmundjet kronike dhe te të sëmurët të cilët nuk kanë dëmtime organike, mundimi, vjelljet dhe lemza.

Dozimi:

Për të arritur efekte më të mira, trajtimi i të sëmurëve psikotikë zakonisht fillohet me injeksion intramuskular, për kontrollin e ekscitimit motorik të të sëmurëve. Vazhdimi i trajtimit dhe te të sëmurët e lehtë trajtimi mund të bëhet me 100 deri në 200 mg promazinë me rrugë orale çdo 6 orë. Dozën duhet përshtatur gradualisht sipas nevojave dhe në bazë të reagimit të të sëmurit. Të sëmurët kronikë, ata të cilët kanë kaluar radioterapinë, të gjithë pacientët ambulatorë marrin 10 - 100 mg tri deri në katër herë në ditë. Dozimi: të sëmurët e rëndë dhe të moshuar marrin gjysmën e dozës për të rritur. Pacientëve me simptoma organike trunore dhe me gjendje akute të konfuzionit së pari u jepet një e treta ose gjysma e dozës së zakonshme për të rritur, dhe pastaj doza rritet, sipas mundësisë në Intervale prej 7 deri në 10 ditë, por jo në Intervale më të vogla se 2 – 3 ditë. Fëmijët mbi 12 vjeç marrin 1,5 - 6 mg/kg në ditë, e ndarë në 3 – 4 doza. Pas arritjes së përmirësimit klinik, duhet të mundoheni ta ndërpreni trajtimin, por kjo nuk duhet të bëhet përnjëherë.

Kundëriindikimet:

Te pacientët që kanë hipersenzitivitet në fenotiazinë ose në përbërësit e tjerë të këtij bari, sëmundje të mëlçisë, suprimimi i palcës ashtërore dhe sëmundjet e rënda hematologjike.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PRAZINE	Tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 50 tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	PRAZINE	Tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 50 tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia

Antihistaminik
D04AA10
C

P

Promethazine hydrochloride - (Prometazinë hidroklorur)

Indikimet:

Përdoret për trajtim simptomatik nga thumbimi i insekteve dhe irritimeve të tjera të lokalizuara të lëkurës si skuqje, djegie, kruarje dhe skuqje e shkaktuar nga dielli.

Dozimi:

Aplikoni kremën në zonën e prekur, 2-3 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersenzitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Prometazina nuk duhet të përdoret te pacientët në koma ose që vuajnë nga depresioni i SNQ nga cilido shkak. Kundërindikohet, gjithashtu, për përdorim në fëmijët nën dy vjeç për shkak të potencialit për depresion fatal të frymëmarrjes.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NOVAPHERGAN 2% CREAM	Krem	2% (2 g)	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Industria Farmaceutica Nova Argentina S.p.A. - Italy

Antiaritmik, klasa Ic
C01BC03
C

Propafenone - (Propafenon)

Indikimet:

Takikardia supraventrikulare; takikardia AV; takikardia me sindromën WPW; takikardia paroksizmale supraventrikulare; çrregullimet e rënda të ritmit me takikardi ventrikulare, nëse mjeku e konsideron si jetë kërcënues.

Dozimi:

Për shkak të shijes idhët dhe veprimit anestetik sipërfaqësor të propafenonit, tabletat duhet të gëlltiten të tëra (pa i përthypur) me lëng, pas racionit. Doza duhet të përshtatet nevojave individuale të pacientit. Në pacientet tek të cilët lajmërohet një zgjerim i ndjeshëm i QRS kompleksit ose blloku AV i klasës së II ose III, duhet të merret parasysh reduktimi i dozës, Të rriturit: Në periudhën e

P dozë-titrimit, dhe për terapi mirëmbajtëse në pacient me peshë trupore rreth 70 kg, rekomandohet doza ditore prej 450-600 mg propafenon klorur, e ndarë në dy ose tri doza në ditë. Ndonjëherë mund të jetë e nevojshme të rritet doza ditore në 900 mg propafenon klorur. Doza ditore është e nevojshme të zvogëlohet për pacientët me peshë trupore më të vogël. Doza nuk duhet të rritet deri sa nuk kalojnë 3 deri 4 ditë të trajtimit. Doza individuale e mirëmbajtjes duhet të përcaktohet në kushte të monitorimit kardiologjik, duke përfshirë monitorimin e elektrokardiogramit (EKG) dhe kontrolli i përsëritur i shtypjes së gjakut (faza e titrimit). Popullata pediatrike: Aritmon mund të jepet me ushqim fëmijëve me peshë trupore mbi 22.5 kg. Doza ditore mesatare orale është 10-20 mg propafenon klorur për kilogram peshë trupore, e ndarë në 3 ose 4 doza.

Kundërindikimet:

Tejndjeshmëri në propafenon klorur ose në ndonjërin nga përbërësit e tjerë, - sindroma e njohur Brugada, - sëmundjet signifikante strukturore të zemrës, të tilla si: - infarkti i miokardit brenda tre muajve të fundit- dështim i pakontrolluar kongjestiv i zemrës me ejection të fraksionit të ventrikulit të majtë me pak se 35%- shoku kardiogjen (përveç nëse është shkaktuar me aritmi)- bradikardia e rënd simptomatike - prania e disfunktionit të nyjës sinusale, çrregullimet e përgjeshmërisë në atrium, bllok AV i shkallës së II ose shkallës më të lartë ose bllok të degës së His-it (BBB) ose bllok distal kur nuk është instaluar elektrostimulatori i zemrës (pacemaker) - hipotensioni i rëndë - çrregullimet e manifestuara të elektroliteve (p.sh. çrregullimet metabolike të kaliumit) - sëmundja pulmonare obstruktive e rëndë - pacientët që njëkohësisht marrin ritonavir Aritmon mund të përkeqësoj myasthenia gravis.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ARITMON	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	ZADA Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp	ARITMON	Film tableta të mbështjellura	300 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	ZADA Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina

Anestezik i përgjithshëm
N01AX10
B

P

Propofol - (Propofol)

Indikimet:

Për induktimin dhe mbajtjen e anestezisë së përgjithshme, si dhe për sedatimin e pacientëve të intubuar në njësinë e kujdesit intensiv.

Dozimi:

Vendosja në anestezion: 1.5 - 2.5mg/kg, ngadalë i.v.; Pacientët >55vjeç dhe ata me rrezik të lartë: 1mg/kg; Mbajtja e anestezionit: 4-12mg/kg/h, i.v.; Sedacioni te procedurat kiru- rgjike ose diagnostike: Doza fillestare=0.5-1 mg/kg, i.v. për 1-5min., pastaj 1.5 - 4.5 mg/ kg/h Sedacioni te trajtimi inteziv: 0.3-0.4mg/kg/h, i.v.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit, pacientët hipovolemikë, epilepsia, çrregullimi i metabolizmit të lipideve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROPOFOL 1%	Emulsion për tretësirë për injeksion/ infuziojn	10 mg/ml	Kuti x 10 ampula	Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria
Rp	PROPOFOL-LIPURO 1%	Emulsion për tretësirë për injeksion/ infuziojn	10 mg/ml	Kuti x 5 ampula x 20 ml; Kuti x 10 ampula x 50 ml; Kuti x 10 ampula x 100 ml	B.Braun Melsungen AG - Germany

Propranolol - (Propranolol)

Indikimet:

Hipertension; Angina; profilaksë afatgjate pas infarktimit miokardial; Takikardia; Aritmitë kardiake kryesisht ato ventrikulare; Miokardiopatië hipertrofike obstruktive; Lehtësimin e anksozitetit sipas situatës dhe simptomave të anksozitetit të gjeneralizuar; Menaxhimin e tremorit esencjal; Menaxhimin preoperativ të feokromocitomës; Menaxhimin e tireotoksikozës dhe krizave tireotoksike; Profilaksa e migrenës.

Dozimi:

Hipertensioni: Doza fillestare 80 mg dy herë në ditë. Doza mund të rritet varësisht nga reagimi i pacientit. Doza e zakonshme ditore është 160 - 320 mg. Përdorimi në kombinim me diuretikë apo hipertenzivë tjerë mund të ulin edhe më shumë shtypjen e gjakut. Angina, migrena dhe tremor esencjal: Doza e zakonshme fillestare 40 mg dy deri tri herë në ditë. Doza mund të rritet në sasi të njëjtë në interval javore varësisht nga reagimi i pacientit. Anksoziteti sipas situatës dhe i gjeneralizuar: Doza e zakonshme e cila mund të jep lehtësim afatshkurtë të anksozitetit sipas situatës është 40 mg në ditë. Anksoziteti i gjener- alizuar që kërkon terapi afatgjate zakonisht reagon mirë në 40 mg dy herë në ditë e cila në raste individuale mund të rritet në 40 mg tre herë në ditë. Disritmia, takikardia anksiotike, kardiomiopatia hipertrofike obstruktive dhe tireotoksikoza: Doza e zakonshme është 10-40 mg tre deri katër herë në ditë. Infarkti post miokardial: doza fillestare 40 mg katër herë në ditë për 2 deri 3 ditë. Doza e mbajtjes është 80 mg dy herë në ditë. Trajtimi zakonisht fillon në mes të ditës së 5 dhe 21 pas infarktimit të miokardit. Hipertensioni portal: Doza fillestare e zakonshme 40 mg, katër herë në ditë, e rritur deri në 80 mg dy herë në ditë varësisht nga ritmi i zemrës dhe reagimi. Doza maksimale 160 mg dy herë në ditë. Feokromocitoma: Propranolol duhet të përdoret vetëm në kombinim me bllokatorë të alfa receptorëve. Fëmijët: Disritmia, feokromocitoma dhe tireotoksikoza: doza e zakonshme është 250 -500 µg për kg tre deri katër herë në ditë në varësi nga nevojat e pacienti. Migrena: Doza e zakonshme e Propranolol në trajtimin e migrenës te fëmijët nën moshën 12 vjeç është 20 mg dy deri tre herë në ditë. Fëmijët e moshë mbi 12 vjeç duhet të marrin dozën e të rriturve.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit; Pacientët me astmë dhe bronkospazëm; bradikardi; shok kardiogjen; hipotension; acido-shkallës së dytë dhe të tretë; sindroma sick-sinus; feokromocitoma e patrajtuar; insuficienca e pakontrolluar e zemrës ose angina Prinzmetal.

	Emri i mbrojtur	Forma	Paketimi -Doza	Madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROPRANOLOL	Film tableta të e mbështjellura	40 mg	Kuti x 50 film tableta të e mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus

Antitiroidik
H03BA02
D

Propylthiouracil - (Propiltiouracil)**Indikimet:**

Hipertiroidizmi.

Dozimi:

Të rriturit 200 - 400 mg në ditë deri në arritjen e gjendjes eutiroidie: doza mbajtëse 50 - 150 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Dëmtimi i funksionit të veshkave; Dëmtimi i funksionit të mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROPILTIOURACIL Alkaloid	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	Alkaloid AD - Macedonia

P

Anatagonist i heparinës
V03AB14
C**Protamine Sulphate - (Sulfat i protaminës)****Indikimet:**

Trajtimi i mbidozimit të heparinës së pafraksionuar me masë molekulare të vogël.

Dozimi:

Mbidozimi i heparinës së dhënë me injeksion intravenoz, administrohet me injeksion intravenoz (shpejtësia 5 mg në minutë), 1 mg neutralizon 80 – 100 njësi heparinë, maksimalisht 50 mg.

Kundërindikimet:

Protamin sulfati kundërindikohet te pacientët që kanë treguar mbindjeshmëri ndaj protaminës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROSULF 10MG/ ML SOLUTION FOR INJECTION	Tretësirë për injeksion	10 mg/ml	Kuti x 10 ampula	CP Pharmaceuticals Ltd - UK

Dekongjestiv për hundë
R01BA02/R01BA52
C

P

Pseudoephedrine, chlorphenamine - (Pseudoefedrinë, klorfenaminë)

Indikimet:

Përdoret për lehtësim e simptomave të hundës, sinusëve dhe bllokimin e rrugëve të sipërme të frymëmarrjes.

Dozimi:

Të rriturit: 2 lugë 5 ml 3 herë në ditë, Fëmijët: nuk rekomandohet nën moshën 2 vjeçare;

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RINODEKS	Shurup	(30 mg+2 mg)/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	AS.Grindeks - Latvia
Rp	RINODEKS PLUS	Shurup	(30 mg+15 mg+2 mg)/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	AS.Grindeks - Latvia
Rp	RINOGEST SANOVEL	Kapsula mikropelet	120 mg	Kuti x 10 kapsula	Sanovel ilac San ve Tic A.S. - Turkey



- Quetiapine - (Kuetiapiinë)
- Quifenadine Hydrochloride - (Hidroklorur Kuifenadine)

Antipsikotik
N05AH04
C

Q

Quetiapine - (Kuetiapinë)

Indikimet:

Ndihmon për mjekimin e disa llojeve të sëmundjeve mentale si: Halucinacione (siç është dëgjimi i zërave të pashpjegueshëm), mendime të frikshme.

Dozimi:

Shizofrenia: të rriturit mbi 18 vjeç, 25 mg dy herë në ditë në ditën e parë, 50 mg dy herë në ditë në ditën e dytë, 100 mg dy herë në ditë në ditën e tretë, 150 mg dy herë në ditë në ditën e katërt, pastaj jepet sipas përgjigjes së pacientit, doza e zakonshme është 300- 450mg në ditë në dy doza të ndara ditore, max. 750 mg në ditë. Të moshuarit fillimisht 25 mg në ditë si dozë e vetme, e rritur në shkallë prej 25-50 mg në ditë në dy doza të ndara. Mania të rriturit mbi 18 vjeç 50 mg dy herë në ditë në ditën e parë, 100 mg dy herë në ditë ditën e tretë, 200 mg dy herë në ditë në ditën e katërt, pastaj rregullohet sipas përgjigjes. Të moshuarit fillimisht 25 mg në ditë si dozë e vetme e rritur në shkallë prej 25-50 mg në ditë në dy doza të ndara.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar dhe në përbërësit e tij.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KVENTIAX	Film tableta të e mbështjellura	300 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	KVENTIAX	Film tableta të e mbështjellura	200 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	KVENTIAX	Film tableta të e mbështjellura	150 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	KVENTIAX	Film tableta të e mbështjellura	100 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	KVENTIAX	Film tableta të e mbështjellura	25 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	KVETIAPIN PharmaS	Film tableta të e mbështjellura	25 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.- Croatia
Rp	KVETIAPIN PharmaS	Film tableta të e mbështjellura	100 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.- Croatia

Q

Rp	KVETIAPIN PharmaS	Film tableta të e mbështjellura	200 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o.- Croatia
Rp	Q-PIN®	Film tableta të e mbështjellura	200 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharma- ceuticals - Croatia
Rp	Q-PIN®	Film tableta të e mbështjellura	25 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharma- ceuticals - Croatia
Rp	Q-PIN®	Film tableta të e mbështjellura	100 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharma- ceuticals - Croatia

Antihistaminik R06AX31

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Quifenadine Hydrochloride - (Hidroklorur Kuifenadine)

Indikimet:

Kuifenadinë tabletat përdoren për rastet e polenozës, urtikarisë akute dhe kronike, rinitit stinor, rinitit alergjik, konjuktivit alergjik, edemës angioneurotike Quincke, dermatozë (ekzemë, neurodermatit, prurit, etj.), reaksioneve alergjike të shkaktuara nga ushqimi apo barnat.

Dozimi:

Të rriturit: 25-50 mg 2-4 herë në ditë. Doza maksimale ditore është 200 mg. Fëmijët mbi 12 vjeç: 25 mg 2-3 herë në ditë. Kohëzgjatja e kursit të trajtimit është 10-20 ditë. Nëse është e nevojshme, kursi i trajtimit mund të përsëritet. Fëmijët: deri në moshën 3 vjet doza është 5 mg 2-3 herë në ditë, 3-7 vjeç - 10 mg dy herë në ditë, 7-12 vjeç 10-15 mg 2-3 herë në ditë. Doza e rekomanduar ditore mund të ndahet në 4 doza të veçanta. Trajtimi zgjat 10-15 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FENKAROL	Tableta	25 mg	Kuti x 20 tableta	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	FENKAROL	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	JSC "Olainfarm" - Latvia



- Rabeprazol sodium - (Rabeprazol natrium)
- Rabies virus,Wistar rabies PM/WI 385 1503-3M strain - (Virusi Rabies)
- Ramipril -(Ramipril)
- Ramipril and Hydrochlorothiazide - (Ramipril dhe Hidroklorotiazid)
- Ramipril+ Amlodipine besylate
- Ranitidine - (Ranitidinë)
- Ranolazine - (Ranolazinë)
- Recombinant human insulin -(Insulinë humane rekombinante)
- Repaglinide - (Repaglinid)
- Reteplase - (Reteplazë)
- Ribavirin
- Rifampicin
- Rimantadine hydrochloride -(Rimantadinë)
- Risperidone - (Risperidon)
- Rituximab - (Rituksimab)
- Rivaroxaban - (Rivaroksaban)
- Rivastigmine - (Rivastigminë)
- Rocuronium bromide
- Roflumilast - (Roflumilast)
- Ropinirole - (Ropinirole)
- Ropivacain Hydrochloride
- Rosuvastatin -(Rosuvastatinë)
- Ruxolitinib

Rabeprazol sodium - (Rabeprazol natrium)

Indikimet:

Ulçera duodenale aktive; Ulçera aktive beninje e stomakut; Sëmundja e refluksit gastro-ezofageal simptomatik eroziv ose ulcerativ (GORD); Menaxhimi afatgjatë i sëmundjes së refluksit gastro-ezofageal (mirëmbajtja GORD); Trajtimi simptomatik i refluksit gastro-esofageal të moderuar deri në të rëndë (GORD simptomatik); Sindroma Zollinger-Ellison; Në kombinim me regjimet e duhura antibakteriale për zhdukjen e *Helicobacter pylori* në pacientët me sëmundje të ulçerës peptike.

Dozimi:

Ulçera duodenale aktive dhe ulçera aktive beninje e stomakut - 20 mg duhet të merret një herë në ditë në mëngjes. Sëmundja e refluksit eroziv gastro-ezofageal simptomatik ose ulçerativ (GORD)- Doza e rekomanduar orale për këtë gjendje është 20 mg një herë në ditë për katër deri në tetë javë. Menaxhimi afatgjatë i sëmundjes së refluksit gastro-ezofageal (mirëmbajtja GORD)- Për menaxhimin afatgjatë, një dozë mirëmbajtjeje e rabeprazolit 20 mg ose 10 mg një herë në ditë mund të përdoret varësisht nga reagimi i pacientit. Trajtimi simptomatik i refluksit gastro-ezofageal të moderuar deri në të rëndë (GORD simptomatik) - 10 mg një herë në ditë në pacientët pa ezofagit. Nëse kontrolli i simptomave nuk është arritur gjatë katër javëve, pacienti duhet të hetohet më tej. Pasi simptomat kanë kaluar, kontrolli pasues simptomatik mund të arrihet duke përdorur një regjim, duke marrë 10 mg një herë në ditë kur është e nevojshme. Sindroma Zollinger-Ellison- Doza fillestare e rekomanduar në të rritur është 60 mg një herë në ditë. Doza mund të titrohet duke u rritur gjer 120 mg / ditë në bazë të nevojave individuale të pacientit. Doza e vetme ditore është 100 mg / ditë. Doza 120 mg mund të kërkohet të jepet ndaras nga 60 mg dy herë në ditë. Trajtimi duhet të vazhdojë për aq kohë sa është treguar efikas klinikisht. Çrrenjosja e *H. pylori*: Pacientët me infeksion *H. pylori* duhet të trajtohen me terapi të çrrenjosjes. Kombinimi i mëposhtëm rekomandohet për 7 ditë. Rabeprazol 20 mg dy herë në ditë + Klaritromicinë 500 mg dy herë në ditë dhe Amoksilinë 1 g dy herë në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit. Shtatzënia dhe gjdhënia.

R

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RABEPRAZOL LEK	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 14 tableta acidorezistente	LEK Pharmaceuticals d.d. -Slovenia
Rp	RANEKS	Tableta acidorezistente	20 mg	Kuti x 28 tableta acidorezistente	Bilim Ilac San ve Tic A.S. - Turkey

Vaksinë kundër tërbimit J07BG01 C

Rabies virus, Wistar rabies PM/WI 385 1503-3M strain - (Virusi Rabies)

Indikimet:

Kjo vaksinë indikohet për parandalimin e tërbimit te fëmijët dhe te të rriturit. Mund të përdoret para dhe pas ekspozimit.

Dozimi:

Planifikimi i vaksinimit duhet t'i përshtatet rrethanave për vaksinim dhe gjendjes së imuniteti të personit.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit. Në rast të gjendjes febrile dhe në rast të sëmundjes akute vaksinimi duhet të shtyhet.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	VERORAB	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion në shiringë të mbushur	0.5 ml	1 flakon	Sanofi Pasteure S.A.- France
Rp	VERORAB	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion në shiringë të mbushur	0.5 ml	5 flakonë	Sanofi Pasteure S.A. - France

ACE Inhibitor
C09AA05
D

R

Ramipril - (Ramipril)

Indikimet:

Hipertensioni i lehtë apo i moderuar; pas infarktit të miokardit te pacientët me evidencë klinike të insuficiencës të zembrës; prevenca nga infakti i miokardit; sulmi cerebral; rimodelimi i zembrës.

Dozimi:

Hipertensioni: fillimisht 1.25 mg një herë në ditë, e rritur në intervale 1-2-javore, doza e zakonshme 2.5-5 mg një herë në ditë, maksimumi 10 mg një herë në ditë. Pamjaftueshmëria e zembrës: fillimisht 1.25 mg në ditë nën përkujdesje mjekësore, e rritur gradualisht në Interval 1-2 javore deri në maksimum 10mg në ditë nëse tolerohet (dozat ditore prej 2.5 mg ose më shumë mund të merren në 1-2 doza të ndara). Profillaksa pas infarktit të miokardit e filluar në spital 3 deri në 10 ditë pas infarktit), fillimisht 2.5 mg dy herë në ditë e rritur pas dy ditë në 5 mg dy herë në ditë. Doza mbajtëse 2.5-5 mg dy herë në ditë. Profillaksa te sulmet apo sëmundjet kardiovaskulare fillimisht 2.5 mg një herë në ditë e rritur pas një jave në 5 mg një herë në ditë dhe pastaj e rritur përsëri pas 3 javësh në 10 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ACE inibitorët (përfshirë edhe angioedemën). ACE inibitorët nuk duhet përdorur në shtatzëni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMPRIL	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	AMPRIL	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	CARDIFRIEND	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	TchaikaPharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	CARDIFRIEND	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	TchaikaPharma High Quality Medicines Inc. - Bulgaria
Rp	HERZATEC	Tableta	5 mg	Kuti x 14 tableta	Doppel Farmaceutici SRL - Italy
Rp	PRILINDA	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	PRILINDA	Tableta	2.5 mg	Kuti x 28 tableta	Hemofarm A.D - Serbia

R

Rp	PRILINDA	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	RAMERAN	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Kwizda Pharma GmbH - Austria
Rp	RAMERAN	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Kwizda Pharma GmbH - Austria
Rp	RAMIPRIL	Tableta	5 mg	Kuti x 10 tableta	Cipla LTD - India
Rp	RAMIPRIL GENERICON	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.- Austria
Rp	RAMIPRIL GENERICON	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.- Austria
Rp	RAMIPRIL GENERICON	Tableta	2.5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.- Austria
Rp	TRITACE 1.25MG	Tableta	1.25 mg	Kuti x 28 tableta	Sanofi-Aventis SPA - Italy
Rp	TRITACE 10MG	Tableta	10 mg	Kuti x 28 tableta	Sanofi-Aventis SPA - Italy
Rp	TRITACE 2.5MG	Tableta	2.5 mg	Kuti x 28 tableta	Sanofi-Aventis SPA - Italy
Rp	TRITACE 5MG	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Sanofi-Aventis SPA - Italy
Rp	VIVACE	Tableta	2.5 mg	Kuti x 30 tableta	Actavis Group,PCT ehf - Iceland
Rp	VIVACE	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Actavis Group,PCT ehf - Iceland
Rp	VIVACE	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Actavis Group,PCT ehf - Iceland

ACE Ihibitor dhe diuretik C09BA05 D

Ramipriland Hydrochlorothiazide-(Ramipril dhe Hidroklorotiazid)

Indikimet:

Hipertensioni i lehtë apo i moderuar; pas infarkt të miokardit te pacientët me evidencë klinike të insuficiencës të zëmërës; prevenca nga infakti i miokardit; sulmi cerebral; rimodelimi i zëmërës.

Dozimi:

Hipertesioni: 2.5-5 mg ramipril +12.5-25 mg hidrioklorotiazid çdo 24h p.o.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në ACE inibitorët (përfshirë edhe angioedemën) dhe

diuretikët tiaزيدik. ACE inhibitorët nuk duhet përdorur në shtatzënësi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AMPRIL®HD	Tableta	5 mg/25 mg	Kuti x 28 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	AMPRIL®HL	Tableta	2.5 mg/25 mg	Kuti x 28 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	HERZAPLUS 5MG+25MG	Tableta	5 mg+25 mg	Kuti x 14 tableta	Doppel Farmaceutici SRL - Italy
Rp	PIRAMIL H	Tableta	2.5 mg/12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	PIRAMIL H	Tableta	5 mg/25 mg	Kuti x 28 tableta	Salutas Pharma GmbH - Germany
Rp	PRILINDA PLUS	Tableta	2.5 mg+12.5 mg	Kuti x 28 tableta	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	PRILINDA PLUS	Tableta	5 mg+25 mg	Kuti x 28 tableta	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	RAMICOMP GENERICON	Tableta	5 mg/25 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.- Austria
Rp	RAMICOMP GENERICON MITE	Tableta	2.5 mg/12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.- Austria
Rp	VIVACE PLUS	Tableta	2.5 mg/12.5 mg	Kuti x 30 tableta	Actavis Group PCT ehf - Iceland
Rp	VIVACE PLUS	Tableta	5 mg/25 mg	Kuti x 30 tableta	Actavis Group PCT ehf - Iceland

ACE inhibitor dhe bllokues i kanleve të kalciumit C09BB07

D

Ramipril+ Amlodipine besylate - (Ramipril + Besilat natriumi)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit (tensionit të lartë të gjakut) te të sëmurët që është arritur kontrolli i sëmundjes me përdorimin e amlodipinës dhe ramiprilin në të njëjtën kohë me të njëjtë doza si në këtë kombinim, por në tableta të ndara.

Dozimi:

Bari merret një herë në ditë. Mjeku mund ta modifikojë dozimin në varësi nga efekti i tij në uljen e tensionit të gjakut. Doza maksimale është 1

R kapsulë e fortësisë 10 mg/10 mg një herë në ditë. Personat e moshuar. Në fillim të trajtimit mjeku duhet ta zvogëlojë dozën dhe në vazhdim duhet ta përshtatë atë me ngadalë. Fëmijët dhe adoleshentët. Aplikimi i këtij bari nuk rekomandohet te fëmijët dhe te adoleshentët nën moshën 18 vjeç, për shkak të mungesës së të dhënave për këtë grup moshë.

Kundërindikimet:

Alergjia në ramipril dhe amlodipinë dhe në ACE inhibitorët e tjerë, ose në bllokatorët e tjerë të kanaleve të kalciumit, ose në cilindo përbërës të barit. Shenjat e reaksioneve alergjike mund të përfshijnë kruarjen, skuqjen e lëkurës, vështirësitë me gëlltitje ose me frymëmarrje, ënjtjen e buzëve, fytyrës, fytit, ose gjuhës. • Në rast të historisë së pacientit me reaksion alergjik serioz i cili quhet "angioedemë". Shenjat e këtij reaksioni janë kruarja, urtikaria, pika të kuqe në duar, në shputa dhe në fytyrë, ënjtje e fytit dhe e gjuhës, ënjte e buzëve dhe për rreth syve, vështirësi me frymëmarrje dhe me gëlltitje. • Në rast se pacienti është dializë apo në ndonjë formë tjetër të filtrimit të gjakut. Në varësi nga aparati të cilin e shfrytëzoni për këtë veprim, trajtimi me këtë bar mund të jetë i papërshtatshëm, • Në rast të problemeve me veshka me zvogëlimin e qarkullimit të gjakut në veshka (ngushtimi i arterieve të veshkave). • Në rast se pacientja është në 6 mujorin e fundit të shtatzënësisë. • Në rast të sëmundjes së sheqerit (diabetes mellitus) ose pamjaftueshmëri të funksioneve veshkore dhe nëse trajtoheni me aliskiren për tensionin e lartë të gjakut. • Kundërindikohet në rastë të tensionit tepër të ulët ose ndryshimeve të tensionit të gjakut. Këtë duhet ta vlerësojë mjeku. • Në rast të ngushtimit të valvulave në aortë (stenozë e aortës) ose shok kardiogjen (gjendje në të cilën zemra nuk është në gjendje ta furnizojë organizmin me gjak). • Në rast të pamjaftueshmërisë së zemrës pas atakut të zemrës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RAMELSO 10MG/5MG	Kapsula të forta	10 mg/5 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A- Poland, Pabianickie Zaklady Farmaceutyczny Polfa S.A- Poland, Lek Pharmaceuticals d.d, Slovenia, Adamed Sp.z.o.o- Poland
Rp	RAMELSO 5MG/10MG	Kapsula të forta	5 mg/10 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A- Poland, Pabianickie Zaklady Farmaceutyczny Polfa S.A- Poland, Lek Pharmaceuticals d.d, Slovenia, Adamed Sp.z.o.o- Poland

Antagonist i receptorëve
A02BA02
V

R

Ranitidine - (Ranitidinë)

Indikimet:

Indikohet për zvogëlimin e prodhimit të acidit gastrik sipas rasteve të përkrahura te dozimi.

Dozimi:

Ulçera gastroduodenale; Refluks ezofagiti: 300mg, çdo 24h, ose 150mg, çdo12h, p.o.. Profillaksa e stres ulçerës: 50 mg, 3-4 herë, i.v; Sindr. Zollinger Ellison: 150 mg, çdo 8h, p.o., doza mund të rritet deri në 900 mg/d. F.: >10 vjeç.: 2mg/kg, çdo12h, p.o. Pyrosis: 75 mg, 1-2 herë, p.o., max. 300 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Antagonistët e receptorëve H2 duhet të përdoren me kujdes te dëmtimet e veshkave, shtatzënsi dhe gjdhënie. Po ashtu, duhet pasur kujdes, sepse mund t'i maskojnë simptomat e kancerit të lukthit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EPADOREN	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Demo S.A, Pharmaceuticals Industry, - Greece
Rp	PRODRENITIDI	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 5 ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	PTINOLIN	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Help SA - Greece
Rp	RANITAB	Film tableta të mbështjellura	15 0mg	Kutia prej 60 film tableta të mbështjellura	Deva HoldingA.S. - Turkey
Rp	RANITAB	Tretësirë për infuzion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Deva HoldingA.S.- Turkey
Rp	RANITAL®	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	RANITAL® 150MG	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 20 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia

R

Rp	RANITIDIN	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 20 film tableta të mbështjellura	Replek Pharm AD -Macedonia
Rp	RANITIDIN	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 20 film tableta të mbështjellura	AD Jaka 80 - Macedonia
Rp	RANITIDIN	Tableta shkumëzuese	75 mg	Kuti x 20 tableta shkumëzuese	Hemofarm AD - Serbia
Rp	RANITIDIN LEK	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 20 Film Tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	RANITIDINE	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml; Kuti x 100 ampula x 2 ml	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	RANITIDINE	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 20 film tableta të mbështjellura	Profarma sha - Albania
Rp	RIFLUX	Tableta shkumëzuese	150 mg	Kuti x 30 tableta shkumëzuese	Polfarmex S.A. - Poland
Rp	ULCODIN®	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ULCODIN®	Film tableta të mbështjellura	150 mg	Kutia prej 15 film tableta të mbështjellura; Kutia prej 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ULCODIN®	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ULCURAN	Tretësirë për injeksion	25 mg/ ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey

Ranolazine - (Ranolazinë)

Indikimet:

Ranexa përdoret te të rriturit si terapi shtesë për trajtimin simptomatik të pacientëve me angina pektoris.

Dozimi:

Doza fillestare e rekomanduar është 375 mg, dy herë në ditë. Pas 2-4 javësh, doza duhet të rritet në 500 mg dy herë në ditë dhe sipas përgjigjes së pacientit, titrohet më tej në një dozë të rekomanduar maksimale prej 750 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RANEXA® 375	Tableta me veprim të zgjatur	375 mg	Kuti x 60 tableta me veprim të zgjatur	Menarini Von Heyden GmbH - Germany
Rp	RANEXA® 500	Tableta me veprim të zgjatur	500 mg	Kuti x 60 tableta me veprim të zgjatur	Menarini Von Heyden GmbH - Germany
Rp	RANEXA® 750	Tableta me veprim të zgjatur	750 mg	Kuti x 60 tableta me veprim të zgjatur	Menarini Von Heyden GmbH - Germany

R

Hormon
A10AB01
C

Recombinant human insulin - (Insulinë humane rekombinante)

Indikimet:

Diabeti i tipit I dhe II; parandalimin e komplikimeve diabetike.

Dozimi:

Zakonisht me injeksion subkutan. Për kujdesin intenziv jepen injeksione të shumta (3-4 herë në ditë). Insulina me veprim të shkurtër jepet me infuzion të vazhduar subkutan. Insulina e tretshme në mënyrë intravenoze përdoret në trajtim urgjent, si dhe në kontrollin e sëmundjeve të rënda dhe në periudha paraoperative.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit, hipoglikemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Gensulin M30(30/70)	Suspension për injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Bioton S.A. - Portland
Rp	Gensulin N	Suspension për injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Bioton S.A. - Portland
Rp	Gensulin R	Tretësirë për injeksion	100 IU/ml	Kuti x 5 kartrixhë x 3 ml	Bioton S.A. - Portland

Antidiabetik
A10BX02
C

Repaglinide - (Repaglinid)

Indikimet:

Diabeti mellitus tip II (si monoterapi apo i kombinuar me metforminën atëherë kur metformina si e vetme nuk jep efekt terapeutik).

Dozimi:

Të rriturit mbi 18 vjeç fillimisht 1 tabletë 0.5 mg 30 minuta para ushqimit (1 mg nëse pacienti është transferuar në këtë terapi nga hipoglikemikët tjerë). Doza adaptohet varësisht nga përgjigjja në terapi për 1 – 2 javë. Doza e zakonshme

0.25-4mg, para ushqimit, p.o., max. 16mg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit. Ketoacidoza.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ENYGLID	Tableta	1 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ENYGLID	Tableta	0.5 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	ENYGLID	Tableta	2 mg	Kuti x 30 tableta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	REPAGLINID PharmaS	Tableta	0.5 mg	Kuti x 90 tableta	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	REPAGLINID PharmaS	Tableta	1 mg	Kuti x 90 tableta	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	REPAGLINID PharmaS	Tableta	2 mg	Kuti x 90 tableta	PharmaS d.o.o. - Croatia

Trombolitik
B01AD08
C

Reteplase - (Reteplazë)

Indikimet:

Infarkti akut i miokardit.

Dozimi:

Me injeksion intravenoz (brenda 12 orësh nga fillimi i simptomave) 10 njësi për jo më shumë se 2 minuta përcjellë me 10 njësi tjera pas 30 minutash.

Kundërindikimet:

Barnat trombolitike janë të kundëringuara te rreziku nga gjakderdhja si punktimi nga vena apo Intervenimet invazive.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RAPYLISIN 10U	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	10u (0.56g pluhur)	Kuti x 2 flakonë x 10 U pluhur + 2 shiringa me 10 ml tretës	Roche Diagnostics GmbH -Germany

Ribavirin - (Ribavirinë)**Indikimet:**

Bronkioliti i rëndë respirator, i shkaktuar nga virusi sincicial te fëmijët; hepatiti kronik C te pacientët pa dekomensim të funksionit të mëlçisë, në kombinim me pegInterferon alfa ose Interferon alfa.

Dozimi:

Hepatiti kronik C (në kombinim me Interferon alfa ose pegInterferon alfa); Të rriturit mbi 18 vjeç, me peshë trupore nën 75 kg, 400 mg në mëngjes dhe 600 mg në mbrëmje; peshë trupore mbi 75 kg , 600 mg 2 herë në ditë. Hepatiti kronik C gjenotipi 2 ose 3, ose pacientët e infektuar me HIV ose hepatit C, ordinohet dozë me e vogël, (në kombinim me pegInterferon alfa) zakonisht 400 mg 2 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ribavirinës ose përbërësve të tjerë. Sëmundjet kardiale të rënda, duke përfshirë edhe sëmundjet e pakontrolluara të zembrës në 6 muajt e fundit; hemoglobinopati; gjendjet e rënda mjekësore që rrezikojnë jetën e pacientit; sëmundjet autoimune (përfshirë edhe hepatitin autoimun); gjendjet e rënda psikiatrike të rënda te fëmijët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COPEGUS	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 42 film tableta të mbështjellura; Kuti x 168 film tableta të mbështjellura	F. Hoffman LA Roche Ltd - Switzerland
Rp	REBETOL®	Kapsula të forta	200 mg	Kuti x 168 kapsula të forta	Schering -Plough Labo N.V - Belgium

Rifampicin - (Rifampicinë)

Indikimet:

Indikacionet për përdorim. Tuberkulozi: Në kombinim me barana të tjera anti-tuberkuloz në trajtimin e të gjitha formave të tuberkulozit, duke përfshirë rastet të freskëta, të avancuara, dhe ato kronike të rezistencës ndaj barnave. Është gjithashtu efektive kundër shumicës atipike të shtameve të Mykobakterieve. Sëmundja e leprozës: në kombinim të paktën një bar tjetër aktiv anti-leprozë i cili përdoret në menaxhimin e sëmundjes së leprozës multibacilare dhe paucibacilare që vepron në konvertimin e gjendjes infektive në një gjendje jo-infektive. Infeksionet tjera: Në trajtimin e Brucelozës, dhe infeksioneve të rënda streptokoksike. Për të parandaluar shfaqjen e shtameve rezistente të mikroorganizmave patogjen, Rifampicina duhet të përdoret në kombinim me një antibiotik tjetër të përshtatshëm kundër infeksionit. Parandalimi i meningjit me meningokoke: Për trajtimin asimptomatike të meningjitit N. për të eliminuar Meningokokun nga nazofaringu. Sëmundja e Haemophilus influenzae: Për trajtimin asimptomatike të sëmundjes së H.influenzae dhe si kemoprofilaksë e fëmijëve të ekspozuar, 4 vjeç ose më të rinj.

Dozimi:

"Doza ditore e Rifampicinës, duhet të llogaritet nga pesha trupore e pacientit, mundësisht duhet të merret të paktën 30 minuta para një racioni ose 2 orë pas një racioni ushqimor për të siguruar absorbimin e shpejtë dhe të plotë.

Tuberkulozi:

Rifampicina duhet dhënë me barna të tjera të efektshme anti-tuberkuloz për të parandaluar shfaqjen e mundshme të shtameve të mykobakterieve rezistente ndaj rifampicinës.

Të rriturit: doza ditore e rekomanduar për të rriturit në rastet me tuberkuloz është 8-12 mg/kg.

Doza e zakonshme ditore: Pacientët që peshojn më pak se 50 kg duhet të marrin deri në 450 mg. Pacientët që peshojn 50 kg ose më shumë deri në 600 mg. Fëmijët: Tek fëmijët, janë të rekomanduara doza orale ditore prej 10-20 mg/kg të peshëstrupore, edhepsedoza totale ditore zakonisht nuk duhet të kalojë 600mg.

Sëmundja e leprozës:

Doza prej 600 mg rifampicin duhet të jepet një herë në muaj. Një regjim

Rditor mund të përdoret. Doza e vetme ditore e rekomanduar është 10 mg/kg. Doza e zakonshme ditore: Pacientët që peshojn më pak se 50 kg duhet të marrin deri në 450 mg. Pacientët që peshojnë 50 kg ose më shumë deri në 600 mg. Në trajtimin e sëmundjes së leprozës, rifampicini duhet të përdoret gjithmonë në lidhje me një bar tjetër antileprozë, Bruceloza, ose infeksionet serioze stafilokoksike.

Të rriturit: Doza e rekomanduar ditore është 600-1200 mg e cila duhet dhënë 2 deri në 4 doza të ndara, së bashku me një antibiotik tjetër të përshtatshëm për të parandaluar shfaqjen e shtameve rezistente të mikroorganizmave që shkaktojnë infeksionin.

Parandalimi i meningjtit me meningokoke

Të rriturit: 600 mg dy herë në ditë për 2 ditë.

Fëmijët (1 - 12 vjet): 10 mg/kg dy herë në ditë për 2 ditë.

Fëmijë (3 muaj - 1 vit): 5 mg/kg dy herë në ditë për 2 ditë.

Kundërindikimet:

"Kundërindikohet në pacientët që:

- janë tepër të ndjeshëm ndaj rifampicinës ose ndonjërit prej ekscipientëve të barit;
- kanë verdhëz;
- janë njëkohësisht duke marrë terapi me saquinavir/ritonavir. Parandalimi i sëmundjes "Haemophilus influenzae"

Të rriturit dhe fëmijët: Për anëtarët e familjeve të ekspozuar ndaj sëmundjeve B të H. influenzae, kur familja përmban një fëmijë 4 vjeç ose më të ri, është e rekomanduar që të gjithë anëtarët (përfshirë fëmijën) të marrin rifampicin 20 mg/kg një herë në ditë (dozë maksimale ditore prej 600 mg) për 4 ditë. Rastet treguese duhet të trajtohen para lëshimit nga spitali. Të porsalindurit (të moshës 1 mujore): 10 mg/kg në ditë për 4 ditë.

Pacientët me funksion të dëmtuar të mëlçisë:

Një dozë ditore prej 8 mg/kg nuk duhet te tejkalohet në pacientët me funksion të dëmtuar të mëlçisë.

Përdorimi tek të moshuarit:

Në pacientët e moshuar, sekretimi i rifampicinës përmes veshkave është i zvogëluar proporcionalisht me zvogëlimin e funksionit fiziologjik të veshkave;"

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SINERDOL 300MG CAPSULE	Kapsula	300 mg	Kuti x 1000 kapsula	Antibiotice SA. - Romania

Antiviral grupi i nukleozideve dhe nukleotideve

J05AC02
C

R

Rimantadine hydrochloride - (Hidroklorur i Rimantadinës)

Indikimet:

Trajtimi i infeksionit të shkaktuar nga virusi i influencës A.

Dozimi:

Zakonisht 1 herë ose 2 herë në ditë për 2 deri në 12 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	REMAVIR 50MG TABLET	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	JSC "Olainfarm" - Latvia
Rp	RIMANTADINE -Grindeks	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta; Kuti x 30 tableta	AS.Grindeks - Latvia

Antipsikotik

N05AX08
C

Risperidone - (Risperidon)

Indikimet:

Për mjekimin e psikozave akute dhe kronike, mania.

Dozimi:

Psikozat, 2 mg në një apo dy doza të ndara në ditën e parë, pastaj 4 mg në 1 apo dy doza të ndara në ditën e dytë, doza e zakonshme mbajtëse 4-6 mg në ditë. Dozat mbi 10 mg vetëm në rastet kur vlerësohet së benefiti e tejkalon riskun. Te të moshuarit fillimisht 500 mikrogram dy herë në ditë, e rritur në shkallë prej 500 mikrogram dy herë në ditë deri në shkallë prej 1 mg një herë në ditë, doza e zakonshme 1-6 mg në ditë. Te të moshuarit fillimisht 500 mikrogramë dy herë në ditë, e rritur në shkallë prej 500 mikrogramë deri në dozën 1-2 mg dy herë në ditë.

R Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj Risperidonit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RISOCON	Tableta	2 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	RISPERIDON Alkaloid ®	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD- Macedonia
Rp	RISPERIDON Alkaloid ®	Film tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD- Macedonia
Rp	RISPERIDON Alkaloid ®	Film tableta të mbështjellura	3 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD- Macedonia
Rp	RISPERIDON Atid 1 MG	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	RISPERIDON Atid 2 MG	Film tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	RISPERIDON Atid 3 MG	Film tableta të mbështjellura	3 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Dexcel Pharma GmbH - Germany
Rp	RISSET	Film tableta të mbështjellura	1mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	RISSET 2MG	Film tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	RISSET 3MG	Film tableta të mbështjellura	3 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	SPERIDAN	Film tableta të mbështjellura	4 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Actavis Group PCT ehf -Iceland
Rp	SPERIDAN	Film tableta të mbështjellura	3 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Actavis Group PCT ehf -Iceland
Rp	SPERIDAN	Film tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Actavis Group PCT ehf -Iceland
Rp	SPERIDAN	Film tableta të mbështjellura	1mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Actavis Group PCT ehf -Iceland
Rp	TORENDO	Film tableta të mbështjellura	2 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORENDO	Film tableta të mbështjellura	3 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORENDO	Film tableta të mbështjellura	1 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORENDO	Film tableta të mbështjellura	4 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

Rp	TORENDO Q-TAB	Tableta orodispersibile	0.5 mg	Kuti x 30 tableta orodispersibile; Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORENDO Q-TAB	Tableta orodispersibile	1 mg	Kuti x 30 tableta orodispersibile; Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORENDO Q-TAB	Tableta orodispersibile	2 mg	Kuti x 30 tableta orodispersibile; Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia

Antineoplastik nga grupi i antitropave monoklonal L01XC02

C

Rituximab - (Rituksimab)

Indikimet:

Limfoma non-Hodgkin's: format refraktare, shkalla III deri IV e limfomës folikulare (si monoterapi ose terapi e rendit të parë me kimioterapinë e kombinuar CVP (cyclophosphamide, vincristine prednisolone): Limfoma non-Hodgkin's me qeliza të mëdha difuze.

Dozimi:

Rituximab administrohet me infuzion intravenoz të tretur në tretësinë të klorurit të natriumit 0.9% ose glukozës 5% deri në përqendrimin adekuat prej 1- 4 mg/ml. Infuzioni i parë administrohet me shpejtësi prej 50 mg/orë, pastaj shpejtësia e infuzionit mund të ngritet prej 50 mg/orë, në intervale 30 minuta deri në shpejtësinë maksimale 400 mg/orë, nëse tolerohet mirë nga pacienti. Infuzionet tjera mund të administrohen në dozë fillestare prej 100 mg/orë, dhe me rritje të shpejtësisë prej 100 mg/orë, në intervale kohore prej 30 minuta deri në shpejtësinë maksimale prej 400 mg/orë. Për trajtimin e limfomës folikulare, në disa vende, rituximab aplikohet si bar i vetëm në dozë prej 375 mg/m², një herë në javë për 4 doza: në SHBA rekomandohen deri në 8 doza. Te pacientë me relapse të sëmundjes rekomandohen edhe 4 doza tjera shtesë. Kur administrohet me regjimin CVP (te limfoma folikulare) ose me regjimin CHOP (për limfomën me B qeliza difuze të mëdha), rituximab administrohet në dozë prej 375 mg/m² në ditën e parë dhe 21-të ciklit kimioterapeutik, pas administrimit të komponentës kortikosteroide të regjimit, për 8 cikle me radhë.

R Kundërindikimet:
Hipersensitiviteti i ndërmjetësuar nga IgE ose reaksionet anafilaktike ndaj proteinave mureine ose ndaj ndonjë substance përbërëse të këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MABTHERA	Tretësirë për injektim nënëkukuror	1400 mg	Kuti x 1 flakon	F. Hoffman LA Roche Ltd - Switzerland
Rp	MABTHERA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	500 mg/50 ml	Kuti x 1 flakon x 50 ml	F. Hoffman –La Roche Ltd.- Switzerland, Roche Diagnostics GmbH - Germany
Rp	MABTHERA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	100 mg/10 ml	Kuti x 2 flakonë x 10 ml	F. Hoffman –La Roche Ltd.- Switzerland, Roche Diagnostics GmbH - Germany

Substancë antitrombotike

B01AF01

C

Rivaroxaban - (Rivaroksaban)

Indikimet:

Parandalimi i tromboembolisë venoze.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 10 mg rivaroksaban e marrë në mënyrë orale një herë në ditë. Doza fillestare duhet të merret 6 deri në 10 orë pas operacionit. Kohëzgjatja e trajtimit varet nga rreziku individual i pacientit për tromboembolizëm venoze e cila përcaktohet nga tipi i kirurgjisë ortopedike. Për pacientët që i nënshtrohen operacionit të ijeve, rekomandohet rekomandohet një kohëzgjatje trajtimi prej 2 javësh.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	XARELTO	Film tableta të mbështjellura	2.5 mg	Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany Bayer healthcare Manufacturing Srl - Italy

Rp	XARELTO	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany
Rp	XARELTO	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany
Rp	XARELTO	Film tableta të mbështjellura	15 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 42 film tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany

Psikoanaleptik
N06DA03
B

Rivastigmine - (Rivastigminë)

Indikimet:

Mjekimi simptomatik i pacientëve me demencën Alzheimer të lehtë dhe mesatarisht të rëndë. Gjithashtu, përdoret në mjekimin simptomatik të demencës së lehtë dhe mesatarisht të rëndë tek pacientët me sëmundjen e Parkinsonit.

Dozimi:

Demencia e lehtë dhe e moderuar në sëmundjen Alzheimer ose në sëmundjen Parkinson, nga goja, fillimisht 1.5 mg dy herë në ditë, duke e rritur gradualisht 1.5 mg dy herë në ditë në intervalet për së paku 2 javë varësisht sipas përgjigjes dhe tolerancës; dozat e zakonshme 3–6 mg 2 herë në ditë; maks. 6 mg 2 herë në ditë; nëse mjekimi ndërpritet për disa ditë, mjekimi duhet të rifillohet nga 1.5 mg dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në rivastigminë, derivatet e tjera të karbamateve dhe përbërësit e tjerë të formulimit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RIVAPATCH	Emplaster transdermal	4.6 mg/24 h	Kuti x 30 qeska	Phast Gesellschaft Pharmazeutische Qualitätsstandards MBH- Germany, ACC GmbH Analytical Clinical Concepts-Germany

R

Rp	RIVAPATCH	Emplaster transdermal	9.5 mg/24 h	Kuti x 30 qeska	Phast Gesellschaft Pharmazeutische Qualitasstandards MBH- Germany, ACC GmbH Analytical Clinical Concepts- Germany
----	-----------	-----------------------	-------------	-----------------	---

Rp	NIMVASTID®	Kapsula të forta	15 mg	Kuti x 14 kapsula të forta; Kuti x 28 kapsula të forta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Kapsula të forta	3 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Kapsula të forta	4.5 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Kapsula të forta	6 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Tableta orodispersibile	15 mg	Kuti x 14 tableta orodispersibile; Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Tableta orodispersibile	3 mg	Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Tableta orodispersibile	4.5 mg	Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia
Rp	NIMVASTID®	Tableta orodispersibile	6 mg	Kuti x 28 tableta orodispersibile	Krka d.d. - Slovenia

Relaksantët muskularë
M03AC09
C

Rocuronium bromide - (Bromur rokuroniumi)

Indikimet:

Bromuri i rokuroniumit indikohet te të rriturit dhe pacientët pediatrikë (nga neonatët deri te adoleshentët (0 deri<18 vjet) si premedikacion për anestezion të përgjithshëm, për të lehtësuar intubimin trakeal, që të sigurojë relaksim të muskujve skeletorë gjatë operacionit. Te të rriturit, rokuroniumi përdoret edhe për lehtësimin e intubimit trakeal në njësinë e kujdesit intensiv (ICU) (p.sh.për të lehtësuar intubimin), për përdorim afatshkurtër.

Dozimi:

Si me agjensët e tjerë bllokues neuromuskular, doza e rokuroniumit është individuale për secilin pacient.

Kundëringdikimet:

Ky bar kundëringdikohet te pacientët alergjik në substancën aktive, në jonet e bromureve ose në ndonjërin nga ekscipientët e këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RECURONIUMBROMIDE	Tretësirë për injeksion/ infuzion	50 mg/ 5 ml	Kuti x 10 ampula x 5 ml	Hameln Pharmaceuticals GmbH -Germany

Bar për trajtimin e sëmundjeve obstruktive të rrugëve të frymëmarrjes
R03DX07

C

Roflumilast - (Roflumilast)**Indikimet:**

Përdoret për trajtimin e sëmundjeve kronike të rënda pulmonare obstruktive të të rriturit me bronkit kronik, gjithmonë e shoqëruar me bronkodilatatorë.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është një tabletë në ditë, gjithmonë në të njejtën kohë. Pacientëve do t'ju duhet përdorimi disa javor para se të filloj shfaqja e efektit.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit, çregullimet mesatare dhe të rënda të mëlçisë, çregullimet që përcjellen me ulje të theksuar të imunitetit, depresioni me tendencë të vetëvrasjes.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DAXAS	Film tableta të mbështjellura	500 mcg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Nycomed GmbH - Germany

Ropinirole - (Ropinirol)

Indikimet:

Ropirinol është agonist i receptorëve D2 të dopaminës me natyrë jo-ergoline. Lehtëson simptomat e mungesës së dopaminës, që është karakteristike për sëmundjen Parkinson.

Dozimi:

Morbus Parkinson; Java 1: 0.25 mg, çdo 8h, p.o.; Java 2: 0.5 mg, çdo 8h; Java 3: 0.75 mg, çdo 8h; Java 4: 1 mg, çdo 8h, pastaj doza mund të rritet për 0.5-1 mg/javë, deri në dozën maksimale prej 3-9 mg/ditë. Sindromi i këmbëve me dhimbje: Dita 1+2: 0.25 mg, çdo 24h, p.o.; Dita 3-7: 0.5 mg, çdo 24h; Dita 8-14: deri në 1 mg/ditë, pastaj doza mund të rritet për 0.5mg /javë, deri në 2mg/ditë, doza maksimale 4mg/ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit; Shtatzënia, të ushqyerit në gjë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	REQUIP PD™	Tableta me veprim të zgjatur	4 mg	Kuti x 28 tableta me veprim të zgjatur	Glaxo Wellcome S.A. - Spain
Rp	REQUIP PD™	Tableta me veprim të zgjatur	2 mg	Kuti x 28 tableta me veprim të zgjatur	Glaxo Wellcome S.A. - Spain
Rp	REQUIP PD™	Tableta me veprim të zgjatur	8 mg	Kuti x 28 tableta me veprim të zgjatur	Glaxo Wellcome S.A. - Spain

Anestetik lokal
N01BB09
B

R

Ropivacain Hydrochloride - (Hidroklorur i Ropivakainës)**Indikimet:**

Blloku epidural lumbar ; Sectio Caesarea; Blloku epidural torakal; Blloku i nervave periferik; Anesteziioni infiltrativ; Dhimbja akute.

Dozimi:

Të rriturit: Blloku epidural lumbar: 75-150 mg si tretësirë 0.5% ose 112.5-187.5 mg si tretësirë 0.75% ose 150- 200 mg si tretësirë 1%. Sectio Caesarea: 100-150 mg tretësirë 0.5% ose 112.5-150 mg si tretësirë 0.75% . Blloku epidural torakal: 25-75 mg si tretësirë 0.5% ose 37.5-112.5 mg si tretësirë 0.75%. Blloku i nervave periferik: 175-250 mg tretësirë 0.5% ose 225-300 mg si tretësirë 0.75%. Anesteziioni infiltrativ: ≤ 200 mg si tretësirë 0.5% ose ≤ 225 mg si tretësirë 0.75%. Dhimbja akute: Blloku epidural lumbar tretësirë 0.2%: doza fillestare: 20-40 mg, pastaj 20-30 mg në Intervale prej ≥ 30 minuta. Blloku epidural torakal: tretësirë 0.2%, 12-28 mg/h si infuzion kontinual. Fëmijët: Menaxhimi i dhimbjes pre dhe post operative te fëmijët ≥1 vjeç: Blloku epidural kaudal, si tretësirë 0.2% në dozë prej 2 mg/kg (1 ml/kg). në formë infuzioni kontinuel.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti në Ropivacain Hydrochloride apo në ndonjë anestetik tjetër lokal të së njëjtës kategori (p.sh. lidokainë apo bupivakainë). Blloku total i zemrës; Hipotensioni i rëndë; infeksioni piogjen në vendin e aplikimit si dhe sëmundjet cerebrospinale të blloku epidural; shoku hipovolemik dhe kardiogjen; çrregullimet e koagulimit. Anesteziioni regional (blloku i Bier-it) dhe blloku paracervikal në obstetrikë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ROPIVACAIN HCL B.BRAUN	Tretësirë për injeksion	5 mg/ml	Kuti x 20 ampula x 10 ml	B. Braun Medical SA - Spain

Rosuvastatin - (Rosuvastatinë)

Indikimet:

Hiperkolesterolemia primare, dislipidemia, hiperkolesterolemia homozigote familiare te pacientët te cilët nuk kanë pasur sukses me dieta apo trajtime tjera.

Dozimi:

Fillimisht 5 – 10 mg një herë në ditë e rritur sipas nevojës në Intervale së paku 4 javore deri në 20 mg një herë në ditë. Doza rritet më tutje nëse ka nevojë pas 4 javë të tjera në 40 mg por në rast të hiperkolesterolemisë së rëndë dhe nën përkujdesje shëndetësore të mjekut.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit; Shtatzënësia apo lehonja.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACTAROSIN	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Actavis Ltd, Malta
Rp	ACTAROSIN	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Actavis Ltd - Malta
Rp	ACTAROSIN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Actavis Ltd - Malta
Rp	COUPET	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	COUPET	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	COUPET	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia

Rp	COUPET	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	EPRI	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. Croatia
Rp	EPRI	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. Croatia
Rp	EPRI	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. Croatia
Rp	ROSWERA	Film tableta të mbështjellura	15 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ROSWERA	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ROSWERA	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ROSWERA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ROSWERA	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ROSWERA	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ROVASTA	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	ROVASTA	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Medochemie Ltd - Cyprus

Ruxolitinib - (Ruksolitinib)

Indikimet:

Trajtimi i pacientëve të rritur me mielofibrozę, një formë e rrallë e kancerit të gjakut me simptoma të çrregullimeve të ndryshme si me ethe, djersitje gjatë natës, dhimbje në eshtra, me humbje të peshës. Rritja e shpretkës është njera nga karakteristikat e mielofibrozes.

Dozimi:

Doza fillestare . Doza e rekomanduar fillestare për trajtimin e mielofibrozes është 15 mg dy herë në ditë për pacientët me një nr të trombociteve mes 100,000 / mm³ dhe 200,000 / mm³ dhe 20 mg dy herë në ditë për pacientët me një nr. të trombociteve të > 200,000 / mm³. Doza e rekomanduar fillestare në trajtimin e policitemisë është 10 mg në mënyrë orale dy herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në përbërësit e barit. Shtatëzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	JAKAVI	Tableta	10 mg	Kuti x 56 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	JAKAVI	Tableta	5 mg	Kuti x 56 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	JAKAVI	Tableta	15 mg	Kuti x 56 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp	JAKAVI	Tableta	20 mg	Kuti x 56 tableta	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland



- *Sacharmyces cerevisiae* Hansen CBS 5926
- Sacubitril/Valsartan
- Saga fluid extract
- Salbutamol -(Salbutamol)
- Salbutamol -(Salbutamol)
- Salbutamol sulphat+ Ipratropium bromide
- Salmeterol xinafoate
- Salmeterol xinafoate , fluticasone propionate (micronized)
- Scopolamine-N-butyl
- *serenoa repens*,ethanolic extract 9-11:1
- Sertaline - (Sertalinë)
- Sequifenadine hydrochloride
- Sevelamer Carbonate
- Sevoflurane - (Sevofluran)
- Sildenafil citrate
- Silodosin - (Silodozinë)
- Silver Sulfadiazine - (Sulfadiazinë)
- Simethicone - (Simetikon)
- Simvastatin - (Simvastatinë)
- Sitagliptin Phosphate
- Sodium bicarbonat
- Sodium chloride

- Sodium chloride, potassium chloride, calcium chloride dihydrate
- Sodium cromoglicate - (Kromoglikat natriumi)
- Sodium sulfide, Yeast *Saccharomyces Cerevisiae*
- Somatropin - (Somatropinë)
- Sorafenib - (Sorafenib)
- Soya bean oil, medium chain triglycerides
- Spiramycin/ Metronidazol
- Spironolactone - (Spironolakton)
- Spironolactonum, Furosemidum
- Spores of polyantibiotic *Bacillus clausii*
- *Streptococcus pneumoniae* type 3, *Streptococcus pyogenes* group A, *Branhamella catarrhalis*, *Staphylococcus aureus*, *Haemophilus influenzae* type B, *Klebsiella pneumoniae*
- Streptomycin sulphate, Sulfafurazole
- Sucralfate
- Sulfamethoxazole and Trimethoprim - (Sulfametaksosoldhe Trimetoprim)
- Sulfasalazine - (Sulfasalazine)
- Sulpiride - (Sulpirid)
- Sumatripan
- Sunitinib maleate
- Suxamethonium - (Suksametonium)
- *Silybum marianum* L. Gaertner dry extract

Sacharmyces cerevisiae Hansen CBS 5926**Indikimet:**

Për trajtimin e sëmundjeve akute të diaresë; Për parandalimin e diaresë së udhëtimit, gjithashtu diaresë gjatë të ushqyerit me sondë; Si trajtim mbështetës te format kronike të akneve.

Dozimi:

Fëmijët mbi 2 vjeç dhe të rriturit: Për parandalimin e diarresë gjatë udhëtimit mund të merrni 5 ditë para udhëtimit 1 deri 2 kapsula në ditë. Në rast të diaresë akute 1-2 kapsula në ditë. Në rast të trajtimit të akneve 3 kapsula në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	YOMOGI	Kapsula	250 mg	Kuti x 10 kapsula	Ardeypharm GmbH - Germany

Antagonistë të angiotenzinës II, kombinime të tjera
C09DX04
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Sacubitril/Valsartan - (Sakubitril + Valsartan)**Indikimet:**

Përdoret në pacientët e rritur për trajtimin e dëmtimeve simptomatike kronike të zemrës me fraksion të reduktuar.

Dozimi:

Doza e rekomanduar e fillestare është një tabletë prej 49 mg/51 mg dy herë në ditë, përveç në situatat e përshkruara si më poshtë. Doza duhet të dyfishohet në 2-4 javë deri në dozën e caktuar të një tablete prej 97 mg/103 mg dy herë në ditë, nëse është e tolerueshme nga pacienti. Nëse pacientët përjetojnë një tolerancë (shtypja sistolike e gjakut ≤ 95 mmHg, hipotension simptomatik, hiperkalemia, mosfunksionim renal), rregullimi i përdorimit të produkteve medicinale shoqëruese, me titrim të ulur të përkohshëm

ose ndërprerja e përdorimit të këtij bari është i rekomanduar. Në studimet "PARADIGM-HF", bari është administruar në shoqërim me terapi të tjera të dështimit të zemrës, në vend të një inhibitori të ACE apo një bllokatori tjetër të receptorit të angiotensinës II (BRA). Egziston një përvojë e kufizuar në pacientët që aktualisht nuk marrin një inhibitor të ACE ose një BRA ose që janë duke marrë doza të ulëta të këtyre produkteve medicinale, prandaj një dozë fillestare prej 24 mg/26 mg dy herë në ditë dhe me një titrim të zvogluar të dozës (duke e dyfishuar çdo 3-4 javë) është e rekomanduara në këta pacientë. Trajtimi nuk duhet të iniciohet në pacientët me nivel të kaliumit në serum > 5.4 mmol/l ose me shtypje sistolike të gjakut < 100 mmHg. Një dozë fillestare prej 24 mg/26 mg dy herë në ditë duhet të merren parasysht për pacientët me shtypje sistolike të gjakut ≥ 100 deri 110 mmHg. Nuk duhet të bashkë-administrohet me një inhibitor të ACE ose një BRA. Për shkak të rrezikut potencial të angioedemës, kur duhet të përdoret njëkohësisht me një frenues ACE, kjo nuk duhet të fillohet për të paktën 36 orë pas ndërprerjes së terapisë me ACE inhibitorin. Popullatat e veçanta: Të moshuarit - Doza duhet të jetë në përputhje me funksionin renal të pacientit të moshuar. Pacientët me dëmtim të veshkave-Rregullimi i dozës nuk është i nevojshëm tek pacientët me dëmtime të renale (shkalla e vlerësuar filtrimit glomerular e EGFR_ç 60-90 ml/min / 1.73 m²). Një dozë fillestare prej 24 mg/26 mg dy herë në ditë duhet të merret në konsideratë në pacientët me dëmtim të moderuar renal (EGFR 30-60 ml/min / 1.73 m²). Pasi që egziston përvojë e kufizuar klinike në pacientët me dëmtim të rëndë renal (EGFR < 30 ml/min / 1.73 m²) duhet të përdoret me kujdes dhe është i rekomanduar një dozë fillestare prej 24 mg/26 mg dy herë në ditë. Nuk ka ndonjë përvojë klinike në pacientët që janë në fazën e fundit të ndonjë sëmundje renale dhe përdorimin e këtij bari nuk është i rekomanduar. Pacientët me dëmtim të mëlçisë: Rregullimi i dozës nuk është i nevojshëm kur ky bar administrohet për pacientët me dëmtim të lehtë hepatic. Egziston përvojë e kufizuar klinike në pacientët me dëmtim të moderuar hepatic, ose me vlera AS /ALT më shumë se dy herë se sa vlera normale e kufirit të sipërm. Ky bar duhet të përdoret me kujdes në këta pacientë dhe doza e rekomanduar fillestare është 24 mg/26 mg dy herë në ditë. Bari është i kundëri ndikuar tek pacientët me dëmtim të rëndë hepatic, cirrozë ose holestazë. Popullata pediatrike-Siguria dhe efikasiteti i barit në fëmijët dhe të rinjtë e moshës nën 18 vjet nuk është themeluar. Nuk ka të dhëna në dispozicion.

Kundëri ndikimet:

Hipersensitiviteti në substancat aktive ose në ndonjë nga substancat ndihmëse; Përdorimi i njëkohshëm me inhibitorët ACE. Nuk duhet të administrohet deri 36 orë pas ndërprerjes së terapisë me inhibitorët e ACE; •

S Historia e njohur e angioedemës e cila është e lidhur me terapinë me inhibitor të mëparshëm ACE ose terapi ARB; • Angioedema e trashëguar ose idiopatike; • Përdorimi i njëkohshëm me produktet medicinale që përmbajnë aliskiren në pacientët me sëmundjen e diabetit ose në pacientët me dëmtim të veshkave (eGFR <60 ml/min/1.73 m²); • Dëmtimi i rëndë hepatic, cirroza biliare dhe holestasza; • Gjatë tremujorit të dytë dhe të tretë të shtatzënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ENTRESTO	Film tableta të mbështjellura	50 mg (24mg / 26mg)	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	NovartisPharma Stein AG - Switzerland
Rp	ENTRESTO	Film tableta të mbështjellura	100 mg (49mg / 51mg)	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	NovartisPharma Stein AG - Switzerland
Rp	ENTRESTO	Film tableta të mbështjellura	200 mg (97mg / 103mg)	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	NovartisPharma Stein AG - Switzerland

Produkt herbal medicinal për aplikim në zgavrën e gojës dhe të fytit
A01AB11
 Nuk ka të dhëna.

Saga fluid extract (Ekstrakti uJOR i sherebelës)

Indikimet:

Trajtimi i inflamacionit të mukozës orale ose të fytit për periudhë deri 1 javë.

Dozimi:

Disa herë në ditë, maksimum deri në 5 herë në ditë. Aplikohet një sasi (afërsisht madhësinë e një bizele) e xhelit mbi zonat e dhimbshme apo të djegura dhe bëhet një masazh i lehtë mbi zonat e prekura të mukozës orale dhe me një masazhim të lehtë.

Kundërindikimet:

Në rast të hipersensitivitetit të njohur ndaj sherebelës ose përbërësve të tjerë të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
	APERISAN MUNDGEL	Xhel për mukozën e gojës	200 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 10 g	Dentinox Gesellschaft für Pharmazeutische Präparate Lenk & Schuppan KG-Germany

Agonist selektiv i beta-2 adrenoreceptorëve

R03AC02

S
C

Salbutamol - (Salbutamol)

Indikimet:

Parandalimi dhe mjekimi i sulmeve të dispnesë tek astma bronkiale; Bronkiti kronik; Bronkospazma me etiologji të ndryshme.

Dozimi:

Aerosol: Fëmijët: 1 shkrepje, çdo 8 orë, maksimale 6 shkrepje në ditë Të rriturit: 1- 2 shkrepje gjatë krizës ose çdo 6 orë, max. 8 shkrepje në ditë. Oral: të rriturit , 4 mg, 3 – 4 herë në ditë, max. doza terapeutike individuale 8 mg; fëmijët nën 2 vjeç 100 mikrogram/kg, 4 herë në ditë; fëmijët 2 – 6 vjeç , 1- 2 mg, 3 – 4 herë në ditë; Fëmijët 6 – 12 vjeç, 2 mg, 3 – 4 herë në ditë.

Kundëindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SALBUHEXAL N DOSIERAEROSOL	Suspension i dozuar për inhalim nën presion	100 mcg/dose	Kuti x 1 aerosol x 200 doza	Aeropharm GmbH - Germany
Rp	SALBUTAMOL ALDO - UNION 100	Suspension i dozuar për inhalim	100 mcg/dose (10 ml)	Kuti x 1 aerosol x 200 doza	Laboratorio Aldo-Union S.A. - Spain
Rp	SALBUAIR 2.5MG/25ML	Tretësirë respiratore	2.5 mg/2.5 ml	Kuti x 60 ampula x 2.5 ml	Laboratorie Unither- France
Rp	VENTOLIN EVOHALER™	Suspension i dozuar për inhalim nën presion	100 mcg	Kuti x 1 aerosol x 200 doza	Glaxo Wellcome Production - France
Rp	VENTOLIN	Tretësirë respiratore	5mg/ml	Kuti x 1 shishe x 20 ml	Glaxo Wellcome UK Ltd - UK

S Agonist selektiv beta-2 adrenoreceptorëve

R03CC02

C

Salbutamol - (Salbutamol)

Indikimet:

Parandalimi dhe mjekimi i sulmeve të dispnesë tek astma bronkiale; Bronkiti kronik; Bronkospazma me etiologji të ndryshme.

Dozimi:

Oral , të rriturit , 4 mg, 3 – 4 herë në ditë, max. doza terapeutike individuale 8 mg; fëmijët nën 2 vjeç 100 mikrogram/kg, 4 herë në ditë; fëmijët 2 – 6 vjeç , 1- 2 mg, 3 – 4 herë në ditë; Fëmijët 6 – 12 vjeç, 2 mg, 3 – 4 herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SALBUTAMOL EIPICO	Shurup oral	2 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 125 ml	EIPICO - Egypt
Rp	ONTRIL	Tableta	2 mg	Kuti x 60 tableta	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	ONTRIL	Shurup	2 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 200 ml	Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina
Rp	SALBUTAMOL ORAL SOLUTION BP 2MG/5ML	Tretësiirë orale	2mg/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Swiss Parenterals Pvt. Ltd - India
Rp	SALBUTAMO- LMCC	Tableta	4 mg	Kuti x 20 tableta	S.C Magistra C&C S.r.l- Romania
Rp	SALBUTAMOL SYRUP 2MG/5ML	Shurup	2 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Lansa Pharmaceuti- cals Group Ltd- China
Rp	SPALMOLIN	Shurup	2 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Gentipharm Sh.p.k- Republic of Kosova
Rp	VENTOLIN™	Shurup	2 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Farmaclaris SAS - France

Adrenergjik dhe antiastmatik
R03AL02
C

S

Salbutamol sulphat+ Ipratropium bromide - (Sulfat salbutamoli + Bromur ipratropiumi)

Indikimet:

Astma bronkiale dhe sëmundjet obstruktive të bronkeve me komponentë spastike të astmës bronkiale.

Dozimi:

Përdorim me nebulizatorë. Të hollohen 5 pika me 2 ml ujë të distiluar apo në tretësirë sterile të klorurit të natriumit, kurse për fëmijë të hollohen 2 pika me 1ml ujë të distiluar apo në tretësirë të klorurit të natriumit. Të rriturit – 10 pika, 3-4 herë në ditë Fëmijët: Foshnjat nga 1-3muaj 1-3 pika, 2-3 herë në ditë Foshnjat nga 3-12muaj 2-4 pika, 2-3 herë në ditë; Fëmijët nga 1-3 vjeç 3-5 pika, 2-3 herë në ditë; Fëmijët nga 3-6 vjeç 4-6 pika , 2-3 herë në ditë; Fëmijët nga 6-12 vjeç 5-7 pika , 2-3 herë në ditë.

Kundëindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	INASAL	Tretësirë për inhalim dhe përdorim oral	0.375%+0.075%	Kuti x 1 flakon x 15 ml	Special Products line - Italy
Rp	ALMEIDA	Tretësirë për inhalim dhe përdorim oral	1.875 mg/0.5 ml+0.375 mg/0.5 ml	Kuti x 30 flakona monodozësh	Genetic SpA. - Italy

S Agonist selektiv i beta -2 adrenoreceptorëve

R03AC12

C

Salmeterol xinafoate - (Ksinafoat i Salmeterolit)

Indikimet:

Astma: Indikohet shërimin simptomatik dhe trajtimin e kthyesëm të pengesave apo obstruksiioneve të rrugëve të frymëmarrjes pengim në pacientët me astmë, duke përfshirë edhe ata me astmë gjatë natës, të cilët nuk janë të kontrolluara në mënyrë adekuate me kortikosteroidë inhalues në përputhje me udhëzimet aktuale të trajtimit. Është treguar edhe në parandalimin e pengesave të shkaktuara nga astma. Është treguar edhe në trajtimin e sëmundjeve kronike obstruktive pulmonare (COPD).

Dozimi:

Astma: Të rriturit dhe të rinjtë 12 vjeç dhe më të vjetër: Dy inhalime prej 25 mcg të salmeterolit dy herë në ditë. Në pacientët me astmë që kanë pengesa të rënda në rrugët e frymëmarrjes deri në katër inhalime të salmeterolit dy herë në ditë mund të jetë e dobishme. Fëmijët e moshës 4 vjet dhe më të vjetër: Dy inhalime prej 25 mcg të salmeterolit dy herë në ditë. Fëmijët nën 4 vjeç: Nuk rekomandohet për përdorim në fëmijët nën katër vjeç për shkak të të dhënave të pamjaftueshme mbi sigurinë dhe efikasitetin e barit. Sëmundjet kronike obstruktive pulmonare (COPD) Të rriturit e moshës 18 vjeç e më lart: Dy inhalime prej 25 mcg të salmeterolit dy herë në ditë. Popullata pediatrike. Nuk ka asnjë tregues relevant për përdorimin e salmeterolit në popullatën pediatrike në indikacionet e sëmundjeve kronike obstruktive pulmonare. Popullatat e veçanta. Nuk është e nevojshme regullimi i dozës në pacientët e moshuar, ose në ata me dëmtime të veshkave. Nuk ka të dhëna në dispozicion për përdorimin e salmeterolit në pacientët me dëmtim hepatic.

Kundëringimet:

Alergjia në salmeterol ksinafoat ose në ndonjërin nga eksipientët e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	OSPERTUS	Suspension i dozuar për inhalim nën presion	25 mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Cipla (EU) Limited - United Kingdom
Rp	SALMENT	Suspension i dozuar për inhalim nën presion	25 mcg/ dose	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	S.J.A Pharma LTD - Greece

Barna për sëmundjet kronike obstruktive të mushkërive

R03AK06

C

S

Salmeterol xinafoate , fluticasone propionate (micronized) -
(Xinafoat Salmeteroli + Propionat Flutikazoni (i mikronizuar))**Indikimet:**

Sëmundjet obstruktive të mushkërive. Profillaksa te astma.

Dozimi:

Preparati fillimisht mund të përdoret 2 herë në ditë nga dy inhalime pastaj doza reduktohet në dy herë në ditë nga një inhalim. Fëmijët 5- 12 vjeç, 2 herë në ditë nga dy inhalime me 50 mcg/100 mcg; të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç - 2 herë në ditë nga 2 inhalime.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit. Fëmijët deri në 5 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AIRFLUSAL FORSPIRO	Pluhur i dozuar për inhalim	50 mcg+500 mcg	Kuti x 1 aerosol x 60 doza	Aeropharm GmbH - Germany
Rp	AIRFLUSAL FORSPIRO	Pluhur i dozuar për inhalim	50 mcg+250 mcg/ metered dose	Kuti x 1 aerosol x 60 doza	Aeropharm GmbH - Germany
Rp	RESPIRO	Aerosol Inhaler	25 mcg/250 mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	SERETIDE	Pluhur i dozuar për inhalim	50 mcg+500 mcg	Kuti x 1 aerosol x 60 doza	Glaxo Wellcome UK Ltd - United Kingdom
Rp	SERETIDE	Pluhur i dozuar për inhalim	50 mcg/250 mcg	Kuti x 1 aerosol x 60 doza	Glaxo Wellcome UK Ltd - United Kingdom
Rp	SERETIDE	Pluhur i dozuar për inhalim	50 mcg/100 mcg	Kuti x 1 aerosol x 60 doza	Glaxo Wellcome UK Ltd - United Kingdom
Rp	SERROFLO	Suspension i dozuar për inhalim nën presion	25 mcg/250mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Cipla (EU) Limited - United Kingdom
Rp	SERROFLO	Suspension i dozuar për inhalim nën presion	25 mcg/125 mcg	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Cipla (EU) Limited - United Kingdom

S Barnat për çrregullimet funksionale gastrointestinale

A03DB04

C

Scopolamine-N-butyl - (N- butil - skopolaminë)

Indikimet:

Ulçera dhe gastroduodeniti, dhimbjet e rrugëve biliare, kolikat, koliti ulçeroz dismenorea, çrregullimet funksionale të organeve gjenitale femërore (tensionet para-menstruale, pengesat klimakterike).

Dozimi:

Doza është e përshtatur në përputhje me reagimit e pacientit, 3-4 herë në ditë, nga një drazhe. Në disa raste, dy here në ditë, në mëngjes dhe pasdite.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në ndonjë nga eksipientët. Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRANKO -BUSKAS	Drazhe	10 mg/ 10 mg	Kuti x 20 drazhe	Bilim Ilac Sanayii ve Ticaret AS - Turkey
Rp	SPAZMOTEK PLUS	Film tableta të mbështjellura	500 mg+ 10 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Bilim Pharmaceuticals - Turkey

Preparat që përdoret për hiperplazinë e prostatës

G04CX02

Nuk ka të dhëna.

Serenoa repens,ethanolic extract 9-11:1 - (Ekstrakti alkoolik (9-11.1) i Serenoa repens)

Indikimet:

Hiperplazia beninjë e prostatës.

Dozimi:

1 kapsulë në ditë për 3 - 6 muaj.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PROSTAMOL ® UNO	Kapsula të buta	320 mg	Kuti x 15 kapsula të buta; Kuti x 30 kapsula të buta; Kuti x 60 kapsula të buta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany

Inhibitor i rimarrjes së serotoninës N06AB06 B

Sertaline - (Sertalinë)

Indikimet:

Depresioni; çrregullime të panikut; çrregullimi obsesiv-kompulsiv.

Dozimi:

Depresioni: Pacientët mbi moshën 18- vjeçare: fillimisht 50 mg një herë në ditë: rritja graduale e dozës, sipas kërkesës, në Intervale 1-javore. Maksimum: 200 mg/ditë. Mirëmbajtja: doza më e ulët efektive. Çrregullim obsesiv-kompulsiv. Fillimisht, 50 mg/ditë. Pastaj, rritje e dozës sipas nevojës, nga 50 mg, brenda disa javëve ose muajve, deri në maksimum 200 mg/ditë. Çrregullime të panikut: 25 mg një herë në ditë dhe rritje, sipas kërkesës, nga 50 mg në interval prej jo më pak se një javë, deri në maksimum 200 mg/ditë. Efikasiteti i sertralinës për më shumë se 12 javë të terapisë në çrregullime të panikut dhe çrregullim obsesiv-kompulsiv nuk është vërtetuar.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit. Të mos përdoret me inhibitorë mono-amino oksidazës (IMAO) ose brenda 14 ditëve të fillimit ose të ndërprerjes së terapisë me IMAO. Përdorim i njëkohshëm me pimozid.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ASENTRA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
Rp	ZOLOFT®	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Haupt Pharma Latina S.r.l. - Italy
Rp	ZOLOFT®	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Haupt Pharma Latina S.r.l. - Italy
Rp	ASENTRA	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia

Sequifenadine hydrochloride- (Sekuifenadinë hidroklorur)

Indikimet:

Trajtimi i sëmundjeve alergjike si: Polenozë (ethe poleni), riniti alergjik (me rrjedhje nga hundët-rinosinusopatitë: Alergjia nga ushqimi, barnat, substancat kimike ose pluhuri; Alergjia nga thumbimi i insekteve dhe kafshët; Alergjia e shkaktuar nga ndotja e ajrit ose te alergjitë e tjera të indukuara me alergjen.

Dozimi:

Bari duhet të merret pas ushqimit me një sasi të mjaftueshme të ujit. Të rriturit: Sëmundjet alergjike akute dhe kronike, doza e rekomanduar është 50-100 mg, 2-3 herë në ditë. Efekti terapeutik zakonisht arrihet brenda 1-3 ditëve pas fillimit të trajtimit. Trajtimi zakonisht zgjatë 10-15 ditë. Profilaksa (para përkeqësimit sezonal) dhe terapia mbështetëse Doza e rekomanduar është 50 mg, dy herë në ditë. Bari duhet të fillohet 2 javë para fillimit të reaksioneve alergjike të pritshme.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në përbërësit e tjerë të këtij bari; Shtatzënsia dhe laktacioni.

Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
GISTAFEN	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	JSC "Olainfarm" - Latvia

Barnat për trajtimin e hiperkalemisë dhe hiperfosfatemisë

V03AE02
C

Sevelamer Carbonate - (Sevelamer karbonat)

Indikimet:

Hiperfosfemia. Sevelamer karbonat si përbërës aktiv i lidhë fosfatet nga ushqimi në traktin digjestiv duke e zvogëluar nivelin e fosforit në serum. Pacientët me çrregullime të funksioneve të veshkave nuk janë në gjendje që të kontrollojnë nivelin e fosforit në serum dhe në këto raste rritet niveli i fosfateve.

Dozimi:

Sasia e barit përcaktohet nga niveli i fosforit në serum. Doza fillestare e rekomanduar për të rritur dhe për të moshuar (>65 vjeç) është një deri dy tableta të 800 mg me çdo racion ushqimi, 3 herë në ditë.

Kundëriindikimet:

Hipofosfatemia në serum; Obstruksioni i zorrëve; Hipersensitiviteti në substancën aktive ose në përbërësit e tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
	RENVELA	Film tableta të mbështjellura	800 mg	Kuti x 180 film tableta të mbështjellura	Genzyme Ltd - United Kingdom; Genzyme Ireland Ltd - Ireland

Anestetik i përgjithshëm

NOTAB08

B

Sevoflurane - (Sevofluran)

Indikimet:

Induktimi dhe mbajtja e anesteziës së përgjithshme te fëmijët dhe te të rriturit.

Dozimi:

Dozimi individual, administrimi bëhet përmes vaporizatorëve të kalibruar vetëm për sevofluran 5%, fëmijët 1 muajsh deri 18 vjeç deri 8%. Mbajtja e anesteziës: të rriturit dhe fëmijët mbi 1 muajsh 0.5-3%.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj anestetikëve inhalatorë, Predispozita gjenetike në zhvillimin e hipertemisë gjenetike malinje.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SEVORANE	Tretësirë për inhalim	100% v/v	Kuti x 1 shishe x 250 ml	Aesica Queenborough Limited - UK; AbbVie S.r.l. - Italy

S Preparat për trajtim e çrregullimit të funksionit erektil G04BE03 C

Sildenafil citrate - (Sildenafil citrat)

Indikimet:

Sildenafil është i dedikuar për trajtimin e çrregullimit të funksionit erektil (impotenca).

Dozimi:

Të rriturit mbi 18 vjeç; doza e zakonshme është 50 mg përafërsisht 1 orë para aktivitetit seksual, dozat pasuese adaptohen varësisht nga përgjegjeja dhe janë në vlera prej 25 - 100 mg si dozë e vetme. Doza maksimale ditore e rekomanduar është 100mg.

Kundërindikimet:

Marrja në të njëjtën kohë me nitrata, ose preparate që janë prekursor të oksidit nitrik si amyl nitrati; Pacientët me histori të iskemisë neuropatike optike jo arteriale anteriore. Në mungesë të informacioneve adekuate ky preparat kundërindikohet edhe te gjendjet e hipotensionit, angina jostabile, infarkti i miokardit, gjendjet e sulmit kardiak si dhe me sëmundje hereditare degenerative retinale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEGRA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Deva Holding A.S.- Turkey
Rp	DINAMICO	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	DINAMICO	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	GEDENA	Tableta për- typëse	100 mg	Kuti x 2 tableta për- typëse	Genepharm S.A - Greece
Rp	GEDENA	Tableta për- typëse	50 mg	Kuti x 2 tableta për- typëse	Genepharm S.A - Greece
Rp	KAMAGRA	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Ajanta Pharma Limited- India
Rp	KAMAGRA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Ajanta Pharma Limited- India

Rp	SILFORCE	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 8 film tableta të mbështjellura	Dologiet GmbH & Co.Kg - Germany
Rp	SINEGRA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	SINEGRA	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	SINEGRA	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş. - Turkey
Rp	TREAGRA	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	TREAGRA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	N.P.T"Trepharm" - Republic of Kosova
Rp	VIAGRA®	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 1 film tableta të mbështjellura	Pfizer PGM - France
Rp	VIAGRA®	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 1 film tableta të mbështjellura; Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Pfizer PGM - France
Rp	VIZARSIN	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	VIZARSIN	Film tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 4 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	VIZARSIN	Film tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

Alfa bllokatorë
G04CA04
B

Sildenafil - (Sildenafil)

Indikimet:

Hiperplazia beninje e prostatës.

Dozimi:

1 kapsulë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i në përbërësit e preparatit.

S

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	UROREC	Kapsula të forta	8 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Recordati Industria Chimica Farmaceutici S.p.a. - Italy
Rp	UROREC	Kapsula te forta	4 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Recordati Industria Chimica Farmaceutici S.p.a. - Italy

Antiseptik
D06BA01
B

Silver Sulfadiazine - (Sulfadiazinë)

Indikimet:

Për trajtimin e djegieve të të gjitha shkallëve.

Dozimi:

Kremit vendoset një herë në ditë në një shtresë prej 2 - 4 mm; për të djegurat e rënda disa herë në ditë.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SILVERDIN	Krem	10.000 mg/100g	Kuti x 1 tubetë x 400 g	Deva HoldingA.S. - Turkey
Rp	SILVERDIN	Krem	10.000 mg/100g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Deva HoldingA.S. - Turkey
Rp	ARGEDIN®	Krem	10mg/g	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina
Rp	DERMAZIN	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 50 g	Lek Pharmaceuticals d.d, Salutas Pharma GmbH- Germany

Bar kundër çrregullimeve funksionale të zorrëve
A03AX13
N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Simethicone - (Simetikon)

Indikimet:

Kolikrat e fëmijëve, meteorizm, flatulenca.

Dozimi:

Kapsulat: Adoleshentët dhe të rriturit: 3-4 herë në ditë nga 2 kapsula (ekuivalent me 80 mg simetikon) gjat ose pas ushqimit, por gjithashtu para gjumit, nëse është e nevojshme; Fëmijët nga 6-14 vjeç: 3-4 herë në ditë nga 2 kapsula; 2.5 ml gjatë ose pas çdo ushqimi, mund të shtohet në shishen për ushqim: Maksimum 6 herë në ditë. Suspensioni dhe pikat: Të porsalindurit: 25 pika shtohen në shishen ushqyese ose para ose pas çdo gjdhënie; fëmijët 1 - 6 vjeç 25 pika 3-5 herë në ditë; fëmijët dhe adoleshentët 6-14 vjeç 25-50 pika 3-5 herë në ditë; adoleshentët nga 14 vjet dhe të rriturit 50 pika 3-5 herë në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj barit ose përbërësve të tjerë të këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	METSIL 66MG/ML DROPS	Pika orale	66.6 mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	METSIL 80MG FORT CHEWABLE TABLET	Tableta përtypëse	80 mg	Kuti x 50 tableta përtypëse	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	ESPUMISAN ®	Kapsula të buta	40 mg	Kuti x 25 kapsula të forta; Kuti x 50 kapsula të forta; Kuti x 100 kapsula të forta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	ESPUMISAN ® L	Emulsion oral	40 mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Berlin-Chemie AG (Menarini Group) - Germany
Rp	INFACOL	Suspension oral	40 mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 50 ml	Laleham Healthcare Ltd - UK; Purna Pharmaceuticals NV -Belgium
Rp	SIMETICONA Normon	Tableta përtypëse	40 mg	Kuti x 30 tableta përtypëse	Laboratorios Nor- mon S.A. - Spain

Simvastatin - (Simvastatinë)

Indikimet:

Hiperkolesterolemia (tip IIa,IIb), parandalimi i sëmundjeve kardiovaskulare.

Dozimi:

Hiperkolesterolemia primare, hiperlipidemia, 10 – 20 mg në mbrëmje, doza mund të rritet sipas nevojës prej 10 – 80 mg një herë në ditë në mbrëmje. Hiperkolesterolemia homozygote familiare, 40 mg në mbrëmje apo 80 mg në ditë e ndarë në tri doza. Prevenca e sëmundjeve kardiovaskulare me pllaka aterosklerotike 20 – 40 mg në mbrëmje doza mund të rritet në Interval prej 4 javësh deri në 80 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; dëmtimi i mëlçisë; shtatzënia; gjdhënia; porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HOLLESTA®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	HOLLESTA®	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	HOLLESTA®	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	SETORILIN	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	La Farmochimica - I taly
Rp	SIMVALIP 10MG	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	SIMVALIP 20MG	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	SIMVALIP 40MG	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	SIMVASTATIN PharmaS	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o. - Croatia

Rp	SIMVASTA-TIN PharmaS	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	SIMVASTA-TIN PharmaS	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	STORILIN	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	La Farmochimica - Italy
Rp	VASILIP ®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia
Rp	VASILIP ®	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia
Rp	VASILIP ®	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. -Slovenia

Antidiabetik A10BH01 B

Sitagliptin Phosphate - (Sitagliptin fosfat)

Indikimet:

Përdoret si bar i vetëm ose në kombinim me antidiabetikët e tjerë oral (si metformina ose preparatet nga grupi i tiazolidindionit) për trajtimin e Diabetit mellitus të tipit 2.

Dozimi:

Doza e Sitagliptin fosfatit është 100 mg, një herë në ditë. Kur sitagliptin fosfati përdoret në kombinim me metforminë ose /dhe një agonist të proliferatorit të peroksizomës- të receptorit të aktivizuar (PPAR?), doza e metforminës dhe/ose PPAR agonistit nuk nevojitet të ndryshohet. Kur sitagliptin fosfati përdoret në kombinim me një preparat nga grupi i sulfoniluresë ose me insulinë, nevojitet të zvogëlohet doza e këtyre preparateve për të zvogëluar rrezikun e hipoglikemisë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	JANUVIA	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Merck Sharp & Dohme B.V, The Netherlands, Merck Sharp & Dohme (n Italia), s.p.A, Italy, Merck Sharp & Dohme Ltd - England

Sodium bicarbonat - (Bikarbonat natriumi)

Indikimet:

Trajtimi i acidozës metabolike për shkak të sëmundjes së rëndë të veshkave, diabetit të pakontrolluar, pamjaftueshmërisë së qarkullimit të gjakut për shkak të shokut apo dehidrimit të rëndë, arrestit kardiak dhe acidozës laktike primare të rëndë. Indikohet gjithashtu edhe në diare të rëndë e cila është shoqëruar shpesh me një humbje të konsiderueshme të joneve bikarbonat.

Dozimi:

Doza fillestare është 2 deri në 5 mEq për kg të peshës trupore e administruar në formë të infuzionit, prej 4 deri në 8 orë. Dozat pasuese duhet të llogariten sipas vlerave të statusit acido-bazik të gjakut dhe gjendjes së përmirësimit klinik.

Kundërindikimet:

Kundërindikohet te rastet e humbjes së joneve kloride nga të vjellat dhe në rastet e alkalozës hipokloremike të shkaktuar nga diuretikët. Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NATRIUMHYDRO-GENCARBONAT 8.4% B.BRAUN	Koncentrat për infuzion	8.4g/100ml	Kuti x 5 ampula x 20 ml; Kuti x 10 ampula x 20 ml	B.Braun Melsungen AG -Germany
Rp	NATRIUMHYDRO-GENCARBONAT 8.4% "FRESENIUS"	Koncentrat për tretësirë për infuzion	8.40%	Kuti x 10 ampula x 20 ml	Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria

Tretësirë elektrolitike
B05XA03
C

S

Sodium chloride - (Klorur natriumi)

Indikimet:

Zëvendësimi i lëngjeve jashtëqelizore dhe në menaxhimin e alkalozës metabolike në prani të humbjes së lëngjeve dhe hiponatriemisë së lehtë; si tretësirë paraprake për procedurat e hemodializës.

Dozimi:

Dozimi varet nga mosha, peshja, gjendja klinike dhe lëngjet, elektrolitët dhe ekuilibri acido-bazik i pacientit. Doza e zakonshme e nevojave për natrium dhe klorure mund të plotësohet në mënyrë adekuate me infuzion IV prej 1 L të 0.9% klorur natriumi në ditë.

Kundërindikimet:

Kundërindikacionet nuk dihen. Duhet të përdoret me kujdes, te pacientët me insuficiencë natriumit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KLORUR NATRIUM	Tretësirë për injeksion	10%	Kuti x 10 ampula x 10 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	KLORUR NATRIUM	Tretësirë për infuzion	0,9%	Qese plastike x 250 ml; Qese plastike x 500 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	KLORUR NATRIUM	Tretësirë për infuzion	0.90%	Qese plastike x 100 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0.9%	Tretësirë për infuzion	9 g/L (0.9%)	Shishe x 500 ml	Hemofarm AD- Serbia
Rp	POLIFLEKS 0.9% ISO-TONIC SODIUM, SODIUM CHLORIDE	Tretësirë për infuzion	0.9g/100ml	Qese plastike x 100 ml; Qese plastike x 500 ml	Polifarma Ilac Sanayii Ve Ticaret A.S, Turkey
Rp	SODIUM CHLORIDE	Tretësirë për infuzion	0.90%	Kuti x 10 shishe x 100 ml; Kuti x 10 shishe x 25 Oml	Vioser S.A- Greece

S

Rp	SODIUM CHLORIDE	Tretësirë për infuzion	0.90%	Kutia x 10 shishe x 500ml	Vioser S.A-Greece
Rp	SODIUM CHLORIDE 0.45%	Tretësirë për infuzion	0.45%	Shishe x 500 ml	B.Braun Medical SA, Spain, B.Braun Melsungen AG, Germany
Rp	SODIUM CHLORIDE 0.9%	Tretësirë për infuzion	9 mg/ml	Shishe plastike x 100 ml; Shishe x 500 ml	B.Braun Pharmaceuticals S.A. -Rumania
Rp	SODIUM CHLORIDE INJ/Demo	Tretësirë për infuzion	0.90%	Shishe x 100 ml; Shishe x 500 ml	Demo S.A, Pharmaceuticals Industry, Greece
Rp	SORO FISIOLOGICO BASI	Tretësirë për infuzion	9 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Laboratorio Basi-Industria Farmaceutica SA- Portugal, Paracelsia - Industria Farmaceutica SA-Portugal
Rp	SORO FISIOLOGICO BASI	Tretësirë për infuzion	9 mg/ml	Kuti x 20 flakonë x 500 ml	Laboratorios BASI - Industria Farmaceutica S.A- Portugal, Paracelsia -Industria Farmaceutica S.A-Portugal

Tretësirat që prekin balancin elektrolitik

B05BB01

C

Sodium chloride, potassium chloride, calcium chloride dihydrate - (Klorur natriumi + Klorur kaliumi + Dyhidrat klorur kalciumi)

Indikimet:

Dehidrimi hipotonik dhe izotonik; gjakderdhja; alkalozia metabolike me hipokloremi; intoksikimi; tretësirë bazë për dhënien e elektrolitëve të tjerë dhe barnave (që janë kompatibil).

Dozimi:

1500 ml/ditë, shpejtësia 40 deri 80 pika/min. Doza maksimale ditore është 2000 ml: shpejtësia e mesme e infuzionit 9 ml/min., që i përgjigjet 540 ml/orë.

Kundërindikimet:

Dehidrimi hipertonic; hipernatremia; hiperkloremia; hiperkalcemia; hipervolemia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	POLIFLEKS RINGER SOLUTION FOR IV INFUSION	Tretësirë për infuzion	0.86 g/100 ml, 0.03 g/100 ml, 0.033 g/100 ml	Qese PVC x 500 ml	Polifarma Ilac Sanayii Ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp	RINGER'S SOLUTION/ Vioser	Tretësirë për infuzion	(0.860+0.030+0.033)g	Kuti x 10 shishe plastike x 500 ml	Vioser S.A- par- enteral Solution Industry - Greece
Rp	RINGER B.BRAUN	Tretësirë për infuzion	(8.60+0.3+ 0.33) g/L	Shishe plastike (PE) X 500 ml	B.Braun Pharmaceuticals S.A. -Rumania
Rp	NATRII CHLORIDI INFUNDI- BILE COM- POSITUM (RINGER'S SOLUTION)	Tretësirë për infuzion	8.6 g/L+0.33 g/L+0.3 g/L	Shishe x 500 ml	Hemofarm AD - Serbia
Rp	LACTATED RINGER'S INJECTION / Demo	Tretësirë për infuzion	0.32%+0.6%+0.04%+0.027%	Shishe plastike (PE) X 500 ml	Demo S.A, Pharmaceuticals Industry - Greece
Rp	RINGER LACTATE	Tretësirë për infuzion	0.135g+0.2g+3g+1.56g	Kuti x 1 shishe qelqi x 500 ml	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	RINGER COM LACTATO BASI	Tretësirë për infuzion	(0.20g+0.30g+6.00g+3.00g)/L	Kuti x 1 shishe x 500 ml	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. - Portugal
Rp	RINGER FRESENIUS	Tretësirë për infuzion	(0.6 g+ 0.312 g+0.04 g+0.027 g)/100 ml	Kuti x 10 shishe plastike x 500 ml	Fresenius Kabi Deutschland GmbH - Germany

Sodium cromoglicate - (Kromoglikat natriumi)**Indikimet:**

Konjuktiviti alergjik, keratokonjuktiviti sezonal, astma dhe te riniti alergjik.

Dozimi:

Pika për sy: një ose dy pika në qesen konjuktivale, 4 herë në ditë.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në cilindo nga përbërësit e preparatit. Nuk preferohet përdorimi te fëmijët nën 5 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALLERGO-COMOD	Pika për sy	20 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml	UrsaPharma Arzneimittel -Germany

Preparatet e kollit dhe ftohjes
R05X
Nuk ka të dhëna**Sodium sulfide, Yeast Saccharomyces Cerevisiae****Indikimet:**

Përdoret tek gjendjet inflamatore kronike të rrugëve të sipërme të frymarrjes siç është riniti kronik dhe rinofaringiti.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët: 1 spërkatje nga spreji 3 herë në ditë, në secilën vrimë të hundës me kokë të kthyer mbrapa; Të porsalindurit:1 spërkatje nga spreji 2 herë në ditë, në secilën vrimë të hundës.

Kundëringikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në cilindo ekscipient të barit në veçanti sulfuri.

Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
ACTISOUFRE	Aerosol oral/nazal, tretësirë	13 mg+500 mg	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Laboratoires Grimberg SA - France

Hormon i rritjes H01AC01 C

Somatropin - (Somatropinë)

Indikimet:

Ngecja në rritje për shkak të sekretimit të mangët ose mungesës të sekretimit të hormonit të rritjes, sindroma Turner, insuficiencia kronike renale te fëmijët ku funksioni i veshkave është nën 50%, mungesa e hormonit të rritjes te të rriturit.

Dozimi:

Sindroma Turner, me injeksion subkutan 45-50 µg/kg në ditë. Mungesa e hormonit të rritjes te fëmijët, me injeksion subkutan ose intramuscular, 23-39 µg/kg në ditë. Sindroma Prader-Willi, me injeksion subkutan te fëmijët e kombinuar me dieta restriktive energjetike 35 µg/kg në ditë. Insuficiencia kronike renale te fëmijët (rasti kur funksioni renal është i vogëluar me mbi 50%), me injeksion subkutan 45-50 µg /kg në ditë e rishikuar sipas nevojës pas 6 muajve. Mungesa e hormonit të rritjes te të rriturit, me injeksion subkutan fillimisht 150-300 µg në ditë, e rritur gradualisht nëse duhet deri në max 1 mg në ditë. Doza e somatotropinës në të kaluarën ka qenë me njësi 1mg = 3 njësi.

Kundërrindikimet:

Përfundimi i rritjes së kockave, tumori intrakranial, dëmtimet intrakraniale, shtatzënia, të mos përdoret pas transplantimit renal.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	GENOTROPIN GO QUICK	Pluhur dhe tretësirë për tretësirë për injeksion	12 mg/ml	Kuti x 1x laps i mbushur x 12 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium
Rp	GENOTROPIN GO QUICK	Pluhur dhe tretësirë për tretësirë për injeksion	5.3 mg/ml	Kuti x 1x laps i mbushur x 5.3 mg	Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium

S

Rp	SAIZEN 8MG CLICK-EASY	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	8 mg	Kuti x 5 flakonë pluhur x 5 karrix- hë të tretësit të parambledhur në 5 pajisje përgatitëse (click-easy) ku secila përbëhet nga 1 pajisje strehuese dhe 1 kanilë sterile transferuese	Merck Serono S.p.A - Italy
Rp	NORDITROPIN NORDILET	Tretësirë për injeksion në laps të mbushur- Solostar	5 mg/ 1.5 ml	Kuti x 1 lapsi mbushur	NovoNordisk A/S - Denmark
Rp	NORDITROPIN NORDILET	Tretësirë për injeksion në laps të mbushur- Solostar	10 mg/ 1.5 ml	Kuti x 1 lapsi mbushur	NovoNordisk A/S - Denmark
Rp	NORDITROPIN NORDILET	Tretësirë për injeksion në laps të mbushur- Solostar	15 mg/ 1.5 ml	Kuti x 1 lapsi mbushur	NovoNordisk A/S - Denmark

Antineoplastik nga grupi i proteinë kinazë inhibitorëve
L01XE05

D

Sorafenib - (Sorafenib)

Indikimet:

Karcinoma hepatocelulare, karcinoma renale.

Dozimi:

Doza e rekomanduar të të rriturit është 400 mg (2 tableta nga 200 mg) dy herë në ditë (ekuivalente me dozën totale ditore prej 800 mg).

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjërin prej substancave të tjera.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	Nexavar	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 112 film tableta të mbështjellura	Bayer Pharma AG - Germany

Tretësiirë për ushqyerje parenterale

B05BA02

Nuka ka të dhëna.

Soya bean oil, medium chain triglycerides - (Vaj soje+trigliceride me varg te mesëm)

Indikimet:

Përdoret për t'i furnizuar me yndyrna, gjegjësisht me acide yndyrore esenciale pacientët qe ushqehen në mënyrë intravenoze, si dhe ata që nuk mund të ushqehen normalisht.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët shkollor: 1-2 g yndyrna për kg peshë trupore në ditë gjegjësisht 5- 10 ml emulsion 20% për kg/pt në ditë. Neonatët, infantët dhe fëmijet parashkollor: 2.5- 3 g yndyrna për kg peshë trupore në ditë apo 12.5-15 ml emulsion yndyror për kg/pt në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në: vezë, soja apo në ndonjërin nga përbërësit tjerë të emulsionit. Hiperlipidemia. Çrregullimet e koagulimit të gjakut. Pamjaftueshmëria e mëlçisë dhe veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	Emulsion për infuzion	(100 g +100 g)/100 ml	Kuti x 50 flakona qelqi me tapë gome x 500 ml	B.Braun Melsungen AG-Germany

Kombinimet e antibakterialëve

J01RA04

C

Spiramycin/ Metronidazol - (Spiramicinë + Metronidazol)

Indikimet:

Trajtim kurativ: Në rastet e infeksioneve stomatologjike akute, kronike ose rekurrente (që përsëriten) : Abscese dentare, Flegmon, celuliti perimaksilar, perikoronarite, gingiviti, stomatiti, parodontiti, parotiditi, maksiliti. Trajtimi parandalues: Trajtimi parandalues i komplikacioneve infektive post-operative në nderhyrjet kirurgjike lokale odonto-stomatologjike. Efikasiteti në parandalimin e endokarditit infektiv nuk është vertetuar ende. Duhet

S marrë në konsideratë rekomandimet zyrtare që kanë të bëjnë me përdorimin e duhur të barnave antibakteriale.

Dozimi:

Trajtimi kurativ: Fëmijët mbi 15 vjeç dhe të rriturit , 2 deri 3 tableta në ditë, në 2 ose 3 doza te marra, gjatë ngrënies (dmth: 3 deri 4,5 njësi M.U.I spiramicin dhe 500 deri 750 mg metronidazol); në raste më të rënda jepen deri 4 tableta në ditë. Trajtimi parandalues i komplikacioneve infektive post-operatore në ndërhyrjet kirurgjikale lokale odonto-stomatologjike. Fëmijët mbi 15 vjeç dhe të rriturit: 2 deri 3 tableta në ditë, në 2 deri 3 doza, gjatë racioneve.

Kundëindikimet:

- Alergjia ndaj imidazoleve, ndaj spiramicinës dhe/ose ndonjërit prej eksipienteve të barit;
- Tek fëmijët nën 15 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SPIRAMYCINE / METRONIDAZOLE EG	Film tableta të mbështjellura	15 MUI/ 250 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Rottendorf Pharma-France

Diuretik
C03DA01
D

Spironolactone - (Spironolakton)

Indikimet:

Aldosteronizmi primar, asciti tek ciroza e mëlçisë të të sëmurit joazotemik, asciti malinj, edema te insuficienca kongjestive e zembrës dhe sindroma nefrotike, hipertensioni arterial esencial.

Dozimi:

Të rriturit: 100 mg-200 mg në ditë, në një ose më shumë doza, gjatë ushqimit, doza maksimale 400mg në ditë. Fëmijët : 1-3mg/kg në ditë, në një ose e ndarë në 2-4 doza.

Kundëindikimet:

Hiperkalemia, anuria, insuficienca akute e veshkave, hipersensitiviteti në spironolakton.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALDACTONE 100	Tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 20 tableta të mbështjellura	Riemiser Pharma GmbH - Germany
Rp	ALDACTONE 25	Tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 20 tableta të mbështjellura	Riemiser Pharma GmbH - Germany
Rp	ALDACTONE 50	Tableta të mbështjellura	50 mg	Kuti x 20 tableta të mbështjellura	Riemiser Pharma GmbH - Germany
Rp	JENASPIRON®	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	SPIROLONACTON ACTAVIS	Tableta të mbështjellura	25 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Balkan Pharma-Dupnitsa AD -Bulgaria
Rp	SPIRONOLACTONE	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	SPIRONOLACTONE 25	Tableta	25 mg	Kuti x 50 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	SPIRONOLAKTON	Tableta	25 mg	Kuti x 40 tableta	Replek Farm Ltd -Skopje- Macedonia
Rp	SPIRONOLAKTON	Tableta	100 mg	Kuti x 30 tableta	Replek Farm Ltd -Macedonia
Rp	SPIRONOLAKTONE 100MG	Film tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Remedica Ltd - Cyprus
Rp	SPIROLAN	Tableta	25 mg	Kuti x 30 tableta	Profarma Sh.a - Albania

Diuretikët dhe agjentët mbajtës të kaliumit në kombinim C03EB01

C

Spironolactonum, Furosemidum - (Spironolacton + Furosemid)

Indikimet:

Përdoret në trajtimin e edemës rezistente e cila është e lidhur me hiperaldosteronizmin sekondar, duke përfshirë dështimin kronik të zembrës dhe cirozën e mëlçisë.

Dozimi:

Të rriturit: 1-4 kapsula në ditë. Fëmijët: Ky bar nuk është i përshtatshëm për

S përdorim tek fëmijët. Të moshuarit: Furosemidi dhe spironolaktoni të dy substancat mund të sekretohen më ngadalë tek të moshuarit.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj furosemidit, spironolaktonit, dhe substancave ose derivateve të sulfonamideve, apo ndonjërit prej përbërësve të barit; Pacientët me hipovolemi apo dehidrim (e shoqëruar me ose pa hipotension). Pacientët me funksion të dëmtuar të veshkave dhe klirens të kreatininës nën 30 ml/min për sipërfaqe trupore 1.73 m², anuria apo dështim i veshkave me anuri që nuk përgjigjet në furosemid, dështimi i veshkave si pasojë e helmimit me agjentë nefrotoksik ose hepatotoksik apo dështimi i veshkave i lidhur me komën hepatiche, hiperkalemia, Hipokalaemia e rëndë, hiponatremia e rëndë, sëmundja e Addison-it, gjatë periudhës së shtatzënisë dhe gjidhënisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DIUROCARD	Kapsula	50 mg/20 mg	Kuti x 30 kapsula	Labormed Pharma S.A - Romania
Rp	SPIRONO GENERICON COMP	Tableta	20 mg+50 mg	Kuti x 20 tableta	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria

Mikroorganizma antidiarreal

A07FA49

Nuk ka të dhëna.

Spores of polyantibiotic *Bacillus clausii* - (Spore të poliantibiotikut *Bacillus clausii*)

Indikimet:

Përdoret për të kuruar dhe parandaluar çrregullimet e florës bakteriale të zorrëve. Rikthen balancin e florës së zorrëve të cilat janë të çrregulluara gjatë trajtimit me antibiotikë dhe produkte kemoterapeutike, duke ndihmuar në korrigjimin e gjendjeve pasuese hipovitaminoze (domethënë, të prodhimit jonormal dhe asimilimit të vitaminës).

Dozimi:

Të rriturit: 2 – 3 ampula në ditë ose 2 – 3 kapsula në ditë. Fëmijët: 1 – 2 ampula në ditë ose 1 – 2 kapsula në ditë Foshnjat të cilët ushqehen me gji: 1 – 2 ampula në ditë Kujdes: Nuk duhet të tejkalohet doza pa u konsultuar me mjekun.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti në përbërës aktiv ose ndonjë nga ekscipientët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	ENTEROGERMINA	Kapsula të forta	2 billions	Kuti x 12 kapsula të forta	Doppel Farmaceutici SRL - Italy
OTC	ENTEROGERMINA	Suspension oral	2 billions/5 ml	Kuti x 12 minishishe	Laboratorie Unither, France, Sanofi Aventis S.P.A - Italy

Vaksinë bakteriale**J07AG01**

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Streptococcus pneumoniae type 3, Streptococcus pyogenes group A, Branhamella catarrhalis, Staphylococcus aureus, Haemophilus influenzae type B, Klebsiella pneumoniae

Indikimet:

Parandalimi dhe terapia e infeksioneve bakteriale të traktit respirator superior (rinite, rino-faringite, sinusite, tonsillite, bronkrite).

Dozimi:

Mbi 3 muaj dhe nën 10 vjeç - gjysëm doze (7-8 pika) në mëngjes dhe darkë ose një herë 15 pika. Mbi 10 vjeç dhe të rriturit - një dozë të plotë prej 15 pikash në mëngjes dhe darkë. Kohëzgjatja e trajtimit Një flakon të fëmijet nën 10 vjeç Dy flakone të fëmijet mbi 10 vjeç dhe të rriturit. Pastaj pezullohet trajtimi për dy javë dhe merrren përsëri gjysmë flakoni të fëmijët nën 10 vjeç dhe një flakon të fëmijët mbi 10 vjeç dhe të rriturit.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti ndaj secilit komponent të produktit

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
	LANTIGEN B	Pika orale, suspension	36.2AU, 126.2AU, 39.9AU, 79.6AU, 50.2AU, 39.8AU/ml	Kuti x 1 shishe x 18 ml	Bruschetti S.R.L - Italy

S

Antiinfektiv intestinal
J01GA01
D**Streptomycin sulphate, Sulfafurazole - (Sulfat streptomicine + Sulfafurazol)****Indikimet:**

Trajtimi i diuresë infektive.

Dozimi:

4 x 2 tableta në ditë pas ushqimit, maksimumi 8 tableta në ditë, fëmijët 4 x 1/2 tableta në ditë pas ushqimit.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj secilit komponent te produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	STREPTAZOL	Tableta	(100 + 400) mg	Kuti x 20 tableta	Replek Farm Ltd - Macedonia

Barnat e tjera për ulçerën gastrointestinale
dhe sëmundjen e refluksit gastroezofageal
A02BX02

B

Sucralfate - (Sukralfat)**Indikimet:**

Gastriti kronik, parandalimi i gjakderdhjeve gastrointestinale, ulçera duodenale dhe gastrointestinale

Dozimi:

Ulçera duodenale dhe kronike, gastriti, të rriturit dhe fëmijët mbi 15 vjeç: 2 g dy herë në ditë ose 1g katër herë në ditë, 1 orë para ngrënies dhe në kohën e gjumit në kohëzgjatje 4-6 javë, ose në rastet rezistente deri në 12 javë; doza maksimale 8 g në ditë. Profillaksa e stres ulçerës te të rriturit dhe fëmijët: 1g, 6 herë në ditë, doza maksimale 8 g në ditë.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SUCRALFAT GENERICON	Suspension oral	1g/5 ml	Kuti x 20 qeska x 5 ml	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria

Kombinim i sulfonamidit me trimetoprim J01EE01 C

Sulfamethaxazole and Trimethoprim - (Sulfametaksazol dhe Trimetoprim)

Indikimet:

Infeksionet e mushkërive (pneumonitë); Infeksionet nga Toxoplasmosis; Infeksionet e traktit urinar; Infeksionet e rrugëve të frymëmarrjes; Infeksionet e veshit.

Dozimi:

Të rriturit, 960 mg çdo 12 orë; Fëmijët 6 javë - 5 muaj, 120 mg çdo 12 orë. Fëmijët 6 muaj - 5 vjeç, 240 mg çdo 12 orë. Fëmijët prej 6 - 12 vjeç, 480 mg, çdo 12 orë. Fëmijët mbi 12 vjeç, doza si te të rriturit. Trajtimi i infeksionit me Pneumocystis carinii: Të rriturit dhe fëmijët, oral ose intravenoz, 120 mg/kg ditë, e ndarë në 2 - 4 doza ditore për 14 ditë. Profilaksa e infeksionit me Pneumocystis carinii: Të rriturit, 960 mg 1 herë në ditë, ose 960 mg në ditë alternative. Fëmijët 6 javë - 5 muaj, 120 mg çdo 12 orë. Fëmijët 6 muaj - 5 vjeç, 240 mg çdo 12 orë. Fëmijët prej 6 - 12 vjeç, 480 mg, çdo 12 orë. Fëmijët mbi 12 vjeç, doza si te të rriturit.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në sulfonamide, sulfametoksazol, trimetoprim. Insuficienca renale dhe hepatike. Anemia megaloblastike. Porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BACTRE	Shurup	(200 mg+ 40 mg)/5 ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	BACTRE	Tableta	400mg+ 80mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp	BACTRE	Tableta	160mg+ 800mg	Kuti x 20 tableta	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova

S	Rp	COTRIMOXAZOLE	Tableta	(400+80)mg	Kuti x 20 tableta	Replek Farm Ad-Macedonia
	Rp	CO-TRIMOXAZOLE	Shurup	(200mg+40mg)/5ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Replek Farm Ad-Macedonia
	Rp	DEPRIM	Suspension oral	200mg+40mg	shishe, 100 ml	Remedica Ltd - Cyprus
	Rp	DEPRIM	Tableta	400mg+80mg	Kuti x 20 tableta	Remedica Ltd - Cyprus
	Rp	ESBESUL®	Shurup	200mg+40mg	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina
	Rp	ESBESUL® 480MG	Tableta	400mg+80mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina
	Rp	SULFAMETOPRIM	Tableta	400mg + 80mg	Kuti x 20 tableta	Profarma Sha. - Albania
	Rp	TRIMOKS FORT	Tableta	160mg+800mg	Kuti x 20 tableta	Atabay Ilac Fabrikasi AS-Turkey
	Rp	TRIMOKS PEDRI-ATC SUSPENSION	Suspension oral	(40mg+200mg)/	Kuti x 1 shishe x 100 ml	Atabay Ilac Fabrikasi AS-Turkey

Antiinflamator intestinal A07EC01

C

Sulfasalazine - (Sulfasalazinë)

Indikimet:

Krizat akute dhe përkeqësimi i kolitit ulçeroz; sëmundja Crohn; artriti reumatik.

Dozimi:

Te koliti ulçeroz dhe sëmundja e Crohn-it : të rriturit 1 - 2 g x 4 herë në ditë në fazën akute, pastaj 2 g në ditë për disa vjet. Fëmijët 40-60 mg/kg në ditë. Artriti reumatik: të rriturit 500 mg në mbrëmje për 7 ditë, pastaj 2 x 500 mg 7 ditët e ardhshme.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj sulfonamideve dhe salicilateve; porfiria akute dhe granulocitopenia; te fëmijët nën moshën 2 vjeçare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SULFASALAZIN Krka EN	Tableta acidorezistente	500 mg	Kuti x 50 tableta acidorezistente	Krka d.d. - Slovenia

Anksiolitik
N05AL01

S

C për tremujorin e 1-rë dhe të 2-të

Sulpiride - (Sulpirid)

Indikimet:

Shizofrenia.

Dozimi:

Të rriturit dhe fëmijët mbi 14 vjeç, 200 - 400 mg dy herë në ditë maksimum 800 mg te simptomat predominante negative dhe 2.4 g në ditë te simptomat pozitive. Te të moshuarit zakonisht fillohet me doza më të vogla, por ato rriten sipas përgjigjes së pacientit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj sulpiridit. Sëmundja e Parkinsonit. Porfiria. Feokromocitoma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EGLONYL®	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 30 kapsula	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	EGLONYL®	Tretësirë orale	25 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 120 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	EGLONYL® FORTE	Tableta	200 mg	Kuti x 12 tableta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	MERESA 50	Kapsula	50 mg	Kuti x 20 kapsula	Dolorgiet GmbH & Co.Kg - Germany

Sumatripan - (Sumatriptan)

Indikimet:

Agonist i serotoninës. Lehtësim akut nga sulmi i migrenës me apo pa aurë.

Dozimi:

Tabletat merret sa më parë që është e mundshme pas fillimit të migrenës. Doza nuk duhet të përsëritet për të njëjtin sulm nëse nuk ka reagim fillestar. Të rriturit: 50-100 mg; doza mund të përsëritet nëse simptomat riparaqiten; maksimumi 300 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Dëmtim i rëndë hepatic; migrena hemiplegjike, bazilare, oftalmoplegjike; historia e infarktimit miokardial, aksidentit cerebrovaskular, sulmi i shkurtër iskemik; sëmundja iskemike e zemrës (apo shenjat dhe simptomat e saj); angina Prinzmetal; vazospazma e arterieve koronare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SUMATRIPAN ACTAVIS	Tableta të mbështjellura	100 mg	Kuti x 2 tableta të mbështjellura; Kuti x 4 tableta të mbështjellura	Actavis Group PTC EHF - Iceland

Inhibitorët e protein kinazës
L01XE04
D

Sunitinib maleate - (Maleat Sunitib)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e kancerit duke parandaluar aktivitetin e grupit të posaçëm të proteinave të cilat janë të përfshira në rritjen dhe perhapjen e qelizave kanceroze. Indikohet për mjekimin e tumoreve malinje gastrointestinale të stromës (GIST) jooperabil dhe/ ose metastazik në pacientët e rritur pas dështimit të trajtimit të tyre me imatinib mesilat, për shkak të rezistencës ose jotolerancës ndaj tij. GIST është karcinomë e zorrëve, e cila krijohet për shkak të rritjes së pakontrolluar të qelizave të indit lidhor të këtyre organeve. Indikohet për trajtimin e karcinomës së avancuar

dhe/ose metastazike të qelizave renale (MRCC) te pacientët e rritur. Indikohet për mjekimin e tumoreve jooperabile ose metastazike neuroendokrine të diferencuara mirë të pankreasit te pacientët e rritur me progresion të sëmundjes në pacientët e rritur. pNET është një kancer i rrallë i cili e ka origjinën nga qelizat e pankreasit të cilat tajojnë hormone.

Dozimi:

Dozimi individual.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet i njohur në përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SUTENT	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Pfizer Italia s.r.l - Italy
Rp	SUTENT	Kapsula të forta	12.5 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Pfizer Italia s.r.l - Italy
Rp	SUTENT	Kapsula të forta	25 mg	Kuti x 28 kapsula të forta	Pfizer Italia s.r.l - Italy

Miorelaksant
M03AB01
C

Suxamethonium - (Suksametonium)

Indikimet:

Intubimi endotraheal; relaksimi i muskujve tërthorovijorë gjatë intervenimeve të shkurtëra kirurgjike.

Dozimi:

Injeksioni IV: Të rriturit: 0.3-1.1 mg/kg, varësisht nga shkalla e nevojshme e relaksimit. Fëmijët: 2 mg/kg (deri në një vit), 1-2 mg/kg (1-12 vjeç). Injeksioni IM: Të rriturit dhe fëmijët: më së shumti 2.5 mg/kg, doza maksimale 150 mg; Infuzioni IV (për aplikim të zgjatur): 2-5 mg/min. (2-5ml/min) të tretësirës 0.1%. Nuk duhet të përzihet në të njëjtin shiringë apo në shishen e infuzionit me tretësira alkaline (barbiturate etj.). Insuficienca e rëndë e mëlçisë; edema mushkërore; mungesa e pseudokolinesterazës në serum.

Kundërindikimet:

Insuficienca e rëndë e mëlçisë; edema mushkërore; mungesa e

S pseudokolinesterazës në serum.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SUXAMETHONIUM CHLORIDE INJ.BP	Tretësirë për injeksion	100 mg/2 ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	Rotexmed-ica-Group PanPharma - Germany

Preparatet për terapi të sëmundjeve hepatike

A05BA03

C

Silybum marianum L.Gaertner dry extract - (Ekstrakti i thatë i silibinës)

Indikimet:

Silimarina është një ekstrakt i standardizuar i bimës Silibinë i cili përdoret për të mbrojtur mëlçinë nga substancat toksike. Ajo parandalon toksinat duke promovuar rritjen e qelizave të shëndetshme të reja për të riparuar dëmtimin e mëlçisë. Silimarina përdoret kryesisht në gjendjet si: hepatiti, infeksioni me hepatit A, verdhëza. Silimarina është pastrues i radikaleve të lira.

Dozimi:

Të rriturit (mbi 18 vjeç): Për hepatitit akut viral, 160-800 miligram silimarinë merret çdo ditë, në 3 doza të ndara, për tri javë. Për simptomat alergjike të hundës, 140 miligram silimarinë merret 3 herë në ditë për një muaj. Për Phalloides Amanita (intoksikimi me kërpudha) silimarina merret 20-50 miligram për kilogram. Për diabet merren 200-230 miligram silimarinë për katër javë. Për nefropati diabetike 140 miligram silimarinë merret 3 herë në ditë për tre muaj. Për kolesterolin e lartë, 200-600 miligram silimarinë merret 1 herë apo 3 herë në ditë për katër muaj, përveç terapisë standarde. Për sëmundje kronike të mëlçisë 160-480 miligram silimarinë merret 1 herë apo 3 herë në ditë deri në tre muaj; 120-420 miligram silimarinë merret çdo ditë në tri doza të ndara për katër javë deri në 12 muaj. Për osteoarthritis, 150 miligram silimarinë merret dy herë në ditë Fëmijët (nën 18 vjeç): Për dëmtimin e mëlçisë, 80-320 miligram silimarinë merret çdo ditë për 28 ditë.

Kundëriindikimet:

Silimarina është i kundëriindikuar në gjendjet si encefalopatia hepatike, cirroza nga tëmthi, hipersensitiviteti në komponentët e këtij bari.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SILYMARIN	Kapsula të forta	100 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Belupo Pharmaceuticals - Croatia

S



- Tacrolimus - (Takrolimus)
- Tadalafil - (Tadafinil)
- Tamoxifen - (Tamoksifen)
- Tamsulosin - (Tamsulosin)
- Telmisartan - (Telmisartan)
- Temozolomide - (Temozolomide)
- Tenofovir Disoproxil Fumarate
- Tenoxicam - (Tenoksikam)
- Terazosin - (Terazosinë)
- Terbinafine HCL
- Terbinafine HCL
- Teriflunomide
- Testosterone enantate
- Tetracycline hydrochloride
- Tetracycline hydrochloride
- Tetracycline hydrochloride
- Tetracycline hydrochloride, hydrocortisone acetate, benzocaine
- Tetanus immunoglobulin - (Imunoglobulina antitetanike)
- Thiamazole - (Tiamazol)
- Thiamine - (Tiaminë)
- Thiethylperazine - (Tietilperazinë)
- Thiocolchicoside - (Tiokolkikozid)
- Thiocolchicoside/ Paracetamol
- Thioctic acid - (Acid tioktik)
- Thyme liquid extract
- Tianeptine sodium
- Timolol maleate
- Tinidazole

- Tobramycin - (Tobramicinë)
- Tobramycin - (Tobramicinë)
- Tobramycin and Dexamethasone
- Aqueous extract of Triticum vulgare,2-phenoxyethanol
- Aqueous extract of Triticum vulgare,2-phenoxyethanol
- Aqueous extract of Triticum vulgare,2-phenoxyethanol
- Tocilizumab - (Tocilizumab)
- Tocopherol - (Tokoferol)
- Topiramate - (Topiramat)
- Torasemide - (Torasemid)
- Tramadol _ (Tramadol)
- Trtramadol HCl +paracetamol - (Trtramadol HCl +paracetamol)
- Trandolapril - (Trandolapril)
- Trastuzumab
- Triamcinolone
- Triamcinolone acetonide
- Triamcinolone acetonide, chlorquinaldol
- Triamcinolone acetonide,salicylic acid
- Triamcinolone acetonide, Neomycin sulphate, Nystatin
- Triamteren and Hydrochlorothiazid - (Triamteren dhe hidroklorotiazid)
- Trimebutine maleate
- Trimetazidine dihydrochloride
- Triptorelin acetate
- Tropicamide
- Trospium chloride
- Troxerutin
- Tuaminoheptane sulphate +Acetylcysteine

T Imunosupresiv nga grupi i inhibitorëve të calcineurinës

L04AD02
C

Tacrolimus - (Takrolimus)

Indikimet:

Imunosupresor primar për të parandaluar hedhjen e alograftit të mëlçisë, veshkës dhe zembrës, si dhe parandalimin e alograftit, i cili është rezistent ndaj regjimit konvencional imunosupresiv.

Dozimi:

Transplantimi i mëlçisë: fillohet 12 orë pas transplantimit, oral, 100-200 µg/kg në ditë në dy doza të ndara ose me infuzion intravenoz gjatë 24 orëve 10 - 50 µg/kg deri në 7 ditë. Fëmijët, oral, 300 µg/kg në 2 doza të ndara ose me infuzion intravenoz gjatë 24 orëve në dozë prej 50 µg/kg, maksimum deri në 7 ditë pastaj vazhdohet me rrugë orale. Transplantimi renal: fillohet brenda 24 orëve pas transplantimit, oral, 200 - 300 µg/kg në dy doza të ndara ose 50 - 100 µg/kg me infuzion intravenoz . Fëmijët, oral, 300 µg/kg në 2 doza të ndara ose 50 µg/kg, me infuzion intravenoz gjatë 24 orëve. Transplantimi i zembrës, (me ose pa indukim të antitropave), fillohet brenda 5 dite pas transplantimit, oral, 75 µg/kg në ditë e ndarë në 2 doza ditore ose 10 – 20 µg/kg në ditë me rrugë intravenoze deri në maksimum deri 7 ditë. Fëmijët, pa indukim të antitropave, fillohet me infuzion intravenoz gjatë 24 orëve në dozë prej 50 µg/kg ditë, pastaj oral, 300 µg/kg në 2 doza të ndara ditore; Fëmijët pas indukimit të antitropave, oral, 100 – 300 µg/kg në 2 doza të ndara ditore.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj takrolimus-it, ose në cilindo përbërës të këtij bari; Hipersensitiviteti ndaj makrolidëve; Administrimi në të njëjën kohë i ciklosporinës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRACSUS	Kapsula të forta	0.5 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain
Rp	TRACSUS	Kapsula të forta	1 mg	Kuti x 60 kapsula të forta	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain
Rp	TRACSUS	Kapsula të forta	5 mg	Kuti x 30 kapsula të forta	Laboratorios Cinfa S.A. - Spain

Inhibitor i 5-fosfoesterazës
G04BE08
B

T

Tadalafil - (Tadalafil)

Indikimet:

Trajtimi i disfunkcionit erektil te meshkujt e rritur; Trajtimi i simptomave te hipertrofia beninje e prostatës; Tadalafil nuk indikohet për përdorim te femrat.

Dozimi:

Doza e rekomanduar për disfunktion erektil në shumicën e pacientëve është 10 mg, 30 minuta para aktivitetit seksual. Doza mund të rritet në 20 mg ose zvogëlohet në 5 mg, bazuar në efikasitetin individual dhe tolerancën ndaj barit. Terapia për trajtimin e hiperplazisë beninje të prostatës është 5 mg, e cila merret afërsisht në të njëjtën kohë çdo ditë. Kur terapia për hiperplazinë beninje të prostatës është e kombinuar me tadalafil dhe finasterid, doza e rekomanduar e tadalafilin për përdorim të përditshëm është 5 mg, e administruar në të njëjtën kohë çdo ditë, në kohëzgjatje deri në 26 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë; Infarkti akut i miokardit në 90 ditët e fundit; Historia e mëparshme e neuropatisë iskemike optike jo arteriale; Duhet shmangur përdorimin e njëkohshëm të nitrateve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LONGIS	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 2 film tableta të mbështjellura	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

Antineoplastik nga grupi i anti estrogjeneve
L02BA01
D

Tamoxifen - (Tamoksifen)

Indikimet:

Terapi shtesë në terapinë endokrine te karcinoma e gjirit me nyje pozitive, trajtimin e metastazave dhe për profilaksë te femrat me rrezik të lartë për sëmundje, duke përfshirë edhe ato me ductus carcinoma in situ; Infertiliteti anovular.

T Dozimi:

Carcinoma mammae: 20 mg në ditë në 1 ose e ndarë në 2 doza ditore. Si terapi shtesë aplikohet në kohëzgjatje deri në 5 vite, ndonëse kohëzgjatja optimale ende nuk është përcaktuar. Profilaksa e carcinoma mamme te femrat me rrezik të lartë: 20 mg ditë për 5 vjet. Infertiliteti anovulator: 20 mg në ditën e 2 dhe të 5 të ciklit menstrual, nëse është e nevojshme në ciklin pasues doza rritet deri në 80 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TAMIFEN DS 20MG	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Medochemie Ltd - Cyprus

Preparat nga grupi i antagonistëve të alfa-adrenoreceptorëve

G04CA02

B

Tamsulosin - (Tamsulosin)**Indikimet:**

Trajtimi i çrregullimeve të urinimit si pasojë e hiperplazionit benign të prostatës.

Dozimi:

1 kapsulë 0.4mg në ditë pas mëngjesit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në tamsulosinë ose në njërën nga ekscipientët; Insuficienca e rëndë e mëlçisë; Hipotensioni ortostatik i diagnostifikuar më herët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ANTUNES	Kapsula me lirim të modifikuar, të forta	0.4 mg	20 kapsula	So.Se Pharm - Italy

Rp

FLOSIN

Kapsula me lirim të modifikuar, të forta

0.4 mg

Kuti x 30 kapsula me lirim të modifikuar, të forta

Synthon BV - The Netherlands,
Sunthon Hispania S.L - Spain, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

Rp	PROLOSIN	Kapsula me lirim të zgjatur	400 mcg	Kuti x 30 kapsula kapsula me lirim të zgjatur	Niche Generics Limited - UK
Rp	PROSTACURE	Kapsula	0.4 mg	Kuti x 20 kapsula	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	TAMIDRA MR	Kapsula me lirim të modifikuar, të forta	0.4 mg	Kuti x 20 kapsula me lirim të modifikuar, të forta; Kuti x 30 kapsula me lirim të modifikuar, të forta; Kuti x 50 kapsula me lirim të modifikuar, të forta	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
Rp	TAMLOS	Kapsula me lirim të modifikuar, të forta	0.4 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të modifikuar, të forta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TAMOSIN	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta	0.4 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të modifikuar, të forta	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp	TAMSU GENERICON RETARD	Kapsula	0.4 mg	Kuti x 30 kapsula	Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H. - Austria
Rp	TAMSULOZIN PharmaS	Kapsula me lirim të zgjatur	0.4 mg	Kuti x 30 kapsula me lirim të zgjatur	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	TANSULOS-INA BLUE-Pharma	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta	0.4 mg	Kuti x 30 kapsula kapsula me lirim të zgjatur, të forta	BluePharma Genericos - Comercio de Medicamentos S.A - Portugal

Antimetabolit, analog i pirimidës

L01BC03

D

Tegafur - (Tegafur)

Indikimet:

Neoplazmat malinje; Karcinoma e avancuar kolorektale. Kanceri i zorrës së trashë dhe kanceri i gjirit, si dhe kancer gastrik dhe tipe të caktuara të tumoreve të trurit në pacientët zgjedhur në të cilin sëmundja konsiderohet e patrajtueshme në aspektin kirurgjik.

Dozimi:

Tegafur për administrim oral administrohen zakonisht në dozë prej 1600-

T 2400 mg në ditë, e ndarë në dy doza çdo 12 orë, ose në 3-4 doza të ndara për pesë ditë, pastaj zakonisht duhet pasur një pushim prej tri javë. Trajtimi i përgjithshëm nuk duhet të kalojë 30-40 g. Nëse është e nevojshme, trajtimi mund të përsëritet pas 1.5-2 muaj.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të barit; shtatzënia; laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FTORAFUR	Kapsula të forta	400 mg	Kuti x 100 kapsula të forta	AS Grindeks - Latvia

Anatagonistë i receptorëve të Angiotenzinës II

C09CA07

D

Telmisartan - (Telmisartan)

Indikimet:

Mjekimi i hipertensionit esencjal te të rriturit; Parandalimi i sëmundjeve kardiovaskulare; Parandalimi i sëmundjeve kardiovaskulare te të rriturit me komplikime kardiovaskulare aterotrombotike (histori e sëmundjes koronare të zemrës, infarkt, ose sëmundje arteriale periferike); Hipertensioni i shoqëruar me Diabetes mellitus tip II.

Dozimi:

Hipertensioni: doza fillestare 20 mg një herë në ditë, doza mesatare 40 mg një herë në ditë, së paku 4 javë. Parandalimi i sëmundjeve kardiovaskulare: deri 80 mg një herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë; Tremujori i tretë i shtatzënisë; Obstruksioni i rrugëve biliare; Dëmtim i rëndë i funksionit të mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TELMOTENS	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. - Czech Republic, Glenmark Generics (Europe) Ltd - Uk, Tillomed Laboratories Ltd - UK

Rp	TELMOTENS	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. - Czech Republic, Glenmark Generics (Europe) Ltd - UK, Tillomed Laboratories Ltd - UK
----	-----------	-------------------------------	-------	--	---

T

Kemoterapi
L01AX03
D

Temozolomide - (Temozolomid)

Indikimet:

Glioblastoma muliforme; Gliomat malinje rekurente ose progresive; Melanoma metastatike

Dozimi:

Glioblastoma multiforme Të rriturit: 75 mg/m² një herë në ditë për 42 ditë me radioterapi fokale (faza konkomitante). Terapia vazhdon nëse numri absolut i neutrofileve (ANC) është $\geq 1.5 \times 10^9/L$, numri i trombociteve $\geq 100 \times 10^9/L$. Filloni monoterapinë 4 javë pas përfundimit të fazës konkomitante: 150 mg/m², njëherë në ditë për 5 ditë e shoqëruar me një pushim 23 ditor (cikli 1). Në ciklin e 2, administrohet doza prej 200 mg/m² një herë në ditë për 5 ditë. Terapia vazhdon nëse numri absolut i neutrofileve (ANC) është $\geq 1.5 \times 10^9/L$, numri i trombociteve $\geq 100 \times 10^9/L$. Në qoftë se doza nuk mund të rritet në ciklin e 2, atëherë dozën nuk duhet rritur as në ciklet e tjera. Doza e përdorur në ciklin 2 jepet edhe në ciklet tjera dhe nëse lejon gjendja e pacientit (toksiciteti), terapia jepet deri në 6 cikle. Gliomat malinje rekurente ose progresive Të rriturit: nëse më parë nuk është trajtuar me kimioterapi: 200 mg/m², një herë në ditë për 5 ditë, pason një pushim 23 ditor (cikli i parë). Nëse është trajtuar më parë me kimioterapi: 150 mg/m² në ditë për 5 ditë, pasuar nga 23 ditë ndërprerje (cikli i parë), dhe doza rritet në 200 mg/m² në ciklin e dytë nëse nuk ka toksicitet hematologjik. Fëmijët: nëse më parë nuk është trajtuar me kimioterapi: 200mg/m², një herë në ditë për 5 ditë, pasur nga 23 ditë ndërprerje (cikli i parë) dhe doza rritet në 200mg/m² në ciklin e dytë nëse nuk ka toksicitet hematologjik. Melanoma metastatike. Të rriturit: 200 mg/m², për 5 ditë, çdo 28 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë; Hipersensitiviteti ndaj Dakarbazinës; Shtatzënësia; Mielosupresioni i rëndë.

T

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BLASTOMAT	Kapsula të forta	20 mg	Kuti 1 shishe x 5 kapsula të forta; Kuti x 5 qeska (1 qeskë përmban 1 kapsulë të fortë)	Eirgen Pharma- Ireland
Rp	BLASTOMAT	Kapsula të forta	5 mg	Kuti 1 shishe x 5 kapsula të forta; Kuti x 5 qeska (1 qeskë përmban 1 kapsulë të fortë)	Eirgen Pharma- Ireland
Rp	BLASTOMAT	Kapsula të forta	100 mg	Kuti 1 shishe x 5 kapsula të forta; Kuti x 5 qeska (1 qeskë përmban 1 kapsulë të fortë)	Eirgen Pharma- Ireland
Rp	BLASTOMAT	Kapsula të forta	250 mg	Kuti 1 shishe x 5 kapsula të forta; Kuti x 5 qeska (1 qeskë përmban 1 kapsulë të fortë)	Eirgen Pharma- Ireland

Antiviral me veprim direkt

J05AF07

B

Tenofovir Disoproxil Fumarate - (Tenofovir Disoproksil fumarat)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e infeksionit kronik me hepatit B, tek të rriturit. Ky tregues është i bazuar në përgjigjet histologjike, virologjike, biokimike dhe serologjike në të rriturit me HBeAg pozitiv dhe HBeAg negative hepatit kronik B me sëmundje të kompensuar të mëlçisë, replikimin aktiv viral, ngritje në serum e niveleve të alaninë aminotransferazës (ALT) dhe dëshmi histologjike të sëmundjes aktive, të cilat janë nukleozidë-naiv dhe nukleozidë-përvojë. Përdoret në kombinim me produkte të tjera antiretrovirale mjekësore për trajtimin e HIV-1 në të rriturit e infektuar të moshës mbi 18 vjeç. Demonstrimi i përfitimit të tenofovirit në infeksionet e HIV-1 është i bazuar në rezultatet e një studimi në mjekimin e pacientëve-naiv, përfshirë pacientët me një ngarkesë të lartë virale (≥ 100.000 kopje / ml) dhe studime në të cilat tenofovir disoproksil është shtuar në sfond si terapi e qëndrueshme (kryesisht triterapi) në pacientët e para-trajtuar antiretroviral duke përjetuar dështimin e hershëm virologjik (≤ 10.000 kopje / ml, në shumicën e pacientëve që kanë ≤ 5.000 kopje / ml). Në vendosjen e një regjimi të ri për pacientët të cilët kanë dështuar një regjim antiretroviral, shqyrtim i kujdesshëm duhet t'i jepet modeleve e mutacioneve të lidhura me produkte të ndryshme medicinale dhe historinë e trajtimit të pacientit individual. Kur është e mundshme, testimi i rezistencës mund të jetë i përshtatshëm.

Dozimi:

Të rriturit: Doza e rekomanduar për trajtimin e HIV, ose për trajtimin e hepatitit kronik B është një tabletë një herë në ditë merret me / pa ushqim. Hepatiti kronik B: Terapia me tenofovir mund të ndalet në qoftë se ka humbje HBsAg apo HBsAg serokonversionit. Në anën tjetër, kohëzgjatja e trajtimit është e panjohur. Informata shtesë në lidhje me popullsi të veçanta Dëmtimi i veshkave: Tenofovir është eliminuar me sekretim nga veshkat dhe ekspozimi ndaj tenofovirit rritet në pacientët me mosfunksionim të veshkave. Të dhënat e kufizuara klinike mbështesin administrimin e tenofovir disproksil fumarat një herë në ditë në pacientët me dëmtim të butë të veshkave (klirensi i kreatininës 50-80 ml/min). Në pacientët me klirens të kreatininës ≤ 50 ml/min, është e nevojshme një regullim në Intervalin. Nuk ka rekomandime dozimi që mund të jepen për pacientët jo-hemodializë me klirens të kreatininës ≤ 10 ml/min. Dështimi hepatic: Nuk ka pasur ndryshime farmakokinetike të lidhura klinikisht që janë vërejtur në pacientët me dëmtim të mëlçisë. Prandaj, nuk ka rregullim doze që është i nevojshëm në pacientët me dëmtim të mëlçisë. Fëmijët dhe adoleshentët: Siguria dhe efikasiteti i këtij bari në pacientët nën moshën 18 vjeç nuk është dëshmuar. Deri në të dhëna të tjera që tregojnë sigurinë dhe efikasitetin e tenofovirit në pacientët nën moshën 18 vjeç të nxjerra, ky bar nuk duhet të përdoret në fëmijët dhe adoleshentët. Nëse tenofovir është ndërprer në pacientët me hepatit B kronik me ose pa bashkë - infeksionin HIV, këta pacientë duhet të monitorohen nga afër për dëshmi të acarimit të hepatitit.

Kundërrindikimet:

Alergjia në substancën aktive ose në ndonjë përbërës tjetër të barit.

	Emri i mbrojtur	Forma	Doza	Paketimi	Prodhuesi
Rp	TENOVIRAL	Film tableta të mbështjellura	245 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic A.S - Turkey

Tenoxicam - (Tenoksikam)

Indikimet:

Artriti reumatoid; osteoartritis; ataku akut i gihtit; ankiloza; reumatizmi joartikular; dhimbjet post-traumatike dhe postoperative.

Dozimi:

Doza e zakonshme: 1 x 20 mg; Në raste të atakut akut të gihtit: 1 x 40 mg në ditë në dy ditët e para, pastaj 20 mg në ditë në 5 ditët e ardhshme.

Kundërindikimet:

Shtatzënësia; gjdhënja; insuficienca e rëndë e veshkave dhe mëlçisë; ulëera akute; gjakderdhjet në traktin gastrointestinal.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BART	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	SO.SE.Pharma - Italy
Rp	OKSAMEN	Film tableta	20 mg	Kuti x 10 film tableta	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S -Turkey
Rp	OKSAMEN -L	Pluhur i liofilizuar për injeksion	20 mg	Kuti x 1 flakon me liofilizatin + 1 ampulë me tretës	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S - Turkey
Rp	NEO ENDUSIX	Film tableta të mbështjellura	20 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Anfarma Hel-lasS.A. - Greece
Rp	NEO ENDUSIX	Pluhur për tretësirë për injeksion	20 mg	Kuti x 1 flakon + 1 ampulë me tretës	Anfarma HellasS.A. - Greece

Preparat nga grupi i bllokatorëve të receptorëve alfa-adrenergjikë

G04CA03

C

T

Terazosin - (Terazosinë)

Indikimet:

Hipertensioni i lehtë deri te i moderuar, hipertrofia beninje e prostatës.

Dozimi:

Hipertrofia beninje e prostatës: doza fillestare është 1 mg në mbrëmje para gjumit; nëse është e nevojshme doza dyfishohet pas 7ditësh deri të arrihet efekti terapeutik. Doza mbajtëse zakonisht është 2 - 10 mg në ditë. Hipertensioni i lehtë deri te i moderuar: doza modifikohet sipas reagimit terapeutik; doza fillestare është 1 mg në mbrëmje para gjumit, nëse është e nevojshme doza gradualisht rritet dhe doza mbajtëse zakonisht është 2 - 5 mg në ditë, e në disa raste administrohet doza deri 20 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj terazosinës dhe antagonistëve të alfa – adrenoreceptorë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	KORNAM®	Tableta	2 mg	Kuti x 30 Tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	KORNAM®	Tableta	5 mg	Kuti x 30 Tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	FLOTRIN-URO	Tableta	5 mg	Kuti x 28 Tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Antimikotik

D01AE15

C

Terbinafine Hydrochloride - (Terbinafinë hidroklorur)

Indikimet:

Për trajtimin e infeksioneve mikotike të lëkurës, tinea pedis dhe tinea cruris të shkaktuara nga dermatofitet, si: Trichophyton, Microsporum canis, Epidermophyton floccosum. Indikohet edhe në infeksionet e lëkurës të shkaktuara nga kërpurdhat e gjinisë Kandida (psh.Candida albicans).

T Dozimi:

Kremit aplikohet te të rriturit dhe fëmijët mbi 16 vjeç, 1 herë në ditë për 1 javë. Nëse nuk ka përmirësim të shenjave të infeksionit edhe pas dy javësh diagnoza e infeksionit duhet të vërtetohet nga mjeku.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj terbinafinës ose ndaj ndonjë nga substancat ekscipte të kremit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LAMINOX	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey
Rp	LAMINOX	Aerosol për lëkurë	1%	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey
Rp	LAMISIL 1% CREAM	Krem	10 mg/1g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Novartis Consumer Health SA - Switzerland, Novartis Pharma Produktions GmbH - Germany
Rp	MYCONAFINE	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	NextPharma (Pharbil Waltop GmbH) - Germany, BalkanPharma Troyan A - Bulgaria
Rp	TERBINAFINA BASI	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. -Portugal, Labesfal - Laboratorios Almiro S.A - Portugal
Rp	TERBONILE	Krem	1%	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	TERFALIN 1%	Aerosol për lëkurë, tretësirë	0.30 g	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş - Turkey
Rp	TERBITAL	Krem	10 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Tallina famaatsiatehase as -Estonia

Antimikotik
D01BA02
B

T

Terbinafine Hydrochloride - (Terbinafinë hidroklorur)

Indikimet:

Terbinafina orale indikohet për trajtimin e infeksioneve mikotike si: tinea corporis, tinea cruris dhe tinea pedis, si dhe për trajtimin e mikozeve të thonjëve (onychomycosis).

Dozimi:

250 mg në ditë për 2-6 javë te tinea pedis, 2-4 javë të tinea cruris, 4 javë te tinea corporis 6 javë -3 muaj te infeksionet e thonjëve.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj terbinafinës ose ndaj ndonjë nga substancat ekscipiente; Sëmundjet akute ose kronike të mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TERBONILE	Tableta	250mg	Kuti x 14 tableta; Kuti x 28 tableta	Bilim Pharmaceuticals -Turkey
Rp	MYCOFAINE	Tableta	250mg	Kuti x 14 tableta	Actavis hf- Iceland, Actavis Ltd - Malta
Rp	LAMINOX	Tableta	250 mg	Kuti x 14 tableta	Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic-Turkey

Imunosupresiv selektiv
L04AA31
X

Teriflunomide - (Terflunomid)

Indikimet:

Indikohet për trajtimin e pacientëve të rritur me relaps të sklerozës multiple.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 14 mg një herë në ditë. Popullatat e veçanta. Të moshuarit: Duhet të përdoret me kujdes në pacientët e moshës 65 vjeç e më lartë për shkak të të dhënave të pamjaftueshme mbi sigurinë dhe efikasitetin

Te barit. Pacientët me dëmtim të veshkave: Nuk ka nevojë për rregullimin e dozës për pacientët me dëmtim të lehtë, të moderuar ose të rëndë renal të cilat nuk shpiejn në dializë. Pacientët me dializë të veshkave, Teriflunomidi është e kundërindikuar në këtë grup të pacientëve. Dëmtimet hepatic: Nuk ka nevojë për rregullimin e dozës për pacientët me dëmtime të lehta, dhe të moderuara hepaticke. Teriflunomidi është i kundërindikuar tek pacientët me dëmtim të rëndë hepatic. Popullata pediatrike: Siguria dhe efikasiteti i barit në fëmijët e moshës nga 10 deri në më pak se 18 vjet ende nuk është themeluar. Nuk është relevante përdorimi i teriflunomidit në fëmijët e moshës nga lindja deri në më pak se 10 vjet për trajtimin e sklerozës multiple.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive ose të ndonjë përbërësi tjetër. Hypersensitivity të substancës aktive ose me ndonjë nga eksipientë. Pacientët me dëmtim të rëndë hepatic. Gratë shtatzëna. Gratë që janë në gjdhënie. Pacientët me gjendje të rëndë të imunodeficiencës, p.sh. AIDS. Pacientët me funksion të dëmtuar të palcës së eshtrave apo anemi të theksuara, leukopeni, neutropeni apo trombocitopeni. Pacientët me infeksione të rënda aktive deri në rezolucion. Pacientët me dëmtime të rënda të veshkave të cilat shpiejn në dializë, sepse përvoja e pamjaftueshme klinike është në dispozicion në këtë grup të pacientëve. Pacientët me hypoproteinemi të rëndë, p.sh. me sindromin nefrotik.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	AUBAGIO	Film tableta të mbështjellura	14 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanofi Winthrop Industrie - France

Androgjen
G03BA03
X

T

Testosterone enantate - (Testosteron enantat)

Indikimet:

Terapia substituive me testosteron te hipogonadizmi i meshkujve pas konstatimit të deficiencës në bazë të parametrave biokimik dhe klinik.

Dozimi:

Testosteron tretësira për injeksione, aplikohet intramuskular për stimulimin e organeve të varura nga androgjenet dhe të pazhvilluara, fillestare të simptomave të deficiencës çdo të dytën apo të tretën javë, ndërsa për terapinë e mbajtjes jepet çdo të tretën javë deri në të gjashtën, në varësi nga nevojat individuale. Fëmijët dhe adoleshentët. Testosteroni nuk është i indikuar të aplikohet te fëmijët dhe adoleshentët meqenëse nuk janë bërë hulumtime klinike me këto grup moshë do të thotë me meshkuj nën moshën 18 vjeçare.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive apo në atë ndihmëse të këtij bari. Aplikimi i injeksioneve me testosteron është i kundërindikuar te meshkujt me: Karcinomën e prostatës të varur nga androgjenet, ose karcinoma e gjinjëve; Te tumoret e diagnostikuara të mëlçisë që janë aktuale ose që kanë qenë në të kaluarën nëse nuk janë metastatike; Te hiperkalcemia dhe nefroza; Te pacientët me sëmundjes kardiake. Këtë bar nuk duhet ta marrin gratë që janë ose mund të mbesin shtatzënë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TESTOSTERONE ENATHATE/NORMA	Tretësirë vajore për injeksion	250 mg/ml	Kuti x 1 ampulë x 1 ml	Farmar A.V.B - Greece

T Antibiotik grupit të tetraciklinave për përdorim topikal

D06AA04

X

Tetracycline hydrochloride - (Hidroklorur tetracikline)

Indikimet:

Përdoret për trajtimin e infeksioneve siperfaqësore piogjene të lëkurës, parandalimin e infeksioneve, abrazionin e lëkurës dhe pas ndërhyrjes kirurgjike. Ajo është e indikuar në infeksionet lokale të shkaktuara nga mikroorganizmat Gram-negativ dhe Gram-pozitiv, duke përfshirë Streptococcus, Staphylococcus dhe grupi Coli aerogenes. Tetracikline – pomadë 3 % përdoret në të gjitha format e akneve.

Dozimi:

Vetëm për përdorim lokal; Të rriturit dhe fëmijët mbi 8 vjeç: Tetracikline – pomadë 3 % duhet të aplikohet drejtpërdrejt në sipërfaqen e infektuar, një herë ose dy herë në ditë, në varësi të gjendjes, deri në eliminimin e shenjave të infeksionit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti i njohur ndaj njërit prej tetraciklinave ose ndonjërit nga përbërësit e tjerë të barit; Preparatet për përdorim lokal të tetraciklinës mund të përmbajnë sulfit natriumi dhe nuk duhet të përdoren në pacientët me mbindjeshmëri në sulfite.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TETRACIKLINE 3%	Pomadë dermatologjike	3%	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Profarma Sh.a. - Albania
Rp	TETRACICLINA ATB	Pomadë dermatologjike	30mg/g	Kuti x 1 tubetë x 12 g	Antibiotice SA - Romania

Antibiotik grupit të tetraciklinave për përdorim topikal S01AA09 B

T

Tetracycline hydrochloride - (Hidroklorur tetracikline)

Indikimet:

Për trajtimin e infeksioneve sipërfaqësore bakteriale të kornesë së syrit të shkaktuar nga mikroorganizma të ndjeshëm ndaj tetraciklinës; në konjuktivit të syrit; për parandalimin dhe trajtimin e oftalmisë neonatorum, për trajtimin e trakomës; për mjekimin e otitit të jashtëm.

Dozimi:

Për trajtimin e infeksioneve bakteriale dhe trakomës: pomada për sy (1%) aplikohet rreth 1 cm në konjuktivë, çdo 2-4 orë. Për mjekimin e trakomës, krahas mjekimit lokal me pomadë në sy mund të nevojitet dhe mjekim sistemik. Kimioterapia lokale e trakomës mund të jetë intensive dhe e zgjatur; 6 javë është kohëzgjatja minimale e rekomanduar për mjekimin e vazhdueshëm e intensiv. Për trajtimin e oftalmisë neonatorum: aplikohet një dozë e vetme pomadë (1 cm). Fillimi i mjekimit dhe ripërsëritja e tij duhet të bëhen vetëm pas një ekzaminimi të kujdesshëm të të sëmurit nga mjeku specialist nëpërmjet kontrollit me biomikroskop, etj. Nëse mjekimi zgjat mbi 10 ditë, duhet kontrolluar presioni intraokular. Për mjekimin e otitit të jashtëm përdoret 1 deri 2 herë në ditë.

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti i njohur ndaj njërit prej tetraciklinave ose ndonjërit nga përbërësit e tjerë të barit; Tetraciklina pomadë për sy nuk rekomandohet të kombinohet me terapi oftalmike kortikosteroidesh. Ky kombinim mund të fshehtë shenjat klinike të infeksioneve bakteriale, virale ose fungale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TETRA 1%	Pomadë për sy	1%	Kuti x 1 tubetë x 5 g	Profarma Sh.a.- Albania

Tetracycline hydrochloride - (Hidroklorur tetracikline)

Indikimet:

Tetraciklina është një antibiotik bakteriostatik me spektër të gjerë, e cila është aktive kundër një shumëllojshmërie të gjerë të mikroorganizmave Gram-pozitive dhe Gram-negative. Infeksionet e shkaktuara nga mikroorganizmat senzitiv në tetraciklinë përfshijnë: 1) infeksionet e traktit të frymëmarrjes; 2) Infeksionet e traktit urinar; 3) Sëmundjet seksualisht të transmetueshme; 4) Infeksionet e lëkurës; 5) Infeksionet e syrit; 6) Infeksionet rikeciale; 7) Infeksionete tjera: Psitakozës, brucelozës (në kombinim me stretomocinë), kolerës, murtajës, infeksioneve me morra dhe rriqërra, tularaemisë, melioidozës dhe amoebiasës akute të zorrëve (si një zëvendësues i amoebicideve).

Dozimi:

"Të rriturit (duke përfshirë të moshuarit) dhe fëmijët mbi 12 vjeç: Doza minimale e rekomanduar është 250 mg çdo gjashtë orë. Nivelet terapeutike janë arritur më shpejt nga administrimi i dozës 500 mg fillimisht, e ndjekur nga 250 mg çdo gjashtëorë. Tek infeksioneterënda, dozamund të rritet në 500 mg çdo gjashtëorë. Fëmijët nën 12 vjeç: është e kundërindikuar në këtë grup moshë.

Të moshuarit: Zakonisht një dozë e të rriturve. Kujdes duhet t'u kushtohet rasteve me pamjaftueshmëri renale të cilat mund të çojnë në akumulim e barit. Dëmtimet e veshkave: Në përgjithësi tetraciklinat janë të kundërindikuar në rastet me dëmtime të veshkave dhe rekomandimet në lidhje me dozimin zbatohen vetëm nëse përdorimi i kësaj klase të barnave konsiderohet absolutisht thelbësor. Doza totale duhet të jetë e ulur me reduktimin e dozave të rekomanduara individuale dhe / ose duke zgjeruar Intervale kohore në mes të dozave.

Rekomandimet e dozimit në infeksione të caktuara:

Infeksionet e lëkurës:

250-500mg në ditë në doza të vetme ose të ndara duhet të administrohen për të paktën tre muaj në trajtimin e gjendjeve acne vulgaris fytyre dhe rosacea. Infeksionet streptokoksike: një dozë terapeutike duhet të administrohet për të paktën 10 ditë.

Brucelozë: 500 mg tetraciklinë katër herë në ditë e shoqëruar me stretomocinë. Sëmundjet seksualisht të transmetueshme: 500mg katër herë në ditë për shtatë ditë."

Kundërindikimet:

Alergjia e njohur ndaj njërit prej tetraciklinave ose ndonjërit prej përbërësve të tjerë të barit; mosfunksionim kronik renal/hepatik; dëmtim i veshkave, veçanërisht nëse dëmtimet janë të rënda; tek rastet e lupusit sistemik eritematoz; fëmijët nën 12 vjeç; gjatë periudhës së shtatzënisë dhe gjidhënies.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TETRACICLINA ATB	Kapsula	250 mg	Kuti x 20 kapsula	Antibiotice SA - Romania

Kortikosteroidet e kombinuara (antihemoroidal)

C05AA01

C

Tetracycline hydrochloride, hydrocortisone acetate, benzocaine - (Hidroklorur tetracikline + Acetat hidrokortizoni + Benzokainë)**Indikimet:**

Lehtëson dhimbjen dhe iritimin anal, posaçërisht gjatë krizave hemoroidale, përkatësisht tromboflebitit hemoroidal.

Dozimi:

Pomada: Pomada aplikohet në mënyrë rektale, pas defekimit dhe pastrimit lokal, në mbrëmje para gjumit. Doza e zakonshme është 2-3 aplikime të pomadës gjatë ditës. Trajtimi duhet të vazhdojë edhe një javë pas zhdukjes së plotë të simptomave lokale, duke e aplikuar pomadën një herë në çdo 2 ditë. Supozitorët: Doza e rekomanduar është një supost, i cili administrohet në rektum një herë në ditë pas jashtëqitjes. Nëse është e nevojshme, doza mund të rritet në 2-3 supozitore në ditë. Pas zhdukjes së plotë të simptomave lokale duhet të vazhdojë trajtimi me një supozitor 2 herë në javë. Nuk rekomandohet për kohë të gjatë.

Kundërindikimet:

Alergjia në hidrokortizon, tetraciklina, benzokainë ose në ndonjë përbërës tjetër të Hemorzonit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
	HEMORZON™ OINTMENT	Pomadë rektale	10 mg+5 mg+4 mg	Kuti x 1 tubetë x 18 g	Antibiotice SA-Romania
	HEMORZON™ SUPPOSITORIES	Supozitorë	20 mg+10 mg+8.3 mg	Kuti x 6 supozitorë; Kuti x 12 supozitorë	Antibiotice SA-Romania

Tetanus immunoglobulin - (Imunoglobulina antitetanike)

Indikimet:

Profilaksa e tetanusit te pacientët me lëndim të freskët, te të cilët imunizimi aktiv është jokomplet, apo të cilët nga imunizimi i fundit kanë kaluar 10 deri në 20 vjet ose të cilët asnjëherë nuk janë vaksinuar; Trajtimi i infeksioneve të tetanusit.

Dozimi:

Profillaksa: 250 - 500 IU, në varësi nga shkalla e lëndimit, së bashku me 0.5 ml vaksinë të tetanusit, në dy vende të ndryshme me dy shiringa të ndryshëm. Trajtimi i infeksioneve të tetanusit: 30 - 300 IU/kg në ditë. Intervali i aplikimit dhe zgjatja e terapisë duhet të përshtatet varësisht nga përgjegjja klinike.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	PASTEURISED HUMAN ANTITETANUS IMMUNOGLOBULIN GRIFOLS 250IU	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	250 IU/ml	Kutia x 1 shiringë e mbushur	Instituto Grifols S.A - Spain
Rp	PASTEURISED HUMAN ANTITETANUS IMMUNOGLOBULIN GRIFOLS 550IU	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	500 IU/2 ml	Kutia x 1 shiringë e mbushur	Instituto Grifols S.A - Spain
Rp	TETANUS GAMMA	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	250 IU/ml	Kutia x 1 shiringë e mbushur	Kedrion s.p.a - Italy
Rp	TETANUS GAMMA	Tretësirë për injeksion, shiringë e mbushur	500 IU/2 ml	Kutia x 1 shiringë e mbushur	Kedrion s.p.a - Italy

Hormon
H03BB02
D

T

Thiamazole - (Tiamazol)

Indikimet:

Hipertireoza (Morbus Graves-Basedow); Përgatitja për tireoidektominë subtotale; Terapi shtesë me jodin radioaktiv; Terapi e recidivëve postoperativë; Kriza tireotoksike.

Dozimi:

Dozimi është individual. Doza ditore e rekomanduar është 20-60 mg në ditë, përkatësisht 1-3 tableta të ndara në 3 doza të barabarta: Fëmijët: Doza e rekomanduar është 0,4 deri 0,7 mg/kg/ditë, e ndarë në 3 doza të barabarta, çdo 8 orë. Doza mbajtëse është 0,2 mg/ kg /ditë, deri në arritjen e eurotiroditetit. Doza maksimale është 30 mg/ditë.

Kundërindikimet:

Granulocitopenia, struma substernale, obstruksioni trakeal i shkaktuar nga struma.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	FAVISTAN	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina

Vitamina
A11DA01
A

Thiamine - (Tiaminë)

Indikimet:

Beri-beri; Neuriti alkoolik; Neuriti në shtatzënësi; Encefalopatia Wernicke; Neuropatia e nervit të syrit.

Dozimi:

Varësisht nga shkalla e deficitit (beri-beri, neuriti alkoolik, neuriti në shtatzënsi) simptomat e lehta të deficitit 10-25 mg në ditë; encefalopatia Wernicke-mjekohet me doza të larta deri mg në ditë për 6-12 javë.

T Kundëringimet:
Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
	VITAMINE B1	Tableta	10 mg	Kuti x 60 tableta	Profarma sh.a-Albania
	VITAMINE B1	Tretësirë për injeksion	5%-1ml	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma sh.a-Albania
	VITAMIN B1 Alkaloid	Tretësirë për injeksion	100 mg/ml	Kuti x 50 ampula x 1 ml	Alkaloid AD - Macedonia

Antihistaminik sistemik nga grupi i fenotiazineve
R06AD03

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Thiethylperazine - (Tietilperazinë)

Indikimet:

Të përzierat dhe të vjella pas ndërhyrjeve kirurgjike; Te dëmtimet kraniocerebrale; Çrregullimet gastrointestinale dhe hepatobiliare; Uremia pas marrjes së disa barnave, pas radioterapisë, nga hipertensioni intrakranial dhe kinetoza.

Dozimi:

Doza fillestare 6.5 mg/ditë (1 supozitorë) me rrugë rektale. Doza mund të rritet në 6.5 -19.5 mg/ditë (1 - 3 supozitorë)

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti ndaj fenotiazinave; Gjendje komatoze; Fëmijët nën 15 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TORECAN	Supozitorë	6.5 mg	Kuti x 6 supozitorë	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORECAN	Tretësirë për injeksion	6.5 ml/ml	Kuti x 50 ampula x 1 ml	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TORECAN	Supozitorë	6.5 mg	Kuti x 6 supozitorë	Krka d.d. - Slovenia in corporation with Novartis Pharma - Switzerland

Miorelaksant
M03BX05
X

T

Thiocolchicoside - (Tiokolkikozid)

Indikimet:

Tiokolkikozidi është relaksues i muskujve me efekt anti-inflamator dhe analgetik. Ky vepron si antagonist konkurrues i GABA-A receptorëve dhe, gjithashtu, si antagonist i receptorëve të glicinës si dhe receptorëve kolinergjik nikotinik, por më dobët.

Dozimi:

1 kapsulë, 2 herë në ditë, 3 deri në 5 ditë me radhë. Nëse shoqërohet me terapi fizikale, atëherë merret 30 deri në 40 minuta para terapisë. Me rrugë paranterale administrohet çdo 12 orë nga 1 ampulë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në tiokolkikozide ose kolkicinë; Hipotonia muskulare; Paraliza.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MAXTHIO	Pomadë	0.25%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	MAXTHIO	Tretësirë për injeksion	4 mg/ 2 ml	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Deva Holding A.S. - Turkey
Rp	MUSCOFLEX	Tretësirë për injeksion	4 mg/ 2ml	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	MUSCOFLEX 4MG CAPSULES	Kapsula	4 mg	Kuti x 20 kapsula	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	MUSCOFLEX CREAM 30G	Krem	0.25%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Bilim Pharmaceuticals - Turkey
Rp	TIOFLEX	Tretësirë për injeksion	4 mg/ 2ml	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Santa Farma Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	TIOFLEX 0.25% OINTMENT	Pomadë	0.25%	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Santa Farma Ilac Sanayii A.S. - Turkey
Rp	TIYOZID	Tretësirë për injeksion	4 mg/ 2 ml	Kuti x 6 ampula x 2 ml	Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp	TYOFLEX	Kapsula	8 mg	Kuti x 20 kapsula	Abdi Ibrahim Ilac San. ve Tic-Turkey

T Relaksues muskular, agjent me veprim qendror

M03BX55

X

Thiocolchicoside/ Paracetamol - (Tiokolkikozid + Paracetamol)

Indikimet:

Bari është i indikuar për trajtimin simptomatik të spazmave të muskujve që lidhen me sistemin muskulo-skeletor.

Dozimi:

1-2 tableta çdo 6-8 orë. Nuk duhet të tejkalohet doza ditore maksimale prej 4 tabletave (16 mg tiokolkikozid + 2000 mg paracetamol). Në individët konsumojnë alkoool doza ditore e paracetamolit nuk duhet të kalojë 2000 mg për shkak të rrezikut të hepatotoksicitetit. Marrja e DUOFLEX PLUS duhet të ndërprehet me lehtësimin e simptomave. DUOFLEX PLUS nuk duhet të përdoret për më shumë se tri ditë rresht, përveç nëse është rekomanduar nga mjeku. Trajtimi nuk duhet të vazhdojë pa u konsultuar me mjekun ose farmacistin nëse kohëzgjatja e dhimbjes tejkalon 5 ditë ose ethet zgjasin për më shumë se 3 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat aktive apo në ato ndihmëse të këtij bari; Në paralizë të lehtë; hipotoni muskulare; Në pacientët me insuficiencë të rëndë hepatike (kategoria Child-Pugh > 9); Në individëve që kanë insuficiencë të rëndë të veshkave; Në fëmijët e moshës nën 16 vjeçare; Gjatë shtatzënisë dhe laktacionit; Në gratë të që kanë mundësi të mbesin shtatzënë dhe që nuk përdorin mjete efikase kontrceptivëve.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DUOFLEX PLUS 4MG/500MG TABLET	Tableta	4 mg/500 mg	Kuti x 20 tableta	Ali Raif Ilac Sanayii A.S. -Turkey

Produkte për traktin digjektiv dhe metabolizëm

A16AX01

C

T

Thioctic acid - (Acid tioktik)

Indikimet:

Neuropatia diabetike.

Dozimi:

Neuropatia Diabetike: 200- 600 mg në ditë, oral. Mund të aplikohet edhe me rrugë IV. 1-2 ampula në formë infuzioni të shpejtë i.v. (30 min.) për periudhën prej 2-4 javëve, pastaj vazhdohte me terapi orale.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit. Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BERLITHION 300 ED	Koncentrat për tretësirë për infuzion	600 mg/ 24 ml	Kuti x 5 ampula x 24 ml	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Hameln Pharmaceuticals GmbH - Germany
Rp	BERLITHION® 300 CAPSULE	Kapsula të buta	300 mg	Kuti x 30 kapsula të buta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Catalent Germany Eberbach GmbH - Germany
Rp	BERLITHION® 600 CAPSULE	Kapsula të buta	600 mg	Kuti x 30 kapsula të buta	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Catalent Germany Eberbach GmbH - Germany
Rp	BERLITHION® 600 ED	Koncentrat për tretësirë për infuzion	600 mg/ 24 ml	Kuti x 5 ampula x 24 ml	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Catalent Germany Eberbach GmbH - Germany

T

Bar herbal
A03AX

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Thyme liquid extract - (Ekstrakti ujori trumzës)**Indikimet:**

Trajtimi simptomatik i rrugëve të sipërme respiratore, që shoqërohet me kollë të thatë irrituese dhe ngjirje të zërit.

Dozimi:

Fëmijët 1-6 vjeç, çdo 3 orë nga 2.5 ml. Fëmijët mbi 6 vjeç, çdo 3 orë nga 5 ml. Të rriturit, 5 herë nga 10 ml.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit, sindroma e malabsorbcionit, alkoholizmi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	HUSTAGIL THYME COUGH DROPS	Pika orale, lëng	900 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 30 ml	Dentinox Gesellschaft fur Pharmazeutische Preparate Lenk& Schuppan KG - Germany
OTC	HUSTAGIL THYME COUGH SYRUP	Lëng oral	490 mg/5 ml	Kuti x 1 shishe x 150 ml	Dentinox Gesellschaft fur Pharmazeutische Preparate Lenk& Schuppan KG - Germany

Antidepressiv
N06AX14

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Tianeptine sodium - (Natrium tianeptine)**Indikimet:**

Tianeptina përdoret për trajtimin e gjendjeve depresive të lehta deri te ato të rënda.

Dozimi:

Të rriturit: Doza e zakonshme ditore është tri film tableta të mbështjella (12,5 mg tianeptin natrium), një në mëngjes, një në mesditë si dhe një në mbrëmje. Tableta të gëlltitet e tërë me ujë. Ky bar mund të merret me ushqim. Pacientët e moshuar dhe pacientët me disfunkcion hepatic apo renal: Për pacientët më të vjetër se 70 vjet dhe pacientët me dëmtim të veshkave, doza duhet të reduktohet në 2 tableta në ditë. Fëmijët dhe adoleshentët (18 vjeç): Tialera nuk jepet zakonisht për fëmijët dhe adoleshentët.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërës të tjerë të barit. Nëse jeni duke marrë barna të tjera për të trajtuar depresionin si inhibitorët e monoamino oksidazës (MAO).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TIALERA	Film tableta të mbështjellura	12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Liconsa S.A. - Spain

Beta bllokues për sy
S01ED01
C

Timolol maleate - (Maleat timololi)**Indikimet:**

Trajtimi i presionit intra-okular, glaukoma.

Dozimi:

Aplikohet dy herë nga 1- 2 pika në ditë.

Kundëriindikimet:

Insuficienca e pakontrolluar e zemrës, bradikardia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TIMALEN 0.25%	Pika për sy	2.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia
Rp	TIMALEN 0.5%	Pika për sy	5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia

T

Rp	DROPTIMOL	Pika për sy, tretësirë	0.50%	Kuti x 1 shishe x 5ml	Farmigea S.p.A - Italy
Rp	LITHIMOLE	Pika për sy, tretësirë	0.5%w/v	Kuti x 1 shishe x 5ml	Cooper S.A - Greece
Rp	TIMOGLAU	Pika për sy, tretësirë	2.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 7.5 ml	Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal
Rp	TIMOGLAU	Pika për sy, tretësirë	5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 7.5 ml	Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal
Rp	TIMOLOL	Tretësirë oftalmike	5mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5ml	EIPICO - Egypt

Agjent kundër amebiazës dhe sëmundjeve tjera protozoale

P01AB02

X

Tinidazole - (Tinidazol)

Indikimet:

"Eradikacioni i *Helicobacter pylori*; infeksionet anaerobe të tilla si: infeksionet intraperitoneale (peritoniti, abscesi), infeksionet gjinekologjike (endometriti, endometriozë, abscesi i vepërçuesve), septikemia bakteriale, infeksionet postoperative të plagëve, infeksionet e lëkurës dhe indeve të buta; infeksionet e sipërme dhe të poshtme të traktit respirator: inflamacioni i mushkërive, pleurës pneumonia, abscesi mushkërive; vaginitit jo specifik; gingivitis akut ulceroz; trikomoniaza urogjenitale në pacientët e të dy gjinive; gjardiaza; amebiaza e zorrëve; amebiaza e mëlçisë."

Dozimi:

"Të rriturit: Doza e zakonshme është 500 mg tinidazol, 2 herë në ditë në kombinim me një inhibitor të pompës së protonit dhe një antimikrobik të përshtatshëm për një periudhë prej 7 ditë; Infeksionet anaerobe: Të rriturit: Trajtimi fillon ashtu që ditën e parë aplikohet doza prej 2 g. Trajtimi më tej vazhdon me një dozë prej 1g një herë ose e ndarë në dy doza njësojë prej 500 mg. Trajtimi zakonisht zgjat 5-6 ditë, por varësisht vlerësimit klinik mund të zgjatet për më shumë se shtatë ditë; Fëmijët nën 12 vjeç: Mjekimi kryhet me një dozë të vetme prej 50 deri 75mg/kg peshë trupore. Ekziston mundësia që do të jetë e nevojshme të përsëritet aplikimi i të njëjtës dozë."

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ato ndihmëse të këtij bari. Si

te barnat e tjera me strukturë të ngjashme, tinidazoli është i kundërintikuar në pacientët të cilët kanë ose kanë pasur diskrazi të gjakut, edhe pse në studimet klinike në kafshë nuk janë regjistruar anomalitë e vazhdueshme hematologjike. Aplikimi i tinidazolit në trajtimin e pacienteve me çrregullime neurologjike organike duhet të shmanget. Përdorimi i tinidazolit është i kundërintikuar gjatë tremujorit të parë të shtatzënisë dhe të gjdhënës. Aplikimi i tinidazolit nuk rekomandohet në trajtimin e personave me dëmtim të rëndë të mëlçisë, dhe fëmijët nën moshë 12 vjeç.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TINAZOL	Film tableta të mbështjellura	500 mg	Kuti x 14 film tableta të mbështjellura; Kuti x 14 film tableta të mbështjellura	ZADA Pharmaceuticals d.o.o - Bosnia and Herzegovina

Anti-infektiv për sy
S01AA12
D

Tobramycin - (Tobramicinë)

Indikimet:

Blefariti, konjuktiviti, keratiti, endoftalmiti.

Dozimi:

Pikat: 1-2 pika në çdo 4 orë: Pomada: 2-3 x 1.5 cm yndyrë vihet në pjesën e brendshme të kapakut të poshtëm të syrit.

Kundërintikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit. Myasthenia gravis.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	EYETOBRAIN	Pika per sy, tretësirë	0.30%	Kuti x 1 shishe x 5ml	Cooper S.A - Greece
Rp	TOBRASILL	Pika per sy, tretësirë	0.3g/100 ml (0.3%)	Kuti x 1 shishe x 5ml	Bruschettini S.R.L -Italy
Rp	TOBEX	Pika per sy, tretësirë	3mg/g (0.3%)	Kuti x 1 shishe x 5ml	S.A.Alcon -Couvreur n.v. -Belgium
Rp	TOBEX	Pomadë për sy	3 mg/g	Kuti x 1 tubetë x 3 g	S.A.Alcon -Couvreur n.v. - Belgium

T

Anti-infektiv
J01GB01
D**Tobramycin - (Tobramicinë)****Indikimet:**

Indikohet si terapi supresive te infeksionet kronike pulmonare për shkak të *Pseudomonas aeruginosa* te të rriturit dhe fëmijët mbi 6 vjeç apo te të moshuarit me fibrozë cistike.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 112 mg tobramicinë (4 kapsula x 28 mg), e administruar dy herë në ditë për 28 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TOBI PODHALER®	Pluhur për inhalim	28 mg	Kuti x 56 kapsula të forta + 1 Inhalator	Novartis Pharmaceuticals Corporation - USA

Deksametazoni dhe antiinfektivët
S01CA01
X**Tobramycinand Dexamethasone- (Tobramicinë + Deksametazon)****Indikimet:**

Trajtimi i inflamacioneve okulare të ndjeshme në steroide dhe për të cilat janë të indikuara kortikosteroidet dhe ku ekzistojnë infeksionet sipërfaqësore bakteriale ose ku ekziston rreziku për infeksione okulare bakteriale (si gjendjet inflamatore të palpebrave dhe të konjunktivës bulbare, kornesë dhe të segmentit të përparmë të syrit, uveitit anterior kronik dhe lëndimeve korneale nga kimikatet, radiacioni ose djegiet termale, ose penetrimi i trupave të huaj). Trajtimi i inflamacionit dhe profilaksa e infeksionit pas trajtimit kirurgjik të infeksionit.

Dozimi:

Një deri në dy pika në në qeskën konjuktivale të syve të afektuar çdo katër

deri në 6 orë. Gjatë 24 deri në 48 orët e para, dozimi mund të rritet në një deri në dy pika çdo 2 orë. Frekuenca duhet të zvogëlohet gradualisht në varësi nga përmirësimi i shenjave klinike. Te sëmundjet e rënda, një deri në dy pika të aplikohen çdo orë derisa inflamacioni të futet nën kontrollë, dhe gradualisht të zvogëlohet frekuenca në një ose dy pika në çdo 2 orë gjatë 3 ditëve; dhe pas kësaj nga një deri në dy pika çdo 4 orë gjatë 5 deri në 8 ditë, dhe në fund një deri në dy pika çdo ditë gjatë 5 deri në 8 ditët e fundit, nëse kjo konsiderohet e domosdoshme. Pas trajtimit kirurgjik të kataraktës, dozimi është një pikë 4 herë në ditë, nga dita pas trajtimit kirurgjik deri në 24 ditë. Trajtimi mund të fillojë në ditën pas operacionit me një pikë katër herë në ditë, e cila vazhdon me një pikë pas operacionit, dhe më pastaj 4 herë në ditë deri në 23 ditë. Nëse është e nevojshme, frekuenca mund të rritet deri në një pikë në çdo dy orë gjatë dy ditëve të para të terapisë.

Kundërindikimet:

Hipertensioni intraokular; Herpes Simplex akut dhe shumica e infeksioneve virale korneale; keratiti viral herpetik; tuberkuloza okulare; mikoza okulare; oftalmia akute purulente, konjunktiviti purulent dhe blefariti herpetik; hordeolum; Alergjia e njohur ndaj substanacve aktive ose në ndonjërin nga ekscipientet e produktit mjekësor.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	COMBISTILL	Pika per sy, tretësirë	0.3%+0.1%	Kuti x 1 shishe me pikatore x 5 ml	Rafarm Hellas S.A - Greece
Rp	DEX-TOBRIN	Pika per sy, tretësirë	3mg+1mg/ml	Kuti x 1 shishe x 5 ml	BalkanPharma Troyan AD - Bulgaria
Rp	TOBRADEX	Pomadë për sy	(3+1)mg/g	Kuti x 1 tubetë x 3.5 g	S,A.Alcon Couvreur N.V - Belgium
Rp	TOBRADEX	Pika per sy, suspension	(3+1)mg/g	Kuti x 1 shishe x 5 ml	S,A.Alcon Couvreur N.V - Belgium

T Imunosupresant - Imunomodifikues, antitrop monoklonal i receptorit IL-6 L04AC07 C

Tocilizumab - (Tocilizumab)

Indikimet:

Trajtimi i artritit reumatoid të formës së moderuar apo të rëndë të rriturit si monoterapi kur metotreksati është i papërshtatshëm apo i patolerueshëm, apo në kombinim me metotreksat apo tjetër bari modifikues të artritit reumatoid jobiologjik kur barnat tjera janë joefikase.

Dozimi:

Tretet deri në 100 ml me NaCl 0.9 % dhe administrohet me infuzion IV përgjatë 1 orë. Të rriturit: 8 mg/kg çdo 4 javë. Në rastet e ngritjes së vazhdueshme të ALT, AST gjatë trajtimit (1-3 herë mbi kufirin e sipërm të vlerave normale): doza zvogëlohet në 4 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj prodhimeve humane rekombinante apo të humanizuara; Infeksionet e rënda aktive.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ACTEMRA	Tretësirë e injektueshme për përdorim subkutan	162 mg/0.9 ml	Kuti x 4 lapsa të mbushur	Vetter Pharma-Fertigung GmbH & co KG - Germany
Rp	ACTEMRA	Koncentrat për tretësirë për injeksion	80 mg/4ml (20 mg/ml)	Kuti x 1 flakon x 80 mg/4 ml (20 mg/ml)	F. Hoffman - LA Roche Ltd - Switzerland
Rp	ACTEMRA	Koncentrat për tretësirë për injeksion	200 mg/10ml (20 mg/ml)	Kuti x 1 flakon x 200 mg/10 ml (20 mg/ml)	F. Hoffman - LA Roche Ltd - Switzerland
Rp	ACTEMRA	Koncentrat për tretësirë për injeksion	400 mg/20ml (20 mg/ml)	Kuti x 1 flakon x 400 mg/20 ml (20 mg/ml)	F. Hoffman - LA Roche Ltd - Switzerland

Vitamina E
A11HA03
A

T

Tocopherol - (Tokoferol)

Indikimet:

Deficienca e vitaminës E; Trajtimi parandalues dhe shtesë i disa gjendjeve të caktuara patologjike ose sëmundjeve; Sëmundja Alzheimer; Sëmundjet kardiovaskulare; Degjenerimi makular; Infertiliteti.

Dozimi:

Deficienca e vitaminës E: 100-300 mg ditë. Trajtimi parandalues dhe shtesë i disa gjendjeve të caktuara patologjike ose sëmundjeve: Sëmundja Alzheimer: 100-500 mg ditë; Sëmundjet kardiovaskulare; së paku 100 mg, niveli i dozës së rekomanduar është 200-500 mg ditë; Degjenerimi makular: 200 mg ditë në kombinim me barna tjera; Infertiliteti: 200 mg, me mundësi të rritjes së dozës deri në 800 mg ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia në preparatin farmaceutik: Hipotrombinemia si pasojë e deficiencës së vit. K.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ALKAVIT® VITAMIN E	Tableta përthypëse	100 mg	Kuti x 30 tableta përthypëse	Alkaloid AD - Macedonia

Antiepileptik
N03AX11
C

Topiramate - (Topiramet)

Indikimet:

Monoterapi apo trajtim ndihmës në rastet e krizave toniko – klonike apo parciale, me apo pa gjeneralizim sekondar. Trajtim ndihmës në rastet e sindromës Lennox-Gastaut. Profillaksa migrenike (nën mbikëyrjen e specialistit).

Dozimi:

Si monoterapi, fillimisht 25 mg në mbrëmje për 1 javë, pastaj doza rritet në

T shkallë prej 25-50mg në ditë në interval 1-2 javë, e marur në 2 doza të ndara, doza e zakonshme 100 mg në ditë në dy doza të ndara, max. 400 mg në ditë. Fëmijët 6-16 vjeç fillimisht 0.5-1 mg/kg në mbrëmje për 1 javë, pastaj doza rritet në shkallë prej 0.5-1 mg/kg në ditë në Interval 1-2 javë, e marrur në 2 doza të ndara, doza e zakonshme 3-6 mg/kg në ditë, në dy doza të ndara, max. 15 mg/kg në ditë. Si terapi ndihmëse, 25 mg në mbrëmje për 1 javë, pastaj doza rritet në shkallë prej 25-50 mg në ditë, në Interval 1-2 javë, e marrur në 2 doza të ndara, doza e zakonshme 200-400 mg në ditë në dy doza të ndara, max. 800 mg në ditë. Fëmijët 2-16 vjeç fillimisht 25 mg në mbrëmje për 1 javë, pastaj doza rritet në shkallë prej 1-3 mg/kg në ditë në Interval 1-2 javë, e marrur në 2 doza të ndara, doza e zakonshme 5-9 mg/kg në ditë në dy doza të ndara, max. 15 mg/kg në ditë. Profillaksa e migrenës: të rriturit dhe fëmijët mbi 16 vjeç fillimisht 25 mg në mbrëmje për një javë, pastaj doza rritet në shkallë prej 25 mg në Interval 1 javë, doza e zakonshme 50-100 mg në ditë në dy doza të ndara ditore.

Kundërrindikimet:

Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TOPIRAMATO TOMIX	Film tableta të mbështjellura	200 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	West Pharma Producoes de Especialidades Farmaceuticas SA - Portugal

Diuretik
C03CA04
B

Toraseמידe - (Toraseמיד)

Indikimet:

Hipertensioni; Edema hepatike, pulmonare apo renale.

Dozimi:

Hipertensioni: rekomandohet doza prej 2.5 mg në ditë e rritur sipas nevojës deri në 5 mg në ditë. Edema: 5 mg një herë në ditë, e preferuar në mëngjes. Doza, sipas nevojës, mund të rritet deri në 20 mg, max 40 mg në ditë.

Kundërrindikimet:

Hipovolemia; Dehidrimi; Hipokalemia e rëndë; Hiponatriemia e rëndë; Koma apo

gjendjet prekomatoze të ndërlidhura me cirozë të mëlçisë; pamjaftueshmëria renale, anuria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DIUVER	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	DIUVER	Tableta	10 mg	Kuti x 20 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp	TORASEMID LEK 10MG	Tableta	10 mg	Kuti x 30 tableta	Salutas Pharma GmbH -Germany, Lek S.A - Poland
Rp	TORASEMID LEK 5MG	Tableta	5 mg	Kuti x 30 tableta	Salutas Pharma GmbH -Germany, Lek S.A - Poland
Rp	SUTRILNEO	Tableta me lirim të zgjatur	5 mg	Kuti x 30 tableta	Ferrer Internacional S.A - Spain
Rp	SUTRILNEO	Tableta me lirim të zgjatur	10 mg	Kuti x 30 tableta	Ferrer Internacional S.A - Spain

Analgjezik opioid
N02AX02

C

Tramadol - (Tramadol)

Indikimet:

Dhimbje e moderuar ose e rëndë.

Dozimi:

Oral: të rriturit dhe fëmijët mbi 12 vjeç 50 – 100 mg çdo 4 orë (doza maksimale 400 mg në ditë): nuk rekomandohet të përdoret te fëmijët. Me injeksion intramuskular apo intravenoz, të rriturit apo fëmijët mbi 12 vjeç (gjatë 2-3 minutave) apo me infuzion intravenoz, 50 – 100 mg çdo 4-6 orë. Dhimbjet postoperative: doza fillestare 100 mg pastaj nga 50 mg çdo 10-20 minuta nëse është e nevojshme gjatë orës së parë (doza max në orën e parë: 250 mg përfshirë këtu dozën fillestare), pastaj 50-100 mg çdo 4-6 orë. Doza maksimale ditore 600 mg.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit. Fëmijët më të vegjël se 1 vjeç. Nuk guxon të jepet së bashku me alkoolin, hipnotikët, analgjezikët apo barnat e tjera që veprojnë në SNQ.

T	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRAMADOL	Kapsula	50 mg	Kuti x 20 kapsula	AD Jaka 80 -Macedonia
Rp	TRAMADOL 100 INJ - 1A Pharma	Tretësirë për injeksion ose infuzion	100 mg/ 2ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	1A Pharma GmbH - Germany
Rp	TRAMADOL MCC	Tableta	50 mg	Kuti x 20 tableta	S.C Magistra C&C S.r.l - Romania
Rp	LUMIDOL	Pika orale	100 mg/ ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml (30 pika)	Belupo Pharmaceuticals&Cosmetics - Croatia
Rp	LUMIDOL®-RETARD	Film tableta të mbështjellura me veprim të zgjatur	200 mg	Kuti x 30 tableta	Belupo Pharmaceuticals&Cosmetics - Croatia
Rp	TRAMADOL Alkaloid ®	Tretësirë për injeksion	100 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TRAMADOL Alkaloid ®	Kapsula	50 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TRAMADOL Alkaloid ®	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 1 ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	TRAMADOL MEDO	Tretësirë për injeksion	50 mg/ ml	Kuti x 5 ampula x 2 ml; Kuti x 100 ampula x 2 ml	Medochemie Ltd - Cyprus
Rp	TRODON	Kapsula të forta	50 mg	Kuti x 20 kapsula të forta	Hemofarm A.D - Serbia
Rp	TRODON	Tretësirë për injeksion	100 mg/ 2 ml	Kuti x 5 ampula	Hemofarm A.D - Serbia

Opoide
N02AJ13
C

Tramadol hydrochloride +paracetamol - (Tramadol hidroklorur+paracetamol)

Indikimet:

Dhimbja e moderuar deri në dhimbjen e rëndë.

Dozimi:

2 tableta jo më shpesh se çdo 6 orë. Doza maksimale 8 tableta në ditë. Nuk rekomandohet të përdoret për fëmijët nën 12 vjeç.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DORETA	Film tableta të mbështjellura	37.5 mg+ 325 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	DORETA	Film tableta të mbështjellura	75 mg + 650 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura; Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	DORETA	Film tableta të mbështjellura	75 mg+ 650 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	TRAMADOL/ PARACETAMOL PharmaS	Film tableta të mbështjellura	37.5 mg/ 325 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura; Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	TRAMADOL/ PARACETAMOL Normon	Film tableta të mbështjellura	37.5 mg+ 325 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Laboratorios Normon S.A - Spain
Rp	ZARACET®	Film tableta të mbështjellura	37.5 mg/ 325 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura; Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Belupo Pharmaceuticals - Croatia

Antihipertenziv (ACE inhibitor)

C09AA10

X

Trandolapril - (Trandolapril)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit dhe gjendjet pas infarktimit të miokardit.

Dozimi:

Doza fillestare 0.5 mg në ditë, me mundësi të rritjes deri në dozën maksimale prej 4 mg në ditë.

Kundëringdikimet:

Hipersensitiviteti ndaj ndonjërit prej përbërësve të barit; Angioedema; Stenoza e aortës; shtatëzania; Stenoza e arterieve renale.

T

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRANDOLAPRIL PharmaS	Kapsula	2 mg	Kuti x 28 kapsula	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	TRANDOLAPRIL PharmaS	Kapsula	4 mg	Kuti x 28 kapsula	PharmaS d.o.o. - Croatia
Rp	TRANDOLAPRIL PharmaS	Kapsula	0.5 mg	Kuti x 28 kapsula	PharmaS d.o.o. - Croatia

Citostatik
L01XC03
D

Trastuzumab - (Trastuzumab)

Indikimet:

Trastuzumab përdoret për trajtimin e kancerit të gjirit në faza të hershme me nivel të lartë të proteinës së quajtur HER2 (HER2 +) i përhapur në nyjat limfatike, ose është HER2 + dhe pa përhapje në nyjat limfatike.

Dozimi:

Kanceri i gjirit: Doza fillestare ngarkuese e rekomanduar e barit Herceptin është 4 mg/kg peshë trupore e administruar si infuzion intravenoz brenda 90 minutave. Doza mbajtëse javore e rekomanduar e barit Trastuzumab është 2 mg/kg peshë trupore. Nëse doza fillestare ngarkuese tolerohet mirë, dozat e tjera mund të administrohen në kohëzgjatje të infuzionit prej 30 minutave. Administrimi i kombinuar me paklitaksel ose docetaksel Dozimi i Trastuzumabit te terapia e kombinuar është e njëjtë me atë te monoterapia. Paklitakseli ose docetakseli administrohen ditën, pas dozës së parë të Trastuzumabit. Administrimi i kombinuar me një inhibitor të aromatazës Doza e Trastuzumabit te trajtimi mbi bazë të këtij kombinimi është e njëjtë si te monoterapia Kanceri metastatik i gjirit: Skema tri javore Si një alternativë e administrimit javor, skema 3 javore në vijim rekomandohet si monoterapi si edhe e kombinuar me paklitaksel, docetaksel ose me inhibitor të aromatazës. Te regjimi tre javor doza e rekomanduar fillestare ngarkuese e Trastuzumabit është 8 mg/kg peshë trupore. Doza mbajtëse e rekomanduar e Herceptinës te regjimi tre javor është 6 mg/kg peshë trupore, duke filluar tri javë pas dozës ngarkuese. Kancer i lukthit i metastazuar: Doza e rekomanduar fillestare është 8 mg/kg peshë trupore. Doza mbajtëse e rekomanduar e Trastuzumabit te regjimi tre javor është 6 mg/kg peshë trupore, duke filluar tri javë pas dozës ngarkuese. Doza fillestare jepet brenda 90 minutave. Nëse doza fillestare ngarkuese tolerohet mirë, dozat e tjera mund të administrohen

në kohëzgjatje të infuzionit prej 30 minutave.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive. Trajtimi me trastuzumab mund të shkaktojë probleme të zemrës, duke përfshirë ato pa simptoma dhe ata me simptoma: rënie të funksioneve të zemrës, ngritje e tensionit të gjakut, sulm serioz në zemër dhe vdekje.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	HERCEPTIN	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	150 mg	Kuti x 1 flakon	Roche Diagnostics GmbH-Germany
Rp	HERCEPTIN	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	440 mg	Kuti x 1 flakon	Roche Diagnostics GmbH-Germany
Rp	HERCEPTIN	Tretësirë për injeksion	600 mg/5 ml	Kuti x 1 flakon	F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	KADCYLA	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	160 mg	Kuti x 1 flakon	F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland
Rp	KADCYLA	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion	100 mg	Kuti x 1 flakon	F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland

Glukokortikoid
H02AB08

C

Triamcinolone - (Triamcinolon)

Indikimet:

Kanceri metastatik i gjirit: Indikohet për trajtimin e pacientëve me kancer metastatik të avancuar të gjirit HER2-pozitiv, pa ndërhyrje lokale kirurgjike të cilët kanë marrë më parë trajtim me trastuzumab dhe me taksane.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 3.6 mg/kg, e cila jepet me infuzion intravenoz çdo 3 javë (cikli 21-ditor) deri te progresi i sëmundjes ose toksiciteti i

T papranueshëm. Administrimi i dozës fillestare bëhet si infuzion intravenoz në kohëzgjatje prej 90 minutave. Gjatë infuzionit pacienti duhet të mbahet nën mbikëqyrje së paku 90 minuta pas fillimit të dozës për manifestimin eventual të etheve, ose të reaksioneve në lidhshmëri me infuzionin.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjë nga përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	VOLON®4mg	Tableta	4 mg	Kuti x 20 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany
Rp	VOLON®A 40	Suspension kristalin	40 mg/ml	Kuti x 1 shiringë e mbushur	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Glukokortikoid
R01AD11
C

Triamcinolone acetonide - (Acetonid triamcinoloni)

Indikimet:

Për trajtimin e simptomave të rinitisit alergjik dhe sezonal.

Dozimi:

Pacientët prej 12 vjeç dhe më të rritur: Doza e rekomanduar fillestare është 220 mikrogramë si 2 spërkatje në secilën vrimë hunde herë të përditshme. Pasi simptomat janë pacientët të kontrolluara mund të mbahet në 110 mikrogramë (1 spërkatje në secilën vrimë të hundës një herë në ditë). Mosha 6 deri në 12 vjet: Doza e rekomanduar është 110 mikrogramë si 1 spërkatje në secilën vrimë të hundës një herë në ditë. Në pacientët me simptoma më të rënda, një dozë prej 220 mikrogram mund të përdoret, por pasi simptomat janë të kontrolluara, pacientët duhet të mbahen në dozën më të ulët efektive.

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive apo në ndonjë nga përbërësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	N-CORT	Aerosol nazal, suspension	55 mcg/dose (0.055%)	Kuti x 1 aerosol x 120 doza	Berko Ilaç ve Kimya Sanayii A.Ş - Turkey

Kortikosteroidet, preparatet dermatologjike

D07XB02

C

T

Triamcinolone acetonide, Chlorquinaldol - (Acetonid triamcinoloni + Klorkuinadol)

Indikimet:

Infeksionet lëkurore (impetigo, akne, furunkulozë, sikoze stafilokoksike); Dermatiti atopik, dermatit kontakti, Lichen planus; Dermatomikozë (dermatofitozë interdigjiale dhe palmoplantare, eritrazma, sikoze trikofitike); Ekzemë e infektuar në fazat akute ose subakute të sëmundjes.

Dozimi:

Triamcinolon S zbatohet në një shtresë të hollë mbi zonën e prekur, 2-3 herë në ditë për 2-7 ditë. Në rastin e infeksionit të lëkurës në zonat e gjëra, trajtimi topikal mund të jetë i lidhur me administrimin oral ose parenteral të një antibiotiku me spektër të zgjeruar. Për të konsoliduar rezultatet terapeutike, aplikimi i kremës 1-2 herë në ditë për disa ditë pas trajtimit klinik, është i rekomanduar.

Kundërindikimet:

Hipersensitivitet tek ndonjë nga komponentët e produktit; - tuberkulozi i lëkurës, dermatit luetik, infeksionet virale (të dhenve, lia, herpesi); - lezionet ulçerative; - aplikimi për konjktivën e syrit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRIAMCINOLON S	Krem	(0.1g+3.0 g)/100 g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Antibiotice SA - Romania

Kortikosteroid i kombinuar

D07XB02

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Triamcinolone acetonide, salicylic acid- (triamcinolon, acid salicilik)

Indikimet:

Pjesë e terapisë së kombinuar për trajtimin e sëmundjeve inflamatore dhe infektive të lëkurës si: psoriaza, ekzema, diskeratoza, iktioza, aknet vulgare, hiperkeratoza, kalluset, seborrea, rënia e flokëve, hiperhidroza e këmbëve si dhe te lezionet tjera të lëkurës si dhe djegiet.

T Dozimi:

Aplikohet në lëkurën e sëmurë, 2 deri 3 herë në ditë.

Kundërrindikimet:

Alergjia ndaj preparatit; insuficienca e veshkave; aplikimi te fëmijët.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	VOLON® A TINKTUR N	Tretësirë	(2mg+20mg) / g	Kuti x 1 shishe x 15 ml	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Kortikosteroid, antibiotik dhe antimikotik
D07CB01

C

**Triamcinolone acetonide, Neomycin sulphate, Nystatin -
(Acetonid triamcinoloni + Sulfat neomicine + Nistatinë)**

Indikimet:

Kremi Positon përdoret për trajtimin e gjendjeve të më poshtme dermatologjike të ndjeshme në trajtimin me kortikoide ku ekziston rreziku i infeksionit bakterial ose fungjal: Ekzema te të rriturit dhe fëmijët (mbi 2 vjeç), ekzema atopike, neurodermatoza (duke e përfshirë edhe simplex lichen dhe lichen planus), dermatiti seboroik, dermatitet e kontaktit, reagimet ndaj pickimit të insekteve dhe Intertrigo anale dhe gjentiale.

Dozimi:

Aplikimi lokal. Trajtimi nuk duhet të tejkalojë më shumë se 7 ditë pa mbikëqyrje mjekësore. Të rriturit dhe fëmijët 2 vjeç e më tepër: Aplikohet një sasi e vogël mbi regjionin e prekur, në shtresë të hollë, 2 ose 3 herë në ditë deri sa të fillojë përmirësimi. Ky përmirësim mund të mbahet më pas me aplikim një herë në ditë ose më rrallë.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjë nga përbërësit e barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	NIDOFLOR	Krem	(1mg+3.82mg+ 100000IU)/g	Kuti x 1 tubetë x 15 g	Antibiotice SA - Romania
Rp	POSITON	Krem	(1 mg + 2.5 mg + 100 000 IU) / g	Kuti x 1 tubetë x 30 g	Laboratories Vito- ria, S.A. - Portugal

Antihipertenziv
C03EA01
C

T

TriamtereneandHydrochlorothiazid-(Triamteren+Hidroklorotiazid)**Indikimet:**

Hipertension; Edema dhe insuficiencë kronike e zemrës.

Dozimi:

1 tabletë deri në 2 herë në ditë.

Kundëringikimet:

Hipersensitiviteti në substanca përbërëse; Administrim i njëkohshëm me suplemente të kaliumit; Insuficiencë kronike renale; Anuria

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DYTIDE H	Tableta	50 mg +25 mg	Kuti x 30 tableta	Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

Bar për çrregullimet funksionale gastrointestinale

A03AA05

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Trimebutine maleate - (Maleat i Trimebutinës)**Indikimet:**

Dhimbjet lidhur me çrregullime funksionale të traktit të tretjes dhe traktit biliar.

Dozimi:

Ajo është aplikuar në ½ - 1 tabletë 3 herë në ditë. Kursi i trajtimit prej 14 ditësh si dhe për fëmijët 12 vjec.

Kundëringikimet:

Alergjia në substancën aktive apo në ndonjë nga përbësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRIDAT FORTE	Tableta	200 mg	Kuti x 20 tableta	Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

Trimetazidine dihydrochloride- (Dyhidroklorur Trimetazidine)

Indikimet:

Trimetazidina përdoret si trajtim shtesë simptomatik të angina pectoris stabile, të pacientëve të rritur, të cilët sëmundja nuk është e kontrolluar në mënyrë adekuate, ose që janë intolerant në terapinë antianginale të zgjedhjes së parë.

Dozimi:

Për përdorim oral. Një tabletë në mëngjes dhe një tabletë në mbrëmje, gjatë ushqimit. Terapia me Trimetazidinë duhet të rishikohet pas tre muajsh dhe nëse përgjigja nuk është pozitive terapia duhet të ndërpritet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në Trimetazidinë ose në përbërësit e tjerë të barit. Sëmundja e Parkinsonit, simptomat e parkinsonizmit, dridhje, sindroma e shqetësimit të këmbëve dhe çrregullime të tjera të lëvizjes. Dëmtim i rëndë renal (klirensi i kreatininës <30 ml/min).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TRIMETACOR®	Tableta me lirim të modifikuar	35 mg	Kuti x 60 tableta me lirim të zgjatur	Cipla Ltd - India
Rp	CARMETADIN	Tableta me lirim të modifikuar	35 mg	Kuti x 60 tableta me lirim të modifikuar	World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş - Turkey

Çikatrizues
D03AX
A

T

Aqueous extract of Triticum vulgare, 2-phenoxyethanol - (Ekstrakti uhor i tritikum vulgare + fenoksietanol)

Indikimet:

Trajtimi lokal i dëmtimeve të indeve; Pas Intervenimeve kirurgjike; Sëmundjet e lëkurës.

Dozimi:

Të aplikohet një deri dy herë në ditë.

Kundëringkimet:

Hipersensitiviteti ndaj përbërësve të preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	FITOSTIMO-LINE 15%+1%	Fashë e impregnuar	(15 + 1) %	Kuti x 10 fasha të impregnuara	Farmaceutici Damor S.P.A. - Italy
OTC	FITOSTIMO-LINE 15%+1% CREAM	Krem	(200 mg/100 ml) 15g+1g	Kuti x 1 tubetë x 32 g	Farmaceutici Damor S.P.A. - Italy

Preparat gjinekologjik tjetër

G02CX

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Aqueous extract of Triticum vulgare, 2-phenoxyethanol - (Ekstrakti uhor i tritikum vulgare + fenoksietanol)

Indikimet:

Sëmundjet inflamatore dhe distrofike vaginale.

Dozimi:

Aplikohet nga 1 vaginaletë 1 herë në mbrëmje thellë në vaginë.

Kundëringkimet:

Alergjia ndaj substancës aktive dhe substancave të tjera përbërëse.

T

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	FITOSTIMOLINE 600MG+40MG PESSARIES	Ovula vaginale	(600 mg +40 mg) / 3.5 g	Kuti x 6 ovula vaginale	Farmaceutici Damor S.P.A. - Italy

Antineoplastik nga grupi i analogëve hormonal të lirim të gonadotropinës

LO2AE04

D

Triptorelin acetate - (Acetat i Triptorelinës)

Indikimet:

Karcinoma e prostatës; Trajtimi i endometrioizës ose fibroideve uterine; Infertiliteti femëror; Fëmijët me pubertet të parakohshëm.

Dozimi:

Karcinoma e prostatës: 3 ose 3.75 mg si depo preparat administrohet me rrugë intra- muskulare çdo 4 javë: dozës së parë mund t'i paraprijë doza prej 100 µg ditë për 7 ditë me injeksion subkutan. Preparati anti-androgjen siç është ciproteron acetati mund të administrohet për disa ditë para fillimit të terapisë me triptorelin. Trajtimi i endometrioizës ose fibroideve uterine: doza prej 3 ose 3.75 mg në formë depo preparateve mund të administrohet deri në 6 muaj. Trajtimi aplikohet në 5 ditët e para të ciklit menstrual. Infertiliteti femëror: 100 µg në ditë me rrugë subkutane me gonadotrofine, rekomandohen nga dita e 2 e ciklit menstrual për 10 – 12 ditë. Fëmijët me pubertet të parakohshëm: 50 µg/kg, depo preparatet administrohet me rrugë intramuskulare çdo 4 javë. Fëmijët me peshë më pak se 20 kg, 1.875 mg; fëmijët me peshë 20 – 30 kg, 2.5 mg; fëmijët mbi 30 kg rekomandohet doza prej 3.75 mg me rrugë intramuskulare ose subkutane; 3 dozat e para administrohen në Intervale 14 ditore kurse doza tjera çdo 4 javë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj preparatit; Shtatzënësia dhe laktacioni; Përdorimi më gjatë se 6 muaj.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DECAPEPTYL	Tretësirë për injeksion	0.1 mg/ml	prefilled syringe 7 shiringa të mbushur x 1 ml	Ferring International, S.A - Switzerland

Rp	DECAPEPTYL DEPOT	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion	3.75 mg	1 shiringë e mbushur (pluhur) + 1 shiringë e mbushur (tretës)	Ferring Inter- national, S.A - Switzerland
----	---------------------	--	---------	--	--

T

Antikolinergjik
S01FA06
C

Tropicamide - (Tropikamid)

Indikimet:

Antikolinergjik. Midriaza dhe cikloplegja për procedura diagnostike.

Dozimi:

Refraksioni: instilohen 1-2 pika (1%) në sy dhe përsëritet pas 5 minutash; mund të instilohet edhe një pikë pas 20-30 minutash. Kontrollimi i fundsit: instilohen 1-2 pika (0.5%) në sy 15-20 minuta para kontrollimit.

Kundërindikimet:

Glaukoma me kënd të ngushtë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TROPICAMIDUM 0.5%	Pika për sy	5 mg/ ml	Kuti x 2 shishe x 5 ml	Warsaw Pharmaceu- tical Works Polfa SA. - Poland
Rp	TROPICAMIDUM 1%	Pika për sy	10 mg/ ml	Kuti x 2 shishe x 5 ml	Warsaw Pharmaceu- tical Works Polfa SA. - Poland

Spazmolitik dhe analgjezik
G04BD09
X

Tropium chloride - (Klorur tropiumi)

Indikimet:

Përdoret për lirim nga dhimbjet të sëmundjet të traktit biliar; Dhimbjet nga inflamacioni i mukozës gastrike (gastritis); Ulçerës gastrike dhe duodenale; Dhimbjet nga inflamacioni i pankreasit (pancreatitis); Spazmat në traktin gastrointestinal; Koliti.

T Dozimi:
1 – 2 tableta (5 deri në 10 mg) tri herë në ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në tropium klorid ose në përbërësit e tjerë të këtij bari; Glaukoma me kënd të ngushtë; Retencioni urinar (të shkaktuar nga hipertrofia e prostatës, ose ndonjë obstrukcion tjetër i rrugëve urinare që pengon rrjedhjen e urinës).

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SPASMEX	Tretësirë për injeksion	0.2 mg/5 ml	Kuti x 50 ampula	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia
Rp	SPASMEX FORTE	Tableta	5 mg	Kuti x 20 tableta	Lek Pharmaceuticals d.d - Slovenia

Venetonik
C05CA54

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Troxerutin - (Trokserutinë)

Indikimet:

Trajtimi i edemës dhe simptomave si pasojë e insuficiencës kronike venoze, sikurse janë dhimbja, ndjenja e rëndimit në këmbë dhe dhimbje pas skleroterapisë.

Dozimi:

2 herë në ditë lyhet pjesa e sëmurë dhe fërkohet lehtë përderisa xheli të absorbohet plotësisht. Në raste të rënda, rekomandohet kombinimi me administrim oral te barit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në substancën aktive apo në ndonjërin prej substancave përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	TROXERUTIN SOPHARMA	Xhel	20 mg/ g (2 %)	Kuti x 1 tubetë x 40 g	Sopharma PLC - Bulgaria

Preparat rinologjik -dekonjestiv me
substancat e kombinuara simpatomimetike
R01AB08
B

T

Tuaminoheptane sulphate +Acetylcysteine - (Sulfat i
tuaminoheptanit + Acetilcisteinë)

Indikimet:

Riniti akut dhe subakut ne veçanti me eksodat mukopurulent dhe me zberthim të ngadalshëm; Riniti kronik dhe mukokrustoz; Riniti vazomotorik; Sinusitet.

Dozimi:

"Të rriturit: 2 doza aerosol në secilën vrimë të hundës, 3 deri 4 herë në ditë."

Kundëringkimet:

Alergjia në përbërësit aktiv; Glaukoma me kënd të ngushtë; Hipertiroidizmi; Fëmijët nën 12 vjeç; Feokromocitoma; Përdorimi në të njejtën kohë ose brenda dy javëve pas përdorimit të barnave antidepresive (inhibitorët e monoamino oksidazës); Përdorimi në të njejtën kohë i barnave simpatomimetike, duke i përfshirë edhe dekonjestivët nazal; Hipofizektomia ose Intervenimi kirurgjik me eksponimin e dura mater.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	RINOFUIMUCIL	Aerosol nazal	1%+0.5%	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Zambon S.r.l- Italy



- Ulipristal acetate
- Urticae radix,tribuli herba,visci herba,stigmata maydis,hyperici herba
- Urofollitriopin - (Urofolitriopinë)
- Ursodeoxicolyc acid - (Acid Urodeoksikolik)

Kontraceptivët hormonal për përdorim sistematik

G03AD02

X

U

Ulipristal acetate - (Acetat i ulipristalit)

Indikimet:

Kontraceptimi emergjent brenda 120 orësh (5 ditë) pas marrëdhënieve të pambrojtura seksuale apo dështimit të kontraceptivit.

Dozimi:

"Trajtimi përbëhet nga një tabletë që duhet të merret me rrugë orale sa më shpejt të jetë e mundur dhe jo më vonë se 5 ditë (120 orë) pas marrëdhënies së pambrojtur seksuale apo dështimit të kontraceptivëve. Produkti mund të merret në çdo kohë gjatë ciklit menstrual. Nëse paraqitet vjellja përbrenda 3 orëve të marrjes së tabletës ellaOne, duhet të merret një tjetër tabletë. Nëse periudha menstrualee gruas është me vonesë, ose në rast të simptomave të shtatzënisë, shtatzënia duhet të përjashtohet para administrimit të tabletës ellaOne."

Kundërindikimet:

Alergjia në substancën aktive apo në ndonjë nga përbësit e preparatit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ellaOne	Tableta	30 mg	Kuti x 1 tabletë	Leon Pharma S.A-Spain, Cenexi - France; Delpharm Lille S.A.S - France

Produkt herbal medicinal

G04CX30

Nuk ka të dhëna.

Urticae radix, tribuli herba,visci herba, stigmata maydis, hyperici herba

Indikimet:

Produkt herbal i cili përdoret për zbutjen e simptomave që shoqërojnë hipertrofinë benigne të prostatës dhe prostatitin kronik.

Dozimi:

3 herë në ditë nga 2 tableta.

U

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërës të produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VARU-PROSTIN	Tableta	(50+50+50+50+50)mg	Kuti x 50 tableta	Pharmaceutical Industry Inter-Industry - Macedonia

Preparat stimules i ovulacionit nga grupi i gonadotropinave

G03GA04

X

Urofollitriopin - (Urofolitriopinë)**Indikimet:**

Pacientet infertile me oligo-anovulacion; Teknikat e asistuar reproduktive në trajtimin e pacientëve me infertilitet oligo-anovulator.

Dozimi:

Pacientet infertile me oligo-anovulacion: Dozimi është individual. Varësisht prej përgjigjes individuale aplikohet doza deri në 300 IU në ditë. Përgjigjeja është evidente kryesisht pas 5-7 ditëve. Doza fillestare e e ciklit të parë rekomandohet të jetë 75 IU në ditë, e administruar me rrugë subkutane. Ngritja e dozës për 37.5 IU mund të konsiderohet pas 14 ditëve. Nëse është e nevojshme doza mund të rritet në vlera prej 37.5 IU çdo 7 ditë. Trajtimi nuk duhet të zgjasë mbi 35 ditë, përdërisa ngritja e E2 indikon zhvillimin iminent folikular. Për të kompletuar zhvillimin folikular dhe ovulacionin rekomandohen të administrohen 5000 USP njësi të hCG, një ditë pas dozës së fundit të preparatit Follitropin Alfa. Dozimi i preparatit në ciklet e tjera duhet individualizuar për secilën paciente; Doza mbi 300 IU në ditë e FSH zakonisht nuk rekomandohet. Sikurse te cikli i parë rekomandohen të administrohen 5000 USP njësi të hCG, një ditë pas dozës së fundit të preparatit Follitropin Alfa. Teknikat e asistuar reproduktive: Në trajtimin e pacientëve me infertilitet oligo-anovulator dozimi i preparatit duhet të jetë individual. Terapia me Follitropin Alfa duhet të fillohet në fazën e hershme folikulare (dita e 2 ose e 3 e ciklit) në dozë prej 150 IU në ditë derisa të arrihet zhvillimi folikular adekuat. Në shumicën e rasteve terapia zakonisht nuk zgjat më shumë se 10 ditë. Doza mund të ngritet në Intervale 3 - 5 ditëshe në vlerë prej 75 - 150 IU. Doza mbi 450 IU në ditë zakonisht nuk duhet tejkaluar. Kur të arrihet zhvillimi folikular rekomandohet administrimi i 5000 - 10000 USP njësi të hCG.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në FSH rekombinante ose në ndonjë nga përbërësit e preparatit; Niveli i lartë i FSH që indikon dështimin primar të ovarieve; Disfunzioni i pakontrolluar i gjëndrrës tireoide dhe adrenale; Lezioni organik intrakranial siç është tumori pituitar; Gjakderdhja abnormale uterine; Cista e ovarieve ose rritja e ovarieve me origjinë të panjohur; Tumoret e traktit gjenital dhe organeve riprodiktive të varur nga hormonet seksuale; Shtatzënësia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	FOSTIMON	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	150 IU/ml	Kuti x 1 flakon (10 ml) + 1 ampulë (1 ml)	IBSA institute Biochimique SA -Switzerland
Rp.	FOSTIMON	Pluhur dhe tretës për tretësirë për injeksion	75 IU/ML	Kuti x 1 flakon (10 ml) + 1 ampulë (1 ml)	IBSA institute Biochimique SA -Switzerland

Bar për trajtimin e traktit biliar

A05AA02

B

Ursodeoxicolic acid - (Acid Ursodeoksikolik)**Indikimet:**

Kolelitiaza radiotransparentë me përmasa deri në 15 mm; Dispepsia biliare.

Dozimi:

Kolelitiaza: 8-12 mg/kg në ditë, të ndara në 2 doza ose si dozë e vetme në mbrëmje, para gjumit; Cirozë primare biliare: 10- 15 mg/kg në ditë, në 2 – 4 doza; Refluksi gastrik biliar: 250 mg në mbrëmje, para gjumit, 10 – 14 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj acidit ursodeoksikolik; Periudha e shtatzënësisë; Sëmundjet kronike të mëlçisë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	URSOFLOR	Kapsula	300 mg	Kuti x 20 kapsula	Special Products line - Italy
Rp.	URSOFALK	Kapsula të forta acidorezistente	250 mg	Kuti x 50 kapsula të forta acidorezistente; Kuti x 100 kapsula të forta acidorezistente	Dr.Falk Pharm GmbH - Germany



- Valerian root dry extract, Melissa leaf dry extract, Peppermint leaf dry extract
- Valproic acid - (Acid valproik)
- Valsartan - (Valsartan)
- Valsartan and diuretics - (Valsartan dhe diuretikë)
- Valsartan+Amlodipine besylate+hydrochlorothiazide
- Vancomycin
- Vancomycin
- Varumin 1-visci herba,propolis,aloes dry extract,Varumin2-aloes dry extract,inule radix,viscid herba,cornus cortex,calendulae flos,milefolii herba,cynodon rhizome,hyperici herba
- Vemurafenib - (Vemurfenib)
- VENENUM SICCUM VIPERAE,ACIDUM SALICYLICUM,CAMPHORA RACEMICA
- Venlafaxine - (Venflaksinë)
- Verapamil - (Verapamil)
- Vildagliptin - (Vildagliptin)
- Vildagliptin, Metformin Hydrochloride
- Vismodegib
- Vitaminë A dhe D
- Vitamin B complex - (Kompleksi i vitaminave B)
- Vitamin B1 , B6, B12 - (pyridoxine hydrochloride, Thiamine, cyanocobalamine,
- Vitaminë B6 - (Pyridoxine Hydrochloride)

Hipnotik dhe qetësues
N05CM09
Nuk ka të dhëna

Valerian root dry extract, Melissa leaf dry extract, Peppermint leaf dry extract

Indikimet:

Forma të lehta të shqetësimeve, iritabilitetit dhe pagjumësi.

Dozimi:

Shqetësimet dhe iritabiliteti 2-3 tableta 2-3 herë në ditë, pagjumësia 2-3 tableta 1h para gjumit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në Valeriana officinalis, Melissa officinalis, Mentha piperita ose në ndonjë përbërës tjetër të këtij bari: Fëmijët nën 12 vjeç; Pacientët që kanë intolerancë ndaj glukozës/galaktozës; Ngasja e automjeteve; Shtatzënësia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	PERSEN®	Tableta të mbështjellura	(50+25+25)mg	Kuti x 40 tableta të mbështjellura	LEK Pharmaceutical d.d. - Slovenia
Rp.	PERSEN® FORTE	Kapsula të forta	(125+25+25) mg	Kuti x 20 kapsulatë forta	LEK Pharmaceutical d.d. - Slovenia

Antiepileptik
N03AG01
D

Valproic acid - (Acid valproik)

Indikimet:

Format e ndryshme të epilepsisë.

Dozimi:

Oral 600 mg, në ditë, e ndarë në 2 doza, pas ushqimit. Doza në vazhdim rritet nga 200 jepen 20 mg/kg në ditë në doza të ndara. Doza mund të rritet pas monitorimit të përqendrimit të barit në plazmë dhe të parametrave

V hematologjikë. Fëmijët nën 12 vjeç zakonisht me mbi 20 kg fillimisht 400 mg në ditë në doza të ndara, e rritur sipas përgjigjes zakonisht me 20-30 mg në ditë. Doza maksimale është 35 mg/kg. Me injeksion intravenoz përgjatë 3-5 minutash ose me infuzion intravenoz. Vazhdimi i terapisë bëhet me doza të njëjta si rruga orale, me injeksion intravenoz 400-800 mg e përcjellë me infuzion intravenoz deri në dozën maksimale 2.5 g në ditë. Fëmijët nën 12 vjeç zakonisht 20-30 mg/kg në ditë, e cila dozë mund të rritet pas monitorimit të përqendrimit plazmatik (te dozat mbi 40 mg/kg duhet monitoruar edhe parametrat kimikë klinikë dhe hematologjikë).

Kundërindikimet:

Te sëmundjet e ndyshme të mëlçisë. Insuficienca e mëlçisë. Porfiria.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	DEPAKINE CHRONO	Film tableta të mbështjellura me lirim të zgjatur, të vijëzuara	500 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura me lirim të zgjatur, të vijëzuara	Sanofi Winthrop Industrie - France
Rp	DEPAKINE CHRONO	Film tableta të mbështjellura me lirim të zgjatur, të vijëzuara	300 mg	Kuti x 100 film tableta të mbështjellura me lirim të zgjatur, të vijëzuara	Sanofi Winthrop Industri - France
Rp	CONVULEX	Shurup	50 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 100 ml	G.L.Pharma GmbH - Austria
Rp	CONVULEX	Tableta me lirim të zgjatur	500 mg	Kuti x 50 tableta me lirim të zgjatur	G.L.Pharma GmbH - Austria
Rp	CONVULEX	Tableta me lirim të zgjatur	300 mg	Kuti x 50 tableta me lirim të zgjatur	G.L.Pharma GmbH - Austria

Antagonist i angjiotenzinës II
C09CA03
X

V

Valsartan - (Valsartan)

Indikimet:

Hipertensioni arterial. Infarkti i miokardit.

Dozimi:

1 x 80 mg është doza e rekomanduar ditore, efekti arrihet për 2 deri 4 javë. Në rast nevoje doza rritet deri në dozën 320 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Hipotensioni. Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ATENZIO	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Zada Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp.	ATENZIO	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Zada Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp.	CARDOPAN-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	320 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic. A.S - Turkey
Rp.	CARDOPAN-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 98 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic. A.S- Turkey
Rp.	CARDOPAN-SANOVEL	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura; Kuti x 98 film tableta të mbështjellura	Sanovel Ilac San.Ve Tic. A.S - Turkey
Rp.	DIOVAN	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG-Switzerland
Rp.	DIOVAN	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma AG-Switzerland

V	Rp.	PRESSLOVAL	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Special Products line-Italy
	Rp.	PRESSLOVAL	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Special Products line-Italy
	Rp.	TENVAL	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
	Rp.	TENVAL	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
	Rp.	VAL	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
	Rp.	VAL	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
	Rp.	VALSACARD	Film tableta të mbështjellura	320 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
	Rp.	VALSACARD	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
	Rp.	VALSACOR	Film tableta të mbështjellura	320 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
	Rp.	VALSACOR	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
	Rp.	VALSACOR	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia
	Rp.	VALTENSIN	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma - Dupnista AD. - Bulgaria
	Rp.	VALTENSIN	Film tableta të mbështjellura	60 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma - Dupnista AD. - Bulgaria
	Rp.	WALZERA	Film tableta të mbështjellura	160 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
	Rp.	WALZERA	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
	Rp.	WALZERA	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia

Antihipertenziv nga grupi i inhibitorëve të angiotenzinës dhe diuretikët

C09DA03

X

V

Valsartan and diuretics - (Valsartan dhe diuretikë)

Indikimet:

Hipertensioni arterial.

Dozimi:

Si dozë fillestare rekomandohet një tabletë në ditë. Efekti maksimal antihipertensiv arrihet pas 3 deri 4 javësh. Doza maksimale 320 mg/25mg.

Kundërindikimet:

Hipotensioni; Shtatzënësia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ATENZIO PLUS	Film tableta të mbështjellura	80 mg + 12,5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Zada Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp.	ATENZIO PLUS	Film tableta të mbështjellura	160 mg + 12,5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Zada Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp.	CO-DIOVAN®	Film tableta të mbështjellura	80 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp.	CO-DIOVAN®	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma Stein AG - Switzerland
Rp.	TENVAL DUO	Film tableta të mbështjellura	80 mg/ 12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp.	TENVAL DUO	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 12.5 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Bosnalijek d.d- Bosnia and Herzegovina
Rp.	VAL PLUS	Film tableta të mbështjellura	80 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp.	VAL PLUS	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Farmavita d.o.o. - Bosnia and Herzegovina

V	Rp.	VALSACOMBI	Film tableta të mbështjellura	320 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia, TAD Pharma GmbH, Germany
	Rp.	VALSACOMBI	Film tableta të mbështjellura	320 mg/ 25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d.- Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany
	Rp.	VALSACOMBI	Film tableta të mbështjellura	80 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
	Rp.	VALSACOMBI	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
	Rp.	VALSACOMBI	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
	Rp.	VALSARTAN/ HCT LEK	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma - Italy
	Rp.	VALSARTAN/ HCT LEK	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma - Italy
	Rp.	VALSARTAN/ HCT LEK	Film tableta të mbështjellura	80 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma - Italy
	Rp.	VALTENSIN PLUS	Film tableta të mbështjellura	80 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma -Dupni-sta AD - Bulgaria
	Rp.	VALTENSIN PLUS	Film tableta të mbështjellura	60 mg/ 12.5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma -Dupni-sta AD - Bulgaria
Rp.	VALTENSIN PLUS	Film tableta të mbështjellura	160 mg/ 25 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Balkan Pharma -Dupni-sta AD - Bulgaria	

Antagonist i angiotenzinës, kombinime të tjera
C09DX01
D

V

Valsartan+Amlodipine besylate+Hydrochlorothiazide -
(Valsartan + Besilat i Amlodipinës + Hidroklorotiazid)

Indikimet:

Trajtimi i hipertensionit për të ulur presionin e gjakut.

Dozimi:

Doza e zakonshme është një tabletë në ditë. Më së miri është që tableta të mirret cdo ditë në të njëjtën kohë. Preferohet në mëngjes.

Kundërindikimet:

"Hipersensitiviteti në substancat aktive, derivatet e tjera të sulfonamideve, derivatet e dihidropiridinës ose në ndonjërin nga lëndët ndihmëse të produktit; Tremujori i dytë dhe i tretë i shtatzënisë; sëmundjet hepatike, cirroza biliare ose kolestaza; Çrregullimet e rënda renale (GFR <30 ml/min/1.73 m²), anuria dhe pacientët që i nënshtrohen dializës; përdorimi i njëkohshëm i barit me produktet që përmbajnë aliskiren tek pacientët me diabetes mellitus ose Çrregullime renale (GFR <60 ml/min/1.73 m²); hipokalemia refraktore, hiponatremia, hiperkalcemia dhe hiperuricemia simptomatike; hipotensioni i rëndë; shoku (përfshirë shoku kardiogjen); obstruksion i traktit rrjedhës të ventrikulit të majtë (p.sh. kardiomiopatia hipertrofike obstruktive dhe stenoza aortike e shkallës së lartë); insuficienca kardiake hemodinamikisht jostabile pas infarktut akut të miokardit. "

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	TRIOCARD	Film tableta të mbështjellura	320 mg+10 mg+25 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova
Rp.	TRIOCARD	Film tableta të mbështjellura	160 mg+5 mg+12.5 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova

Vancomycin - (Vankomicinë)

Indikimet:

Sëmundje të ndyshme infektive. Spektri antimikrobik përfshin kryesisht bakteriet Gram-pozitive, Stafilokokët rezistentë në penicilinë dhe disa bakterie Gram-negative; Infeksionet me Clostridium difficile.

Dozimi:

Infeksionet me Clostridium difficile 125 mg çdo 6 orë për 10 – 14 ditë; Fëmijët, 5mg/kg çdo 6 orë; fëmijët mbi 5 vjeç, gjysma e dozës për të rritur Infuzion intravenoz , 1 – 1.5 g çdo 12 orë; Të moshuarit mbi 65 vjeç, 500 mg çdo 12 orë ose 1 g një herë në ditë; Fëmijët mbi 1 muaj, 15 mg/kg çdo 8 orë (max. 2 g ditë).

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj vankomicinës.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VANCOMICIN HIKMA	Liofilizat për tretësirë për infuzion	500 mg	Kuti x 10 flakonë	Hikma Italia S.P.A. - Italy
Rp.	VANCOMICIN HIKMA	Liofilizat për tretësirë për infuzion	1 g	Kuti x 10 flakonë	Hikma Italia S.P.A. - Italy
Rp.	VANCO- MYCIN LYOMARK	Pluhur për tretësirë për përdorim oral ose për tretësirë për infuzion	50mg/ml (madhësia mbushëse 500 mg)	Kuti x 10 flakonë	Lyomark Pharma GmbH - Germany
Rp.	VANCOMY- CIN Xellia	Pluhur për tretësirë për infuzion	1000 mg	Kutia x 1 flakon	Xellia Pharmaceuticals ApS - Denmark
Rp.	VANCOMY- CIN Xellia	Pluhur për tretësirë për infuzion	500 mg	Kutia x 1 flakon	Xellia Pharmaceuticals ApS - Denmark

Antibiotik intestinal
A07AA09
C

V

Vancomycin - (Vankomicinë)

Indikimet:

Diarrea e shkaktuar nga *C. difficile*; Enterokoliti nga *Staphylococcus aureus* (duke përfshirë edhe llojet metilicinë rezistentë). Diarrea e shkaktuar nga *C. difficile*: 125 mg çdo 6 orë për 10 ditë.

Dozimi:

Enterokoliti nga *Staphylococcus aureus*: 500mg deri 2 e ndarë në 3 ose 4 doza për 7 deri 10 ditë. Dozimi te fëmijët: 40 mg/kg në 3 ose 4 doza për 7 deri 10 ditë. Doza ditore nuk duhet të kaloj 2 g.

Kundëringikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive (vankomicinës) dhe substancave të tjera përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250mg	Kapsula të forta	250 mg	Kuti x 4 kapsula të forta; Kuti x 12 kapsula të forta; Kuti x 28 kapsula të forta	L-A-W services GmbH- Leipzigen Arzneimi-Helwerk -Germany

Antineoplastik
L03AX
X

Varumin 1-visci herba, propolis,aloes dry extract, Varumin2-aloes dry extract, inule radix,viscid herba, cornus cortex, calendulae flos,milefolii herba,cynodon rhizome, hyperici herba

Indikimet:

Produkt herbal tradicional i dedikuar fillimisht për trajtimin e llojeve të ndryshme të tumoreve malinje dhe benjine, me ose pa metastaza, pavarësisht nga lokalizimi dhe stadi. Mund të shoqëroj terapinë standarde të sëmundjeve malinje pa rrezik të interaksioneve. Përdoret edhe për sëmundje të lëkurës, hipertensionit, sklerozes multiple, anemisë dhe sëmundjeve rekto-anale si

V dhe te gjendjet me imunitet të çregulluar.

Dozimi:

Varumin 1 mirret e tëra 1 orë para ushqimit dhe pas 6 orëve vazhdohet me Varumin 2 çdo 6 orë nga 1 lugë të supës, 1 orë para ushqimit. Në rastet e rënda malinje me metastaza mirret 5 herë në ditë nga 1 lugë të supës, 1 orë para ushqimit. Fëmijët: Varumin 1 mirret ndarë në dy pjesë brenda 6 orëve. Pas 6 orëve vazhdohet me Varumin 2 çdo 8 orë 1 orë para ushqimit. Nën moshën 10 vjeçare mirret vetëm me konsultim të mjekut. Varumin 1 merret së paku 4 javë.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në përbërësit e produktit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VARUMIN	Tretësirë orale	Varumin1(1+0.8+0.3) g/ 100 ml+Varumin2 (80+120+0.60+1+0.4+15+14) g/100 ml	varumin 1 (50 ml)+Varumin 2 (200 ml)	Pharmaceutical Industry Inter-Industry - Macedonia

Inhibitorët e proteinë kinazës
L01XE15
D

Vemurafenib - (Vemurafenib)

Indikimet:

Trajtimi i melanomës së avancuar te të rriturit, që nuk mund të largohet në mënyrë kirurgjike. Vemurafenib përdoret vetëm për pacientët melanoma e të cilëve ka një mutacion të veçantë të quajtur "V600 Braf" në gjenet e tyre.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 960 mg (4 tableta 240 mg) në mënyrë orale çdo 12 orë.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ZELBORAF	Film tableta të mbështjellura	240 mg	Kuti x 56 film tableta të mbështjellura	F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland, Roche Diagnostics GmbH - Germany

Analgjezik
M02AX10

V

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Venenum siccum viperae, acidum salicylicum, camphora racemica, Turpentine oil**Indikimet:**

Përdoret për lirim të dhimbjeve lokale të nyjeve dhe muskujve.

Dozimi:

Sasi e vogël pomadës (50 - 10 g), vendoset në vendin ku ka dhimbje dhe bëhet masazh e lehtë e lëkurës në atë regjion 1 deri në 2 herë në ditë, deri sa të lirohet nga dhimbja. Kohëzgjatja e trajtimit varet nga tipi dhe shkalla e çrregullimit.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në cilin do nga substancat aktive ose substancat përbërse. Ulçerat ose sëmundjet e lëkurës, tuberkuloza pulmonar akute, çrregullimet koronare dhe cerebro-vaskulare, pacientët e prirur për angiospazëm, sëmundjet e rënda të mëlçisë ose veshkave.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VIPROSAL B	Pomadë	0.05 IU +30 mg+30 mg+10 mg	Kuti x 1 tubetë x 30 g; Kuti x 1 tubetë x 50 g	Tallina famaatsiatehase as - Estonia

Psikostimulues
N06AX16

C

Venlafaxine - (Venlafaksinë)**Indikimet:**

Depresioni, anksoziteti, çrregullimet e panikut.

Dozimi:

Depresioni: të rriturit mbi 18 vjeç, fillimisht 75 mg në ditë në dy doza të ndara ditore, sipas nevojës doza mund të rritet pas 3-4 javësh në 150 mg në ditë, në dy doza të ndara; te pacientët e hospitalizuar mund të rritet doza në vlera prej 75 mg çdo 2-3 ditë, maksimale 375 mg në ditë. Fëmijët nën 18 vjeç nuk

V rekomandohet.

Kundërindikimet:

Aritmia; Hipertensioni; Shtatzënësia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	VELAFAX	Tableta	37.5 mg	Kuti x 28 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp.	VELAFAX	Tableta	75 mg	Kuti x 28 tableta	Pliva d.o.o - Croatia
Rp.	ZANFEXA XR	Kapsula të forta me lirim të zgjatur	75 mg	Kuti x 30 kapsula të forta me lirim të zgjatur	Alkaloid AD - Macedonia
Rp.	ZANFEXA XR	Kapsula të forta me lirim të zgjatur	150 mg	Kuti x 30 kapsula të forta me lirim të zgjatur	Alkaloid AD - Macedonia

**Blokator i kanaleve të kalciumit
C08DA01
C**

Verapamil - (Verapamil)

Indikimet:

Aritmia supraventikulare; Angina pectoris; Hipertensioni.

Dozimi:

Angina pectoris: 3 x 80 – 120 mg në ditë (zakonisht 240 mg në ditë, të ndara në 3 doza), (doza maksimale 480 mg në ditë): Aritmia: 120 – 360 mg në ditë, të ndara në 3 – 4 doza: Hipertensioni 3 x 80 mg në ditë (doza maksimale 480 mg në ditë).

Kundërindikimet:

Hipotensioni; Bradikardia; Shkalla e dytë dhe e tretë e bllokut AV; Sindroma e sinusit të sëmurë; Shoku kardiogjen; Blloku sinoatrial; Insuficienca kardiake ose dëmtim i theksuar i ventrikulit të majtë; Flateri atrial ose fibrilimi.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ISOCOR 2.5MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION	Tretësirë për injeksion/infuzion	2.5 mg /ml	Kuti x 10 ampula x 2 ml	SoPharma PLC - Bulgaria

Rp.	LEKOPTIN	Tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 50 tableta të mbështjellura	LEK Pharmaceuticals d.d. -Slovenia
Rp.	LEKOPTIN	Tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 50 tableta të mbështjellura	LEK Pharmaceuticals d.d. -Slovenia
Rp.	VEPROL	Film tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma sh.a-Albania
Rp.	VEPROL	Film tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Profarma sh.a-Albania
Rp.	VERAPAMIL Alkaloid ®	Tableta të mbështjellura	40 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp.	VERAPAMIL Alkaloid ®	Tableta të mbështjellura	80 mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Alkaloid AD-Macedonia
Rp.	VERAPAMIL Alkaloid ® RETARD	Film tableta të mbështjellura me lirim të ngadalësuar	240 mg	Kuti x 20 x film tableta të mbështjellura me lirim të ngadalësuar	Alkaloid AD-Macedonia

Antidiabetik nga grupi i inhibitorëve të dipeptidil 4 peptidazës (DPP-4) A10BH02

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Vildagliptin - (Vildagliptinë)

Indikimet:

Trajtimin e diabetit të tipit 2 te të rriturit, si monoterapi ose terapi e kombinuar me barna të tjera antidiabetike.

Dozimi:

Monoterapi: 50 mg në mëngjes dhe 50 mg në mbrëmje. Terapi e kombinuar me preparate të sulfoniluresë: 50 mg një herë në mëngjes. Doza ditore nuk duhet të kaloj 100 mg. Te pacientët me insuficiencë mesatare dhe të rëndë, doza e rekomanduar nuk duhet të kalojë 50 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Alergjia ndaj substancës aktive ose substancave të tjera përbërëse; çrregullimet e rënda hepatike; diabeti tip-1; pacientët me forma shumë të rënda të çrregullimeve renale ose në dializë; ketoacidoza diabetike.

V	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	GALVUS	Tableta	50 mg	Kuti x 28 tableta	Novartis Pharma stein - Switzerland

Kombinimet e barnave orale për uljen e glukozës në gjak
A10BD08
B

Vildagliptin, Metformin Hydrochloride - (Vildagliptin + Hidroklorur Metformine)

Indikimet:

Trajtimi i Diabetes Mellitus tip 2 te të rriturit: Zakonisht ordinohet kur barnat e tjera orale antidiabetike, si pioglitazoni, rosiglitazoni, gliklazidi, etj., nuk kanë dhënë rezultate.

Dozimi:

Produkti mund të fillohet me dozën 50 mg/500 mg, 50mg/850 mg ose 50 mg/1000 mg, dy herë në ditë, në mëngjes dhe në mbrëmje. Doza e rekomanduar ditore e vildagliptinës është 100 mg dhe e metforminës hidroklorurit 2000 mg. Doza adaptohet dhe optimizohet në mënyrë individuale.

Kundërrindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancave aktive ose përbërësve të tjerë. Ketoacidoza diabetike ose prekoma diabetike; Insuficienca e veshkave dhe mëlçisë; Infarkti akut i miokardit dhe shoku kardiak; Intoksikimi me alkool; Shtatzënësia dhe Laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	GALVUS MET®	Film tableta të mbështjellura	50 mg+ 850 mg	Kuti x 30 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma stein - Switzerland
Rp.	GALVUS MET®	Film tableta të mbështjellura	50 mg+ 1000 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma stein - Switzerland
Rp.	GALVUS MET®	Film tableta të mbështjellura	50 mg+ 500 mg	Kuti x 60 film tableta të mbështjellura	Novartis Pharma stein - Switzerland

Preparat antineoplastik
L01XX43
D

V

Vismodegib - (Vismodegib)

Indikimet:

Karcinoma me qeliza bazale te të rriturit në fazat e avancuara: kur kanceri është metastatik dhe shkakton simptome klinike, ose kur është në nivel lokal të avancuar (ka filluar të përhapet në zonat e afërta) dhe nuk është i përshtatshëm për Intervenim kirurgjik ose radioterapi.

Dozimi:

Doza e rekomanduar është 150 mg, një herë në ditë me rrugë orale.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë. Shtatzënia dhe laktacioni.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp.	ERIVEDGE	Kapsula	150 mg	Kuti x 1 shishe x 28 kapsula	F. Hoffman LA Roche Ltd - Switzerland, Roche Pharma AG - Germany

Vitamina
A11CB

N -FDA nuk e ka klasifikuar barin

Vitaminë A dhe D

Indikimet:

Parandalimi dhe trajtimi i insuficiencës së vitaminave A dhe D.

Dozimi:

Foshnja 6 javë deri 1 vjeç, 2 deri 3 pika në ditë. Mbi moshën 1 vjeç, në rast të mos plotësisimit të nevojave ditore për këto vitamina atëherë duhet bërë plotësimi.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në këtë bar ose në përbërësit e këtij preparati.

V

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	AD3	Pika orale, emulsion	(6000+2000)IU/ml	Kuti x 1shishe x 15 ml	Krka d.d. -Slovenia

Vitamina A11EA

N -FDA nuk e ka klasifikuar barin

Vitamin B complex - (Kompleksi i vitaminave B)

Indikimet:

Në çrregullimet që kërkojnë administrim parenteral të vitaminave, p.sh. mjekimi para- dhe post-operativ, kur janë të rritura nevojat për vitamina si në ethe, djegie të rënda, metabolizmin e shtuar, shtatzënësia, çrregullimet gastrointestinale që interferojnë me marrjen apo absorbimin e vitaminave, sëmundjet e zgjatura, alkoolizëm dhe në rastet kur ekzistojnë deficienca të tjera.

Dozimi:

Zakonisht 0.25 deri 2 mL me injeksion intramuskular ose intravenoz të ngadalshëm. Përqëndrimet e larta që jepen intravenoz mund të treten duke përdorur tretësira infuzive parenterale.

Kundëriindikimet:

Hipersensitiviteti në substancat përbërëse.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
OTC	B-COMPLEX	Tableta të mbështjellura	(4+5+2) mg + 1 mcg + (5+25+20) mg	Kuti x 30 tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia
Rp	B-COMPLEX (COMPLEX VITAMIN B INJECTION 3ML), INJECTION	Tretësirë për injeksion	(100 mg+100 mg+ 1 mg)/3 ml	Kuti x 5 ampula x 3 ml	Lansa Pharmaceuticals Group Ltd - China
OTC	B-COMPLEX	Tableta të mbështjellura	4.000+5.000+ 2.000+0.00+ 5.000+25.000+ 20.000mg	Kuti x 60 tableta të mbështjellura	Krka d.d. - Slovenia

OTC	BEVIPLEX	Pluhur për tretësirë për injeksion	(40+4+8+100+10+0.004)mg	Kuti x 5 flakonë	Galenika a.d-Serbia	V
Rp	MULTIVIT - B - FORTE	Tretësirë për injeksion	11mg+3.8mg+110mg+6mg+3.8mg	Kuti x 5 ampula x 2 ml; Kuti x 20 x 5 ampula x 2 ml	G.L.Pharma GmbH - Austria	
Rp	MULTIVIT - B	Tretësirë për injeksion	5.5mg+0.95mg+27.5mg+2.0mg+1.9mg	Kuti x 5 ampula x 2 ml; Kuti x 20 x 5 ampula x 2 ml	G.L.Pharma GmbH - Austria	
OTC	VITAMIN B COMPLEX	Film tableta të mbështjellura	5mg+1mg+4mg+50mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	SoPharma PLC - Bulgaria	
OTC	VITAMIN B KOMPLEKS	Tableta	5mg+2mg+2mg+30mg	Kuti x 30 tableta	Profarma sh.a-Albania	

Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12 -
(Vitamina B1 në kombinim me vitaminën B6 dhe/ose vitamina B12)

A11DB

N- FDA nuk e ka klasifikuar barin.

Vitaminë B1, B6, B12 - (pyridoxine hydrochloride, Thiamine, cyanocobalamine) - Vitamina B1, B6,B12 (Hidroklorur piridoksine, tiaminë, cianokobalaminë)

Indikimet:

Deficiencia e Tiaminës; çrregullimet neurologjike; sëmundje të zemrës; çrregullime neurologjike; anemia; konvulzionet; komplikimet e shtatzënisë; homocistinuria; deficiencia e vitaminës B12; anemia pernicioze.

Dozimi:

Të rriturit:1-2 drazhe në ditë të merren me lëngje. 1 ampulë në ditë, I.M. Fëmijët:Për shkak të përmbajtjes së tyre të lartë të vitaminës B6 në Ancopir drazhetë dhe ampulat nuk janë të rekomanduara për trajtimin e fëmijëve.

Kundëindikimet:

Alergjia ndaj substancave të preparatit; pacientët me psoriazë.

Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
------------------	-------	------	-----------------------------------	-----------

V

Rp	ANCOPIR	Tretësirë për injeksion	1mg+50mg+200mg+10mg	Kuti x 5 ampula x 2 ml	Dr.Grossmann AG Pharmaca - Switzerland
Rp	ANCOPIR	Drazhe	0.3mg+100mg+200mg	Kuti x 20 drazhe	Dr.Grossmann AG Pharmaca - Switzerland

Vitamina
A11HA02
A

Vitamin B6 - (Pyridoxine Hydrochloride)- Vitamina B6 (Hidroklorur piridoksine)

Indikimet:

Vitamina B6 përdoret te pezmatimi i nervit periferik isoniazid-të induktuar, anemia idiopatike sideroblastike dhe gjendjet me mangësi të vitaminës B6.

Dozimi:

Dozimi për personat të moshës mbi 18 vjeç: 1 deri në 3 tableta në ditë, me ushqim. Doza maksimale është 3 tableta në ditë.

Kundëindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive apo përbërësve të barit.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BEDOXIN	Tretësirë për injeksion	50 mg/ 2 ml	Kuti x 50 flakonë x 2 ml	Galenika a.d - Serbia
OTC	VITAMIN B6	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
OTC	VITAMIN B6	Tableta	20 mg	Kuti x 20 tableta	AD Jaka 80 - Macedonia
OTC	VITAMINE B6	Tableta	25 mg	Kuti x 10 tableta	Profarma sh.a - Albania
Rp	VITAMINE B6	Tretësirë për injeksion	5%-2ml (100 mg)	Kuti x 10 ampula x 1 ml	Profarma sh.a - Albania



- Warfarin
- Water for injeksion - (Ujë për injeksion)

Vitamin K antagonist - Antagonist i vitaminës K

B01AA03
X

W

Warfarin - (Varfarina)

Indikimet:

Profilaksa e embolisë sistematike në pacientët me sëmundje reumatike të zembrës dhe fibrilacionit atrial. Profilaksa pas vendosjes së protezave valvulare të zembrës. Profilaksa dhe trajtimi i trombozës venoze dhe embolizëm pulmonar. Ataqtet e iskemisë cerebrale.

Dozimi:

"Të rriturit: Doza fillestare tipike është 10 mg në ditë për 2 ditë, por kjo duhet të jetë e përshtatur për kërkesat individuale. Doza e përditshme e mbajtjes është zakonisht 3 deri 9 mg të marra në të njëjtën kohë çdo ditë. Doza e saktë mbajtëse varet nga koha e protrombinës ose testet e tjera të përshtatshme të koagulimit. Testet e kontrollit duhet të bëhen në intervale të rregullta dhe doza mbajtëse duhet të rregullohet në bazë të rezultateve të fituara. Pasi doza mbajtëse është përcaktuar, ajo rrallë është e nevojshme për t'u ndryshuar. Në raste urgjente, terapia antikoagulante duhet të fillohet me heparin dhe warfarin së bashku. Terapia bashkëshoqëruese me heparin ndikon në rezultatet e testeve të kontrollit, dhe duhet të ndërpritet të paktën gjashtë orë para se testi i parë të jetë kryer. Të moshuarit: Si për të rriturit. Fëmijët: Warfarin tabletat nuk janë të rekomanduara për përdorim në fëmijët për shkak të të dhënave të pamjaftueshme mbi sigurinë dhe efikasitetin. Metoda e administrimit: Orale."

Kundëringimet:

Hipersensitiviteti i njohur për warfarinë ose me ndonjë nga eksipientët. • Sulm hemorragjik. Brenda 72 orëve nga operacioni rritë rrezikun e gjakderdhjes së rëndë (për informacion mbi kirurgjit e tjera. Brenda 48 orësh pas lindjes Barnat ku ndërveprimet mund të çojnë në një rritje të konsiderueshme të rrezikut të gjakderdhjes.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	WARFARIN	Tableta	5 mg	Kuti x 28 tableta	Bristol Laboratories Ltd -UK
Rp	WARFARIN	Tableta	1 mg	Kuti x 28 tableta	Bristol Laboratories Ltd -UK
Rp	WARFARIN	Tableta	3 mg	Kuti x 28 tableta	Bristol Laboratories Ltd -UK

Water for injeksion - (Ujë për injeksion)

Indikimet:

Tretës për tretësirë për injeksion.

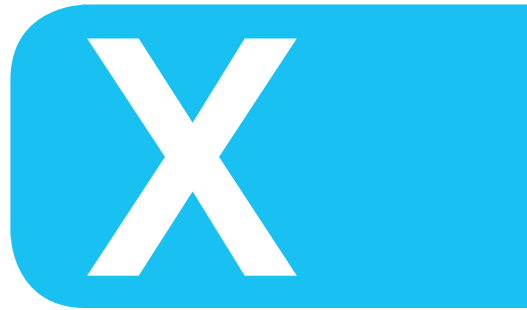
Dozimi:

Sasia përcaktohet sipas rastit, respektivisht varësisht nga lloji i preparatit dhe forma e administrimit.

Kundërindikimet:

Nuk ka të dhëna.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	WATER FOR INJ/Demo	Tretësirë për injeksion	100% w/v	Kuti x 50 ampula x 10 ml	Demo S.A, Pharmaceuticals Industry - Greece
Rp	WATER FOR INJECTION B.BRAUN	Tretësirë për injeksion	10ml	Kuti x 20 ampula x 10 ml (mini plasco)	B.Braun Melsungen AG - Germany
Rp	WATER FOR INJECTION B.BRAUN	Tretësirë për injeksion	500ml,1000ml	Qese plastike x 500 ml; Qese plastike x 1000 ml	B.Braun Melsungen AG - Germany



- Xylometazoline hydrochloride
- Xylometazoline hydrochloride, Dexpanthenol

Simptomimetik për përdorim lokal

R01AA07

C

X

Xylometazoline hydrochloride - Hidrklorur ksilometazoline)

Indikimet:

Për trajtimin e përkohshëm të simptomave të hundës të shkaktuara nga riniti ose sinusiti.

Dozimi:

Pika për hundë 0.1% 2 – 3 pika në secilën zgavër të hundës, 2 – 3 herë në ditë. Kohëzgjatja maksimale e aplikimit 7 ditë. Nuk rekomandohet te fëmijët nën 12 vjeç. Fëmijët 6 – 12 vjeç, 1 – 2 pika në secilën zgavër të hundës, 1- 2 herë në ditë. Kohëzgjatja maksimale e aplikimit 5 ditë.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive (kloruri i ksilometazolinës) ose ndaj ndonjë nga substancat ekspiciente; Riniti i thatë me membrana të skuqura të mukozës së hundës (rhinitis sicca); Meningjiti.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	MERALYS HA	Aerosol nazal, tretësirë	1 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	HYSAN ADULTS	Aerosol nazal, tretësirë	1 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	HYSAN SHNUP-FENSpray KINDER	Aerosol nazal, tretësirë	0.5 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Ursapharm Arzneimittel GmbH - Germany
Rp	MAXIRINO	Aerosol nazal	0.5 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	MAXIRINO	Aerosol nazal	1 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Pliva d.o.o. - Croatia
Rp	MERALYS 0.05%	Aerosol nazal, tretësirë	5 mg/10 ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia

X

Rp	MERALYS 0.1%	Aerosol nazal, tretësirë	10 mg/10 ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	MERALYS HA	Aerosol nazal, tretësirë	0.5 mg/ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Jadran Galenski Laboratorij d.d. - Croatia
Rp	NOZETAL 0.05%	Pika për hundë, tretësirë	0.5 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA - Poland
Rp	NOZETAL 0.1%	Pika për hundë, tretësirë	1 mg/ml	Kuti x 1 shishe x 10 ml	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA - Poland

Simptomimetik për përdorim lokal

R01AB06

C

Xylometazoline hydrochloride, Dexpanthenol - (Hidroklorur ksilometazoline + Dekspantenol)

Indikimet:

Dekongjestiv gjatë rinitit si terapi përkrahëse për shërimin e lezioneve të mukozës së hundës. Trajtimi i rinitit vazomotorik. Trajtimi i obstrukcionit respirator nazal pas Intervenimeve kirurgjike në hundë.

Dozimi:

Aerosoli nazal 1mg/50mg rekomandohet për të rritur dhe fëmijë mbi moshën 10 vjeçare. Aplikohen disa pika në secilën vrimë të hundës deri 3 herë në ditë, sipas nevojës. Mos të përdoret më shumë se 7 ditë. Aerosoli nazal 0.5mg/50mg rekomandohet për fëmijët prej 2-6 vjeç.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në Ksilometazolinë, Dekspantenol apo në ndonjë nga substancat përbërëse të këtij preparati; Rhinitis sicca; Fëmijët dhe foshnjat nën moshën 2 vjeçare.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	SEPTANAZAL FOR ADULTS	Aerosol nazal	1 mg/50 mg in 1ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Krka d.d. - Slovenia
Rp	SEPTANAZAL FOR CHILDREN	Aerosol nazal	0.5 mg/50 mg in 1ml	Kuti x 1 aerosol x 10 ml	Krka d.d. - Slovenia



- Zine Oxide,Lidocaine,Aluminium Subacetate,Hydracortisone Acetate
- Zinc oxide
- Zofenopril
- Zoledronic Acid
- Zolpidem - (Zolpidem)

Preparat antihemorroidal
C05AA01
B

Z

Zinc Oxide, Lidocaine, Aluminium Subacetate, Hydrocortisone Acetate - (Oksid zinku + Lidokainë + Subacetat alumini + Acetat hidrokortizoni)

Indikimet:

Kruarja në regjionin anal; Dhimbje për shkak të hemorroide; Fisura anale; Fistula anale; Inflamacioni i rektumit.

Dozimi:

Aplikohet në formë të shtresës së hollë të pomadës disa herë në ditë sipas nevojës. Trajtimi nuk duhet të zgjas më shumë se 3 javë. Doza ditore nuk duhet të tejkalojë sasinë prej 6 gramëve (1/3 e tubetës). Tek të moshuarit, fëmijët dhe personat me imunitet të dobësuar doza nevojitet të zvogëlohet dhe adaptohet.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti në preparat.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LIDOPROCT	(180 mg+50 mg+35 mg+2.5 mg)/ 1g	Pomadë rektale	Kuti x 1 tubetë x 20 g	Bosnalijek d.d.- Bosnia and Herzegovina

Emolient dhe protektiv
D02AB

Zinc oxide - (Oksid zinku)

Indikimet:

Në trajtimin e dermatitit nga pelenat aplikohet lokalisht në lëkurë: duke mbështetur shërimin e plagëve (p.sh. dermatitit nga pelenat); përdoret si kremë mbrojtëse.

Dozimi:

Nëse nuk udhëzohet ndryshe, kundër dermatitit nga pelenat është aplikuar në rajonet përkatëse dermale një deri disa herë në ditë dhe mbulohet me garzë.

Z Kundërindikimet:

Pas aplikimit kundër dermatitit nga pelenat në rajone dermale të infektuara seriozisht, djegia e lehtë mund të ndodhë. Ndonjëherë, reaksione të jo tolerancës dermale mund të ndodhin.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ZINC SALBE	Pomadë	100 mg/1 g	Kuti x 1 tubetë x 45 g	Dentinox Gesellschaft für Pharmazeutische Präparate Lenk & Schuppan KG - Germany

Inhibitor i enzimës konvertuese të angjotenzinës**C09AA15****B****Zofenopril - (Zofenopril)****Indikimet:**

Hipertensioni esencjal; Infarkti akut i zembrës me ose pa insuficiencë të zembrës dhe që nuk ka marrë terapi trombolitike.

Dozimi:

Doza e rëndomtë terapeutike është 7.5 mg zofenopril-kalcium një herë në ditë. Doza mund të rritet gradualisht sipas nevojës (gjatë 4 javëve) deri në dozën maksimale prej 60 mg në ditë, e cila administrohet në dy doza ditore.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë të barit apo ACE inhibitorëve tjerë; Edema angioneurotike idiopatike; Dëmtimi i rëndë i funksionit të mëlçisë; Tremujori i dytë dhe i tretë i shtatzënësisë; Femrat në periudhën riprodutive (përveç nëse janë në terapi efikase kontrceptive); Stenoza e njëanshme ose e dyanshme e arterieve renale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	ZOFECARD	Film tableta të mbështjellura	7.5 mg	Kuti 7 film tableta të mbështjellura; Kuti 28 film tableta të mbështjellura	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.- Italy, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

Rp	ZOFECARD	Film tableta të mbështjellura	30 mg	Kuti 28 film tableta të mbështjellura	A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.- Italy, Menarini -von Heyden GmbH - Germany
----	----------	-------------------------------	-------	---------------------------------------	---

Z

Bifosfonat
M05BA08
D

Zoledronic Acid - (Acidi zoledronik)

Indikimet:

Hiperkalcemia e shkaktuar nga sëmundjet malinje.

Dozimi:

Zakonisht administrohet në dozë prej 4 mg në formë të infuzionit intravenoz në kohëzgjatje së paku 15 minuta për trajtim 3-4 javë. Është me rëndësi të përdoren shtesa të kalciumit dhe vitaminës D.

Kundërindikimet:

Hipersensitiviteti ndaj substancës aktive ose përbërësve të tjerë; Gjendjet me metastaza në kocka me insuficienë të rëndë renale.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	BONDREX	Koncentrat për tretësirë për infuzion	4 mg/5 ml	Kuti x 1 flakon x 5 ml	Mefar Ilac Sanayii - Turkey
Rp	BONDREX	Koncentrat për tretësirë për infuzion	4 mg/5 ml	Kuti x 1 flakon x 5 ml	Nefar Ilac San - Turkey
Rp	ZOLTASTA	Koncentrat për tretësirë për infuzion	4 mg/5 ml	Kuti x 1 flakon x 5 ml	Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp	ZOLTONAR	Tretësirë për infuzion	5 mg/100 ml	Kuti x 1 flakon x 100 ml	Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey
Rp	ZOLENAT	Koncentrat për tretësirë për infuzion	4 mg/5 ml	Kuti x 1 flakon x 5 ml	Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S. - Turkey

Zolpidem - (Zolpidem)

Indikimet:

Pagjumësia.

Dozimi:

Doza e zakonshme: 10 mg, para gjumit, në rast nevojë doza mund të rritet në 15 mg në ditë (maksimum 20 mg në ditë): për personat e moshuar me insuficiencë të mëlçisë, doza fillestare është 5 mg, në rast nevojë mund të rritet deri 10 mg në ditë.

Kundërindikimet:

Apnea obstruktive e gjumit, insuficiencë akute pulmonare, depresion respirator, miastenia gravis, dekompensim i rëndë hepatic, sëmundjet psikotike, shtatzënësia dhe gjidhënia.

	Emri i produktit	Forma	Doza	Paketimi dhe madhësia e paketimit	Prodhuesi
Rp	LUNATA® 10MG	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	LUNATA® 5MG	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 10 film tableta të mbështjellura	Alkaloid AD - Macedonia
Rp	ZASAN®	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Zada Pharmaceuticals -d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp	ZASAN®	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 20 film tableta të mbështjellura	Zada Pharmaceuticals -d.o.o. - Bosnia and Herzegovina
Rp	ZOLPIDEM TARTARATE	Film tableta të mbështjellura	5 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Bristol Laboratories Ltd -UK
Rp	ZOLPIDEM TARTARATE	Film tableta të mbështjellura	10 mg	Kuti x 28 film tableta të mbështjellura	Bristol Laboratories Ltd -UK

Indeksi
i barnave
sipas **ATC**

Indeksi i barnave sipas ATC

A01AB09	<i>Miconazole - (Mikonazol)</i>	500
A01AB11	<i>Saga fluid extract</i>	668
A01AB12	<i>Hexetidine - (Heksetidinë)</i>	354
A01AD01	<i>Adrenaline acid tartrate or epinephrine bitartrate- (Acid tartrati i Adrenalinës ose Bitartrati i Epinefrinës)</i>	25
A01AD02	<i>Banzydamine - (Benzidaminë)</i>	93
A01AD11	<i>Chamomile tincture (1:5), Lidocaine Hydrochloride, Macrogol Lauryl ether</i>	162
A01AD11	<i>Ketoprofen - (Ketoprofen)</i>	422
A02AD01	<i>Al + MgCO₃ + MgOH</i>	38
A02AD01	<i>Calcium carbonate, magnesium carbonate</i>	123
A02AD02	<i>Magaldrate</i>	470
A02AD04	<i>Hydrotalcite - (Hidrotalcit)</i>	364
A02BA02	<i>Ranitidine - (Ranitidinë)</i>	643
A02BA03	<i>Famotidine - (Famotidinë)</i>	286
A02BC01	<i>Omeprazole - (Omeprazol)</i>	533
A02BC02	<i>Pantoprazol - (Pantoprazol)</i>	570
A02BC03	<i>Lansoprazole - (lansoprazol)</i>	432
A02BC04	<i>Rabeprazol sodium - (Rabeprazol natrium)</i>	637
A02BC05	<i>Esomeprazole - (Esomeprazol)</i>	273
A02BX02	<i>Sucralfate</i>	696
A03AA04	<i>Mebeverine - (mebeverinë)</i>	473
A03AA05	<i>Trimebutine maleate</i>	749
A03AB06	<i>Otilonium bromide</i>	557
A03AD02	<i>Drotaverine hydrochloridum - (Hidroklorur drotaverine)</i>	248
A03AX	<i>Thyme liquid extract</i>	732
A03AX13	<i>Simethicone - (Simetikon)</i>	681
A03BA01	<i>Atropine - (Atropinë)</i>	79
A03BB01	<i>Hyoscine butylbromide - (Butilbromur hioscine)</i>	367
A03DB04	<i>Scopolamine-N-butyl</i>	674
A03FA01	<i>Metoclopramide - (Metoklopramid)</i>	492
A03FA03	<i>Domperidone - (Domperidon)</i>	240

Indeksi i barnave sipas ATC

A04AA01	<i>Ondansetron - (Ondansetron)</i>	555
A04AA02	<i>Granisetron - (Granisteron)</i>	347
A05AA02	<i>Ursodeoxicolyc acid - (Acid Urodeoksikolik)</i>	761
A05AX	<i>Alpha-Pinene, Beta-Pinene, Camphene, Cineol, Menthol, Menthone, Borneol</i>	35
A05AX	<i>Alpha-Pinene, Beta-Pinene, Camphene, Cineol, Menthol, Menthone, Borneol</i>	35
A05BA	<i>Essential phospholipids - (Fosfolipide esenciale)</i>	275
A05BA03	<i>Silybum mariaaanum L.Gaertner dry extract</i>	702
A06AB02	<i>Bisacodyl - (Bisakodil)</i>	104
A06AB06	<i>ende I paketegorizuar Dry extract of Tinnevelly Senna pods - (Ekstrakt i thatë i Senës)</i>	249
A06AD11	<i>Lactulose - (laktulozë)</i>	628
A06AG04	<i>Glycerol - (Glicerol)</i>	344
A06AX01	<i>Glycerol - (Glicerol)</i>	343
A07AA02	<i>Nystatine -(Nistatinë)</i>	535
A07AA09	<i>Vancomycin</i>	723
A07AX03	<i>Nifuroxazide - (Nifuroksazid)</i>	530
A07BA51	<i>Activited charcoal, simeticone</i>	23
A07DA03	<i>Loperamide - (loperamid)</i>	457
A07EC01	<i>Sulfasalazine - (Sulfasalazine)</i>	698
A07EC02	<i>Mesalazine - (mesalazinë)</i>	481
A07FA01	<i>Lactic acid producing organisms - (organizma që prodhojnë acid laktik)</i>	427
A07FA02	<i>Sacharmyces cerevisiae Hansen CBS 5926</i>	666
A07FA49	<i>Spores of polyantibiotic Bacillus clausii</i>	694
A09AA02	<i>Pancreatin</i>	567
A10AB01	<i>Recombinant human insulin -(Insulinë humane rekombinante)</i>	646
A10AB05	<i>Insulin aspart</i>	392
A10AB06	<i>Insulin Glulisine</i>	393
A10AC01	<i>Insulin - (human)</i>	391
A10AD04	<i>Inuslin lispro</i>	393
A10AE04	<i>Insulin - (glargine)</i>	390
A10AE05	<i>Insulin Detemir</i>	392

Indeksi i barnave sipas ATC

A10BA02	<i>Metformin - (Metforminë)</i>	486
A10BB01	<i>Glibenclamide - (Glibenklamid)</i>	335
A10BB09	<i>Gliclazide - (Glikazid)</i>	336
A10BB12	<i>Glimepiride - (Glimepirid)</i>	337
A10BD08	<i>Vildagliptin, Metformin Hydrochloride</i>	778
A10BH01	<i>Sitagliptin Phosphate</i>	683
A10BH02	<i>Vildagliptin - (Vildagliptin)</i>	777
A10BJ02	<i>Liraglutide</i>	452
A10BX02	<i>Repaglinide - (Repaglinid)</i>	646
A10BX10	<i>Lixisenatide</i>	456
A11AA03	<i>Multivitamins and other minerals, incl combinations - (Multivitaminat dhe mineralet, përfshirë dhe kombinimet e tyre)</i>	515
A11CB	<i>Vitaminë A dhe D</i>	779
A11CC04	<i>Calcitriol - (Kalcitriol)</i>	123
A11CC05	<i>Colecalciferol - (Kolekalciferol)</i>	197
A11DA01	<i>Thiamine - (Tiaminë)</i>	727
A11DA03	<i>Benfotiamine - (Benfotiaminë)</i>	91
A11DB	<i>Vitaminë B1, B6, B12 - (pyridoxine hydrochloride, Thiamine, cyanocobalamine)</i>	781
A11EA	<i>Vitamin B complex - (Kompleksi i vitaminave B)</i>	780
A11GA01	<i>Ascorbic Acid - (Acidi Askorbik)</i>	70
A11GB01	<i>Ascorbic Acid and calcium</i>	72
A11HA02	<i>Vitaminë B6 - (Pyridoxine Hydrochloride)</i>	782
A11HA03	<i>Tocopherol - (Tokoferol)</i>	739
A12AA03	<i>Calcium Gluconate - (Glukonat kalciumi)</i>	126
A12AX	<i>Calcium carbonate+cholecalciferol - (Karbonat kalciumi dhe kolekaciferol)</i>	124
A16AA01	<i>Levocarnitine - (levokarnitinë)</i>	441
A16AB02	<i>Imiglucerase - (imiglucerazë)</i>	381
A16AB04	<i>Agalsidase beta - (Agalsidazë beta)</i>	27
A16AB05	<i>Laronidase</i>	433
A16AB07	<i>Alglucosidase alfa- (Alglukozidasë alfa)</i>	32

Indeksi i barnave sipas ATC

A16AX01	<i>Thioctic acid - (Acid tioktik)</i>	731
A16AX10	<i>Eliglustat - (Eliglustat)</i>	257
B01AA03	<i>Warfarin</i>	785
B01AA07	<i>Acenocoumarol - (Acenokumarol)</i>	12
B01AB01	<i>Heparin - (Heparinë)</i>	352
B01AB04 (ere)	<i>Dalteparine sodium</i>	208
B01AB05	<i>Enoxaparin - (Enoksaparinë)</i>	262
B01AC04	<i>Clopidogrel - (Klopidogrel)</i>	188
B01AC06	<i>Acetylsalicylic acid- (Acidi acetilsalicilik)</i>	17
B01AC07	<i>Dipyridamole</i>	237
B01AC23	<i>Cilostazol</i>	171
B01AC30	<i>Clopidogrel/salicylic acid</i>	190
B01AD08	<i>Retepase - (Reteplazë)</i>	647
B01AF01	<i>Rivaroxaban - (Rivaroksaban)</i>	654
B01AF02	<i>Apixaban - (Apiksaban)</i>	67
B02BD02	<i>Coagulation Factor VIII - (Faktori i VIII i koagulimit)</i>	196
B02BD02	<i>Octocog alfa</i>	545
B02BD04	<i>Coagulation Factor IX - (Faktori i IX i koagulimit)</i>	195
B02BD08	<i>Eptacog alfa</i>	266
B02BX01	<i>Etamsylate - (Etamsilati)</i>	275
B03AA02	<i>Ferrous fumarate - (Fumarat ferror)</i>	292
B03AA03	<i>Ferrous gluconate - (Ferroglykonat)</i>	293
B03AA07	<i>Ferrous Sulphate - (Sulfati ferror)</i>	294
B03AB	<i>Ferrimannitol ovoalbumin - (Ferrimanitol ovoalbumine)</i>	294
B03AB	<i>Iron sucrose - (hekur sukrozë)</i>	407
B03AB05	<i>Ferric sorbitol gluconic acid complex</i>	295
B03AB09	<i>Iron proteinsuccinylate</i>	296
B03AC	<i>Iron(III)-Hydroxide sucrose complex</i>	296
B03AD04	<i>Ferric hydroxide polymaltose complex and folic acid</i>	298
B03AE10	<i>Iron, Mangnese, Copper</i>	298
B03BA01	<i>Cyanocobalamin - (Cianokobalaminë)</i>	200

Indeksi i barnave sipas ATC

B03BA03	<i>Hydroxobalamine acetate</i>	365
B03BA05	<i>Mecobalamin</i>	474
B03BA05	<i>Mefenamic acid - (Acid mefenamik)</i>	475
B03BB01	<i>Folic acid - (Acid folik)</i>	318
B03XA01	<i>Epoetin Beta</i>	265
B03XA03	<i>Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta</i>	488
B05AA01	<i>Albumin- Albuminë</i>	29
B05AA07	<i>Hydroxyethyl starch</i>	366
B05AA07	<i>Poligelín - (Poligelín)</i>	607
B05B A01	<i>Aminoacids - (Aminoacide)</i>	43
B05BA02	<i>Fat elimination</i>	267
B05BA02	<i>Soya bean oil, medium chain triglycerides</i>	691
B05BA03	<i>Dextrose anhydrons</i>	221
B05BA03	<i>Glucose - (Glukozë)</i>	340
B05BA10	<i>Glucose monohydrate, dihydrogen phosphate dehydrate, zinc acetate, soya bean oil dehydrate, medium chain tryglicerides, Isoleucine, Leucine, Lysine hydrochloride, Methionine, Phenilalanine, Threonine, tryptophan, valine, Arginine, Histidine hydrochloride monohydrate, Alanine Ac aspartic, Glutamnic, Acid Glycine Proline, Serine, Sodium hydroxide, Sodium chloride, Sodium Acetate, Potasium Acetate, magnesium acetate, Calcium Chloride, Aminoacide, Nitrogen, Carbohydrate Sodium, Potasium, Magnesium Calcium Zinc, Chloride Acetate, Phosphate</i>	341
B05BB01	<i>Sodium chloride, potasium chloride, calcium chloride dihydrtae</i>	686
B05BC01	<i>Mannitol - (manitol)</i>	471
B05XA01	<i>Potassium Chloride - (Klorur natriumi)</i>	609
B05XA02	<i>Sodium bicarbonat</i>	684
B05XA03	<i>Sodium chloride</i>	685
B05XA05	<i>Magnesium Sulfate - (Sulfat magnezi)</i>	470
B05XA07	<i>Calcium Chloride</i>	341
B05XB01	<i>L-arginine - (L-argininë)</i>	433
C01AA05	<i>Digoxin (Digoksinë)</i>	231
C01BC03	<i>Propafenone -(Propafenon)</i>	623
C01BC04	<i>Flecainide acetat</i>	304

Indeksi i barnave sipas ATC

C01BC09	<i>Ethacizine - (Etazicinë)</i>	277
C01BD01	<i>Amiodarone - (Amiodaron)</i>	45
C01CA03	<i>L-Norepinephrine bitartrate</i>	457
C01CA04	<i>Dopamine - (Dopaminë)</i>	242
C01CA24	<i>Epinephrine - (Epinefrinë)</i>	264
C01DA02	<i>Glyceryl trinitrate - (Gliceril trinitrat)</i>	345
C01DA05	<i>Pentaerythrityl tetranitrate</i>	590
C01DA08	<i>Isosorbid Dinitrate</i>	409
C01DA14	<i>Isosorbide monihydrate</i>	410
C01EB10	<i>Adenosine</i>	24
C01EB15	<i>Trimetazidine dihydrochloride</i>	750
C01EB18	<i>Ranolazine - (Ranolazinë)</i>	645
C01EB22	<i>Meldonium - (meldonium)</i>	476
C02AB01	<i>Alpha methyl dopa</i>	34
C02AB02	<i>Methyl dopa - (Metildopa)</i>	489
C02AC05	<i>Moxonidine - (Moksonidinë)</i>	514
C02CA04	<i>Doxazosin - (Doksazosinë)</i>	244
C02DB02	<i>Hydralazine - (Hidralazinë)</i>	361
C02KX01	<i>Bosentan</i>	109
C03AA02	<i>Hydrochlorothiazide - (Hidroklortiazid)</i>	362
C03BA11	<i>Indapamide - (indapamid)</i>	386
C03CA01	<i>Furosemide - (Furosemid)</i>	323
C03CA04	<i>Torasemide - (Torasemid)</i>	740
C03DA01	<i>Spirolactone - (Spirolakton)</i>	692
C03EA01	<i>Hydrochlorothiazide, amiloride hydrochloride</i>	363
C03EA01	<i>Triamteren and Hydrochlorothiazid - (Triamteren dhe hidroklortiazid)</i>	749
C03EB01	<i>Spirolactonum, Furosemidum</i>	693
C04AD03	<i>Pentoxifylline - (Pentoksifilinë)</i>	590
C04AE01	<i>Ergoloidi mesylas</i>	267
C04AE02	<i>Nicergoline - (Nicergolinë)</i>	528
C05AA01	<i>Tetracycline hydrochloride, hydrocortisone acetate, benzocaine</i>	725

Indeksi i barnave sipas ATC

C05AA01	<i>Zinc Oxide, Lidocaine, Aluminium Subacetate, Hydrkortisone Acetate</i>	793
C05AA10	<i>Flucinolone acetonide, lidocaine hydrochloride - (Flucinolon acetonide, lidokainë hidroklorur)</i>	305
C05AD04	<i>Cinchocaine hydrochloride and policresulen - (Cinkokainë, polikrezulen)</i>	172
C05AX03	<i>Nifedipine, Lidocaine Hydrochloride</i>	529
C05AX03	<i>Prednisolon-n sulfobenzoate sodium, Monochlorcarvacrol, Ichthammol, menthol</i>	616
C05BA03	<i>Heparin - (Heparinë)</i>	353
C05BA53	<i>Aescin/Essential Phospholipids/ Heparin Sodium</i>	26
C05BX01	<i>Calcium Dobesilate - (Dobesilat kalciumi)</i>	125
C05BX51	<i>Calcium Dobesilate combinations</i>	125
C05CA03	<i>Diosmin - (Diosminë)</i>	235
C05CA54	<i>Troxerutin</i>	754
C07AA05	<i>Propranolol -(Propranolol)</i>	626
C07AB02	<i>Metoprolol - (Metoprolol)</i>	493
C07AB03	<i>Atenolol - (Atenolol)</i>	72
C07AB07	<i>Bisoprolol</i>	105
C07AB12	<i>Nebivolol</i>	525
C07AG02	<i>Carvedilol - (Karvedilol)</i>	135
C07BB02	<i>Metoprolol tartrate + Hydrochlorothiazide</i>	495
C07BB07	<i>Bisoprolol/hydrochlorothiazide</i>	108
C07FB07	<i>Bisoprolol/ Amlodipine</i>	107
C08CA01	<i>Amlodipine - (Amlodipinë)</i>	48
C08CA05	<i>Nifedipine - (Nifedipinë)</i>	529
C08CA13	<i>Lercanidipine - (lerkanidipinë)</i>	435
C08DA01	<i>Verapamil - (Verapamil)</i>	776
C08DB01	<i>Diltiazem - (Diltiazem)</i>	232
C09AA01	<i>Captopril - (Kaptopril)</i>	131
C09AA02	<i>Enalapril - (Enalapril)</i>	258
C09AA03	<i>Lisinopril - (lizinopril)</i>	452
C09AA04	<i>Perindopril tert- butylamine</i>	592

Indeksi i barnave sipas ATC

C09AA05	<i>Ramipril -(Ramipril)</i>	636
C09AA10	<i>Trandolapril - (Trandolapril)</i>	743
C09AA15	<i>Zofenopril</i>	794
C09BA02	<i>Enalapril + hydrochlorthiazide</i>	260
C09BA03	<i>Lisinopril and diuretics - (lizinopril dhe diuretikë)</i>	454
C09BA04	<i>Perindopril tert - butylamine/ indapamide</i>	593
C09BA05	<i>Ramipril and Hydrochlorothiazide - (Ramipril dhe Hidroklorotiazid)</i>	640
C09BB02	<i>Enalapril and lercanidipine</i>	261
C09BB02	<i>Lercanidipine hydrochloride+ enalapril maleate</i>	437
C09BB07	<i>Ramipril+ Amlodipine besylate</i>	641
C09CA01	<i>Losartan - (losartan)</i>	460
C09CA02	<i>Eprosartan mesylate</i>	266
C09CA03	<i>Valsartan - (Valsartan)</i>	767
C09CA04	<i>Irbesartan - (Irbesartan)</i>	404
C09CA06	<i>Candesartan - (Kandesartan)</i>	127
C09CA07	<i>Telmisartan - (Telmisartan)</i>	712
C09CA08	<i>Olmесartan Medoxomil - (Olmесartan Medoksomil)</i>	552
C09DA01	<i>Losartan and diuretics - (losartan dhe diuretikë)</i>	461
C09DA03	<i>Valsartan and diuretics - (Valsartan dhe diuretikë)</i>	769
C09DA04	<i>Irbesartan + hydrochlorothiazide</i>	405
C09DA06	<i>Candesartan, hydrochlorothiazide</i>	128
C09DB01	<i>Amlodipine and Valsartan -(Amlodipinë dhe Valsartan)</i>	52
C09DB06	<i>Losartan/Amlodipine</i>	463
C09DX01	<i>Amlodipine Valsartan, Hydrochlorothiazide</i>	51
C09DX01	<i>Valsartan+Amlodipine besylate+hydrochlorothiazide</i>	771
C09DX04	<i>Sacubitril/Valsartan</i>	666
C09XA02	<i>Aliskiren hemi fumarate</i>	32
C10AA01	<i>Simvastatin - (Simvastatinë)</i>	682
C10AA02	<i>Lovastatin - (lovastatinë)</i>	463
C10AA03	<i>Pravastatin - (Pravastatinë)</i>	613
C10AA04	<i>Fluvastatin - (Fluvastatin)</i>	316

Indeksi i barnave sipas ATC

C10AA05	<i>Atorvastatin - (Atorvastatinë)</i>	73
C10AA07	<i>Rosuvastatin -(Rosuvastatinë)</i>	660
C10AB05	<i>Fenofibrate - (Fenofibrat)</i>	288
C10BX03	<i>Amlodipine, Atorvastatin</i>	50
C10BX06	<i>Atorvastatin,Acetylsalicylic Acid, Ramipril</i>	77
D01AA01	<i>Nystatine -(Nistatinë)</i>	537
D01AC01	<i>Clotrimazole -(Klotrimazol)</i>	191
D01AC02	<i>Miconazole - (Mikonazol)</i>	501
D01AC08	<i>Ketoconazole - (Ketokonazol)</i>	418
D01AC20	<i>Diflukortolon valerat, izokonazol nitrat</i>	230
D01AC20	<i>Isoconazole nitrate and Diflucortolone Valerate</i>	408
D01AE15	<i>Terbinafine HCL</i>	717
D01AE22	<i>Naftifine hydrochloride - (Naftifinë hidrokloruri)</i>	521
D01BA02	<i>Terbinafine HCL</i>	719
D02AB	<i>Zinc oxide</i>	793
D03AX	<i>Aqueous extract of Triticum vulgare,2-phenoxyethanol</i>	751
D03AX03	<i>Dexpanthenol - (Dekspantenol)</i>	219
D03AX05	<i>Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)</i>	360
D04AA09	<i>Chloropyramine</i>	165
D04AA10	<i>Promethazine hydrochloride - (Prometazinë hidroklorur)</i>	623
D04AA13	<i>Dimetindene - (Dimetinden)</i>	234
D04AB	<i>Mepyramine maleate, lidocaine hydrochloride, dexpanthenol</i>	479
D04AB01	<i>Lidocaine - (lidokainë)</i>	449
D06AA04	<i>Tetracycline hydrochloride</i>	722
D06AX	<i>Bacitracin, Neomycin sulphate</i>	87
D06AX01	<i>Fusidic Acid - (Acid fusidik)</i>	325
D06AX02	<i>Chloramphenicol - (Kloramfenikol)</i>	164
D06AX09	<i>Mupirocinum - (Mupirocinë)</i>	516
D06BA01	<i>Silver Sulfadiazine - (Sulfadiazinë)</i>	680
D06BA51	<i>Sulfodiazine silver, Hyaluronic acid</i>	359
D06BB03	<i>Aciclovir - (Aciklovir)</i>	19

Indeksi i barnave sipas ATC

D06BB07	Lysozyme hydrochloride	465
D06BB10	Imiquimod	383
D06BX01	Metronidazole - (Metronidazol)	499
D07AA02	Hydrocortisone - (Hidrokortizon)	363
D07AB10	Alclometasone - (Alklometazon)	30
D07AC01	Betamethasone - (Betametazon)	96
D07AC13	Mometasone Furoate - (Mometazon furoat)	509
D07AD01	Clobetasol - (Klobetasol)	185
D07BC02	Clioquinol, fluocinolone acetonide	184
D07CB01	Triamcinolone acetonide, Neomycin sulphate, Nystatin	748
D07CB05	Flumetasone pivalate, neomycin sulfate (Flumetazon pivalate, neomicin sulfat)	308
D07CC01	Betamethasone dipropionate, Gentamicin sulphate	97
D07CC02	Fluocinolone acetonide and antibiotics	310
D07XB02	Triamcinolone acetonide, chlorquinaldol	747
D07XB02	Triamcinolone acetonide, salicylic acid	747
D07XC01	Betamethasone and salicylic acid	98
D08AG02	Povidone-iodine - (Povidon jod)	610
D08AJ57	Octenidine hydrochloride, phenoxyethanol - (Hidroklorur i Oktenidinës, fenoksietanol)	544
D09AA01	Framycetin - (Farmicetinë)	322
D10AD03	Adapalene - (Adapalen)	23
D10AF01	Clindamycin Hydrochloride	182
D10AF02	Erythromycin - (Eritromicinë)	270
D10AF51	Clindamycin Phosphate, Benzoyl Peroxide Hydrous - (Klindamicinë fosfat, Benzoil peroksid)	184
D11AH02	Pimecrolimus - (Pimekrolimus)	599
D11AX	Ekstrakt gjaku	256
D11AX01	Minoxidil - (Minoksidil)	506
G01AA51	Nystatin, Neomycin sulfat, Polymyxin B sulfat	539
G01AA51	Nystatine, combinations	536
G01AF02	Clotrimazole - (Klotrimazol)	192

Indeksi i barnave sipas ATC

G01AF04	<i>Miconazole - (Mikonazol)</i>	500
G01AF07	<i>Isoconazole Nitrate</i>	408
G01AF11	<i>Ketonacole - (Ketokonazol)</i>	418
G01AF20	<i>Metronidazole miconazole</i>	496
G01AX11	<i>Povidone-iodine - (Povidon jod)</i>	610
G01BA	<i>Chloramphenicol, Metronidazole, Nystatine, Hydrocortysone acetate</i>	164
G02AB01	<i>Methylergometrine maleate - (Metilergometrin maleat)</i>	490
G02AD02	<i>Dinoprostone - (Dinoproston)</i>	234
G02BB	<i>Benzalkonium chloride</i>	91
G02CX	<i>Aqueous extract of Triticum vulgare, 2-phenoxyethanol</i>	751
G03AA07	<i>Levonorgestrel and estrogen</i>	447
G03AA12	<i>Drospirenone and estrogen - (Drospirenon dhe estrogen)</i>	247
G03AD01	<i>Levonorgestrel</i>	446
G03AD02	<i>Ulipristal acetate</i>	759
G03BA03	<i>Testosterone enantate</i>	721
G03BG02	<i>Clomifene citrate - (Klomifen citrat)</i>	186
G03DA04	<i>Progesterone - (Progesteron)</i>	620
G03DB01	<i>Dydrogesterone - (Dihrogesteron)</i>	251
G03GA01	<i>Chorionic Gonadotrophin - (Gonadotropina korionike)</i>	167
G03GA02	<i>human menopausal gonadotrophin</i>	168
G03GA04	<i>Urofollitriopin - (Urofollitriopinë)</i>	760
G03GA05	<i>Follitropin alfa - (Follitropin alfa)</i>	319
G03GA08	<i>Choriogonadotropin alfa</i>	166
G03HA01	<i>Cyproterone - (Ciproteron)</i>	201
G03HB01	<i>Cyproterone acetate/ethinylloestradiol</i>	202
G03XB01	<i>Mifepristone - (Mifepreston)</i>	504
G04BC	<i>Alpha-Pinene, Beta Pinene, Camphene, Cineol, Fenchone, Borneol, Anethol</i>	36
G04BD09	<i>Trospium chloride</i>	753
G04BE03	<i>Sildenafil citrate</i>	678
G04BE08	<i>Tadalafil - (Tadafinil)</i>	709
G04CA01	<i>Alfuzosine</i>	38

Indeksi i barnave sipas ATC

G04CA02	<i>Tamsulosin - (Tamsulosin)</i>	710
G04CA03	<i>Terazosin</i>	717
G04CA04	<i>Silodosin - (Silodozinë)</i>	679
G04CB01	<i>Finasteride - (Finasterid)</i>	302
G04CB02	<i>Dutasterid - (Dutasterid)</i>	250
G04CX02	<i>serenoa repens,ethanolic extract 9-11:1</i>	674
H01AC01	<i>Somatropin - (Somatropinë)</i>	689
H01BA02	<i>Desmopresin acetate</i>	212
H01BB02	<i>Oxytocin - (Oksitocinë)</i>	562
H01CB02	<i>Octreotide</i>	564
H01CC02	<i>Cetrorelix</i>	160
H02AB01	<i>Betamethasone - (Betametazon)</i>	99
H02AB02	<i>Dexamethasone - (Deksametazon)</i>	212
H02AB04	<i>Methylprednisolone -(Metilprednizolon)</i>	491
H02AB06	<i>Prednisolone - (prednizolon)</i>	615
H02AB07	<i>Prednisone - (Prednizon)</i>	617
H02AB08	<i>Triamcinolone</i>	745
H03AA01	<i>Levothyroxine sodium - (levotiroksinë, natrium)</i>	448
H03BA02	<i>Propylthiouracil - (Propiltiouracil)</i>	627
H03BB02	<i>Thiamazole - (Tiamazol)</i>	727
H04AA01	<i>Glucagon - (Glukagon)</i>	338
J01AA02	<i>Doxycycline - (Doksiciklinë)</i>	246
J01AA07	<i>Tetracycline hydrochloride</i>	724
J01CA01	<i>Ampicillin - (Ampicillinë)</i>	61
J01CA04	<i>Amoxicillin - (Amoksicilinë)</i>	53
J01CE02	<i>Phenoxymethylpenicillin - (Fenoksimetilpenicilinë)</i>	597
J01CE08	<i>Benzathine benzylpenicillin</i>	92
J01CE30	<i>Benzylpenicillin Sodium, Procain Benzylpenicillin</i>	94
J01CF02	<i>Cloxacillin - (Kloksacilinë)</i>	193
J01CR01	<i>Ampicillin Sodium and salbactam sodium</i>	63
J01CR02	<i>Amoxicillin and enzyme inhibitor - (Amoksicilinë dhe inhibitor i enzimeve)</i>	56

Indeksi i barnave sipas ATC

J01CR05	<i>Piperacillin sodium / Tazobactam sodium -(Piperacilinë natrium / Tazobaktam natrium)</i>	600
J01CR50	<i>Ampicillin +Flucloxacillin</i>	62
J01DB01	<i>Cefalexin - (Cefaleksinë)</i>	141
J01DB04	<i>Cefazolin - (Cefazolinë)</i>	142
J01DB05	<i>Cefadroxil - (Cefadroksil)</i>	140
J01DB07	<i>Cefatrizina - (Cefatrizinë)</i>	142
J01DC02	<i>Cefuroxime -(Cefuroksim)</i>	155
J01DC04	<i>Cefaclor - (Cefaklor)</i>	138
J01DC10	<i>Cefprozil</i>	150
J01DD01	<i>Cefotaxime - (Cefotaksim)</i>	148
J01DD02	<i>Ceftazidime - (Ceftazidim)</i>	151
J01DD04	<i>Ceftriaxone - (Ceftriakson)</i>	152
J01DD08	<i>Cefixime -(Cefiksime)</i>	145
J01DD13	<i>Cefpodoxime -(Cefpodoksim)</i>	149
J01DD15	<i>Cefdinir - (Cefdiniri)</i>	143
J01DD62	<i>Cefoperazone Sodium, Sulbactam Sodium - (Cefoperazon natrium, Sulbaktam natriumi)</i>	147
J01DE01	<i>Cefepime - (Cefepim)</i>	144
J01DH02	<i>Meropenem - (meropenem)</i>	480
J01DH51	<i>Imipenem + cilastatinë</i>	382
J01EE01	<i>Sulfamethaxozole and Trimethoprim - (Sulfametaksazol dhe Trimetoprim)</i>	497
J01FA01	<i>Erythromycin - (Eritromicinë)</i>	269
J01FA03	<i>Midecamycin - (Midekamicinë)</i>	503
J01FA09	<i>Clarithromycin - (Klaritromicinë)</i>	179
J01FA10	<i>Azithromycin - (Azitromicinë)</i>	81
J01FF01	<i>Clindamycin - (Klindamicinë)</i>	183
J01FF02	<i>Lincomycin - (linkomicinë)</i>	451
J01GA01	<i>Streptomycin sulphate,Sulfafurazole</i>	696
J01GB01	<i>Tobramycin - (Tobramicinë)</i>	736
J01GB03	<i>Gentamicin - (Gentamicinë)</i>	332

Indeksi i barnave sipas ATC

J01GB06	<i>Amikacin - (Amikacinë)</i>	41
J01MA01	<i>Ofloxacin - (Ofloksacinë)</i>	547
J01MA02	<i>Ciprofloxacin - (Ciprofloksacinë)</i>	173
J01MA06	<i>Norfloxacin - (Norfloksacinë)</i>	535
J01MA12	<i>Levofloxacin - (levofloksacinë)</i>	445
J01MA14	<i>Moxifloksacin</i>	513
J01MB04	<i>Pipemidic acid - (Acid pipemidik)</i>	600
J01RA04	<i>Spiramycin/ Metronidazol</i>	691
J01XA01	<i>Vancomycin</i>	772
J01XD01	<i>Metronidazole - (Metronidazol)</i>	497
J01XE	<i>Furagin - (Furaginë)</i>	322
J01XE01	<i>Nitrofurantoin - (Nitrofurantoinë)</i>	533
J01XX01	<i>Fosfomycin - (Fosfomycin)</i>	321
J01XX09	<i>Daptomicine - (Daptomicina)</i>	207
J02AC01	<i>Fluconazole - (Flukonazol)</i>	306
J02AC02	<i>Itraconazole - (Itrakonazol)</i>	411
J04AB02	<i>Rifampicin</i>	649
J05AB01	<i>Aciclovir - (Aciklovir)</i>	20
J05AB04	<i>Ribavirin</i>	648
J05AC02	<i>Rimantadine hydrochloride -(Rimantadinë)</i>	651
J05AE12	<i>Boceprevir - (Bocepreviri)</i>	108
J05AF05	<i>Lamivudine -(lamivudinë)</i>	429
J05AF07	<i>Tenofovir Disoproxil Fumarate</i>	714
J05AG03	<i>Efavirenz - (Efavirenz)</i>	255
J05AR01	<i>Lamivudine+Zidovudine</i>	430
J05AR08	<i>Emitricitabine, tenofovir disoproxil, rilpivirine</i>	258
J05AX	<i>Ferula assafoetida, Viscierherba</i>	299
J06BA02	<i>Human normal immunoglobulin</i>	357
J06BA02	<i>Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. - (Imunoglobulinë normale humane)</i>	384
J06BB01	<i>Anti-D (rh) immunoglobulin - (Anti-D imunoglobulinë)</i>	66

Indeksi i barnave sipas ATC

J06BB02	<i>Tetanus immunoglobulin - (Imunoglobulina antitetanike)</i>	726
J06BB04	<i>Human hepatitis B immunoglobulin - (Imunoglobulina humane hepatitis B)</i>	355
J07AG01	<i>Streptococcus pneumoniae type 3, Streptococcus pyogenes group A, Branhamella catarrhalis, Staphylococcus aureus, Haemophilus influenzae type B, Klebsiella pneumoniae</i>	695
J07AL02	<i>Pneumococcal polysaccharide conjugated vaccine</i>	619
J07BB02	<i>Influenza, purified antigen - (antigjeni i purifikuar i influenzës)</i>	389
J07BG01	<i>Rabies virus, Wistar rabies PM/WI 385 1503-3M strain - (Virusi Rabies)</i>	638
J07BM01	<i>Human Papillomavirus Vaccine (Types 6, 11, 16, 18) (Recombinant adsorbed)]</i>	358
J07CA06	<i>Diphtheria, tetanus, pertussis (acellular, component), poliomyelitis (inactivated) vaccine and haemophilus tybe b conjugate vaccine adsorbed</i>	237
J07CA09	<i>Diphtheria, tetanus, pertussis (acellular, component), hepatitis B (rDNA), poliomyelitis (inactivated) and haemophilus influenza type b conjugate vaccine (adsorbed)</i>	236
L01AX03	<i>Temozolomide - (Temozolomide)</i>	713
L01BA04	<i>Pemetrexed - (Pemetreksed)</i>	589
L01BB05	<i>Fludarabine - (Fludarabinë)</i>	308
L01BC03	<i>Tegafur</i>	711
L01BC05	<i>Gemcitabine - (Gemcitabinë)</i>	331
L01BC06	<i>Capecitabine</i>	129
L01CD01	<i>Paclitaxel - (Paklitaksel)</i>	566
L01CD02	<i>Docetaxel - (Docetaksel)</i>	238
L01DB01	<i>Doxorubicin - (Doksorubicinë)</i>	245
L01XA01	<i>Cisplatin - (Cisplatinë)</i>	177
L01XA02	<i>Carboplatin - (Karboplatinë)</i>	134
L01XA03	<i>Oxaliplatin - (Oksaliplatinë)</i>	557
L01XC02	<i>Rituximab - (Rituksimab)</i>	653
L01XC03	<i>Trastuzumab</i>	744
L01XC06	<i>Ceftuximab</i>	161
L01XC07	<i>Bevacizumab</i>	100
L01XC13	<i>Pertuzumab</i>	594
L01XC15	<i>obinutuzumab</i>	543
L01XC18	<i>Pembrolizumab</i>	588

Indeksi i barnave sipas ATC

L01XE01	<i>Imatinib - (Imatinib)</i>	379
L01XE03	<i>Erlotinib - (Erlotinib)</i>	269
L01XE04	<i>Sunitinib maleate</i>	700
L01XE05	<i>Sorafenib - (Sorafenib)</i>	690
L01XE08	<i>Nilotinib</i>	531
L01XE15	<i>Vemurafenib - (Vemurafenib)</i>	774
L01XE16	<i>Crizotinib - (Krizotinib)</i>	199
L01XE17	<i>Axitinib - (Aksitinib)</i>	80
L01XE18	<i>Ruxolitinib</i>	662
L01XE38	<i>Combimetinib hemifumarate</i>	198
L01XX19	<i>Irinotecan - (Irinotekan)</i>	406
L01XX43	<i>Vismodegib</i>	779
L01XX44	<i>Afibercept</i>	27
L02AE03	<i>Gosorelin - (Gosorelinë)</i>	346
L02AE04	<i>Triptorelin acetate</i>	752
L02BA01	<i>Tamoxifen - (Tamoksifen)</i>	709
L02BB03	<i>Bicalutamide - (Biklutamid)</i>	101
L02BG03	<i>Anastrozole</i>	65
L02BG04	<i>Letrozole - (letrozol)</i>	438
L02BG06	<i>Exemestane - (Eksemestan)</i>	282
L03AA02	<i>Filgrastim - (Filgastrim)</i>	301
L03AB04	<i>Interferon alfa-2a</i>	394
L03AB05	<i>Interferon alfa -2b</i>	396
L03AB07	<i>Interferon beta-1a</i>	400
L03AB08	<i>Interferon beta -1b</i>	401
L03AB10	<i>Peginterferon alfa- 2 b</i>	585
L03AB11	<i>Peginterferon alfa- 2 a</i>	587
L03AX	<i>Varumin 1-visci herba,propolis,aloes dry extract,Varumin2-aloes dry extract,inule radix,viscid herba,cornus cortex,calendulae flos,milefolii herba,cynodon rhizome,hyperici herba</i>	773
L04AA06	<i>Mycophenolate mofetil - (Mikofenolat mofetil)</i>	517

Indeksi i barnave sipas ATC

L04AA13	<i>Leflunomide - (leflunomid)</i>	435
L04AA18	<i>Everolimus - (Everolimus)</i>	281
L04AA27	<i>Fingolimod hydrochloride - (Fingolimud hidroklorur)</i>	303
L04AA31	<i>Teriflunomide</i>	719
L04AB01	<i>Etanercept - (Etanercept)</i>	276
L04AC07	<i>Tocilizumab - (Tocilizumab)</i>	738
L04AD01	<i>Ciclosporin</i>	170
L04AD02	<i>Tacrolimus - (Takrolimus)</i>	708
L04AX05	<i>Pirfenidone</i>	604
M01AB01	<i>Indometacin - (Indometacinë)</i>	387
M01AB05	<i>Diclofenac - (Diklofenak)</i>	223
M01AB08	<i>Etodolac - (Etodolak)</i>	278
M01AB15	<i>Ketotolac tromethamine - (ketorolak trometaminë)</i>	422
M01AB51	<i>Indomethacine + prochlorperazine maleate + caffeine - (Indometacinë, maleat proklorperazinë dhe kafeinë)</i>	388
M01AC01	<i>Piroxicam - (Piroksikam)</i>	605
M01AC02	<i>Tenoxicam</i>	716
M01AC06	<i>Meloxicam - (meloksikam)</i>	477
M01AE01	<i>Ibuprofen - (Ibuprofen)</i>	372
M01AE02	<i>Naproxen - (Naproksen)</i>	524
M01AE03	<i>Ketoprofen - (Ketoprofen)</i>	419
M01AE09	<i>Flurbiprofen - (Flurbiprofen)</i>	314
M01AE17	<i>Dexketoprofen - (Deksketoprofen)</i>	218
M01AE51	<i>Ibuprofen+Paracetamol</i>	377
M01AH01	<i>Celecoxib - (Celekoksib)</i>	157
M01AX05	<i>Glucosamine sulfate</i>	339
M01AX17	<i>Nimesulid</i>	532
M01BA	<i>Kebuzone, dexamethasone, cyanocobalamin (vit B12), salicylamide-O-acetic acid, lidocaine</i>	416
M01BX	<i>Dexamethasone, Lidocaine HCL, Thiamine HCL, Cyanocobalamin</i>	217
M02AA01	<i>Camphor, Racemic, Methyl salicylate, Benzyl Nicotinate, Menthol, Racemic</i>	127

Indeksi i barnave sipas ATC

M02AA06	<i>Etofenamat - (Etofenamat)</i>	279
M02AA07	<i>Piroxicam - (Piroksikam)</i>	606
M02AA10	<i>Ketoprofen - (Ketoprofen)</i>	421
M02AA13	<i>Ibuprofen - (Ibuprofen)</i>	378
M02AA15	<i>Diclofenac - (Diklofenak)</i>	229
M02AA23	<i>Indometacin - (Indometacinë)</i>	388
M02AX10	<i>VENENUM SICCUM VIPERAE, ACIDUM SALICYLICUM, CAMPHORA RACEMICA</i>	775
M03AB01	<i>Suxamethonium - (Suksametonium)</i>	701
M03AC01	<i>Pancronium Bromide - (Pancronium bromur)</i>	568
M03AC04	<i>Atracurium - (Atrakurium)</i>	78
M03AC09	<i>Rocuronium bromide</i>	656
M03BX01	<i>Baclofen - (Baklofen)</i>	88
M03BX05	<i>Thiocolchicoside - (Tiolkolkikozid)</i>	729
M03BX55	<i>Thiocolchicoside/ Paracetamol</i>	730
M04AA01	<i>Allopurinol - (Allopurinol)</i>	33
M04AA03	<i>Febuxostat - (Febuksostat)</i>	287
M05BA04	<i>Alendronic Acid - (Acid Alendronik)</i>	31
M05BA06	<i>Ibandronic acid - (Acidi Ibandronik)</i>	371
M05BA08	<i>Zoledronic Acid</i>	795
M09AX01	<i>Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)</i>	360
N01AB08	<i>Sevoflurane - (Sevofluran)</i>	677
N01AH01	<i>Fentanyl - (Fentanil)</i>	290
N01AX03	<i>Ketamine Hydrochloride</i>	417
N01AX07	<i>Etomidate - (Etomidat)</i>	280
N01AX10	<i>Propofol - (Propofol)</i>	625
N01BB01	<i>Bupivacaine Hydrochloride</i>	116
N01BB02	<i>Lidocaine - (lidokainë)</i>	449
N01BB09	<i>Ropivacain Hydrochloride</i>	659
N01BB52	<i>Lidocaine hydrochloride monohydrate, Epinephrine hydrogen tartrate</i>	450
N01BB58	<i>Articaine hydrochloride, Adrenaline (Epinephrine) tartrate</i>	69
N02AA01	<i>Morphine - (Morfinë)</i>	512

Indeksi i barnave sipas ATC

N02AA05	<i>Oxycodone</i>	559
N02AB03	<i>Fentanyl - (Fentanil)</i>	291
N02AJ06	<i>Paracetamol/Codeine</i>	578
N02AJ08	<i>Ibuprofen/Codeine</i>	379
N02AJ13	<i>Tramadol HCl +paracetamol - (Tramadol HCl +paracetamol)</i>	742
N02AX02	<i>Tramadol - (Tramadol)</i>	741
N02BA01	<i>Acetylsalicylic acid- (Acidi acetilsalicilik)</i>	18
N02BA51	<i>Acetylsalicylic acid, combinations excl. psycholeptics- (Acidi acetilsalicilik, kombinimet pa psikoleptikë)</i>	16
N02BB02	<i>Metamizole - (metamizol)</i>	482
N02BB52	<i>Metamizole, Caffeine, thiamine hydrochloride (metamizol; kofeinë; tiaminë hidroklorur)</i>	484
N02BB72	<i>Metamizole sodium, combinations excl. psycholeptics</i>	483
N02BE01	<i>Paracetamol</i>	573
N02BE51	<i>Paracetamol, combinations excl. psycholeptics - (Paracetamol, kombinimet duke përjashtuar psikoleptikët)</i>	582
N02BE71	<i>Paracetamol, combinations with psycholeptics - (Paracetamol, kombinimet me psikoleptikë)</i>	579
N02CA52	<i>Ergotamine, combinations ex psycholeptics - (Kombinimet e Ergotaminës pa psikoleptikë)</i>	268
N02CC01	<i>Sumatripan</i>	700
N03AA02	<i>Phenobarbitalum - (Fenobarbital)</i>	596
N03AE01	<i>Clonazepamum -(Klonazepam)</i>	187
N03AF01	<i>Carbamazapine - (Karbamazepinë)</i>	132
N03AF02	<i>Oxcarbazepine</i>	558
N03AG01	<i>Valproic acid - (Acid valproik)</i>	765
N03AX09	<i>Lamivudine+Zidovudine</i>	430
N03AX11	<i>Topiramate - (Topiramat)</i>	739
N03AX12	<i>Gabapentin - (Gabapentinë)</i>	329
N03AX14	<i>Levetiracetam - (levetiracetam)</i>	439
N03AX16	<i>Pregabalin - (Pregabalin)</i>	618
N04AA02	<i>Biperiden - (Biperidinë)</i>	103

Indeksi i barnave sipas ATC

N04BA02	<i>Levodopa and decarboxylase inhibitor - (levodopa dhe inhibitori i dekarboksilazës)</i>	443
N04BB01	<i>Amantadine - (Amantadinë)</i>	39
N04BC01/ G02CB01	<i>Bromocriptine - (Bromokriptinë)</i>	112
N04BC04	<i>Ropinirole - (Ropinirole)</i>	658
N04BC05	<i>Pramipexole - (Pramipeksol)</i>	612
N05AA03	<i>Promazine - (Promazinë)</i>	622
N05AB02	<i>Fluphenazine - (Flufenazinë)</i>	312
N05AD01	<i>Haloperidol - (Haloperidol)</i>	351
N05AH02	<i>Clozapine - (Klozapinë)</i>	194
N05AH03	<i>Olanzapine - (Olanzapinë)</i>	550
N05AH04	<i>Quetiapine - (Kuetiapiinë)</i>	633
N05AL01	<i>Sulpiride - (Sulpirid)</i>	699
N05AL05	<i>Amisulpiride - (Amisulpirid)</i>	49
N05AX08	<i>Risperidone - (Risperidon)</i>	651
N05AX12	<i>Aripiprazole</i>	68
N05BA02	<i>Diazepam - (Diazepam)</i>	222
N05BA03	<i>Medazepam - (medazepam)</i>	475
N05BA06	<i>Lorazepam - (lorazepam)</i>	459
N05BA08	<i>Bromazepam - (Bromazepam)</i>	110
N05BA11	<i>Prazepam</i>	613
N05BA12	<i>Alprazolam - (Alprazolam)</i>	36
N05BX	<i>Mebicarum</i>	473
N05CD02	<i>Nitrazepam - (Nitrazepam)</i>	533
N05CD08	<i>Midazolam HCL- (Midazolam hidroklorur)</i>	502
N05CF02	<i>Zolpidem - (Zolpidem)</i>	796
N05CM09	<i>Valerian root dry extract, Melissa leaf dry extract, Peppermint leaf dry extract</i>	765
N06AA04	<i>Clomipramine hydrochloride - (Klomipraminë hidroklorur)</i>	186
N06AA09	<i>Amitriptyline - (Amitriptilinë)</i>	47
N06AA16	<i>Dosulepine hydrochloride+diazepam - (Dosulepinë dhe diazepam)</i>	243

Indeksi i barnave sipas ATC

N06AB03	<i>Fluoxetine - (Fluoksetinë)</i>	311
N06AB04	<i>Citalopram - (Citalopram)</i>	178
N06AB05	<i>Paroxetine - (Paroksetinë)</i>	584
N06AB06	<i>Sertaline - (Sertalinë)</i>	675
N06AB08	<i>Fluvoxamine - (Fluvoksaminë)</i>	317
N06AB10	<i>Escitalopram - (Escitalopram)</i>	271
N06AX11	<i>Mirtazapine - (Mitrzapinë)</i>	507
N06AX14	<i>Tianeptine sodium</i>	732
N06AX16	<i>Venlafaxine - (Venflaksinë)</i>	775
N06BA07	<i>Modafinil - (Modafinil)</i>	508
N06BC01	<i>Caffeine citrate - (Kafeinë citrat)</i>	122
N06BX03	<i>Piracetam - (Piracetam)</i>	601
N06BX06	<i>Citicoline sodium salt</i>	179
N06BX22	<i>Phenibut - (Fenibut)</i>	595
N06DA02	<i>Donepezil - (Donepezil)</i>	241
N06DA03	<i>Rivastigmine - (Rivastigminë)</i>	655
N06DA05	<i>Ipிடacrine hydrochloride - (Ipிடakrinë hidroklorur)</i>	402
N06DX01	<i>Memantine</i>	478
N06DX02	<i>Biloba - (Ginkgo biloba)</i>	102
N07AA01	<i>Neostigmine Methylsulphate</i>	527
N07BC01	<i>Buprenorphine</i>	117
N07BC02	<i>Methadone - (Metadon)</i>	487
N07CA01	<i>Betahistine - (Betahistinë)</i>	96
N07CA02	<i>Cinnarizine - (Cinarizinë)</i>	172
N07CA52	<i>Piracetam, Cinnarizine -(Piracetam dhe cinarizinë)</i>	603
P01AB01	<i>Metronidazole - (Metronidazol)</i>	498
P01AB02	<i>Tinidazole</i>	734
P02CA01	<i>Mebenzazole - (mebenazol)</i>	472
P02CA03	<i>Albendazole -(Albendazol)</i>	28
R01AA05	<i>Oxymethazoline - (Oksimetazolinë)</i>	560
R01AA07	<i>Xylometazoline hydrochloride</i>	789

Indeksi i barnave sipas ATC

R01AA08	<i>Naphazoline - (Nafazolinë)</i>	522
R01AB06	<i>Xylometazoline hydrochloride, Dexpanthenol</i>	790
R01AB08	<i>Tuaminoheptane sulphate +Acetylcysteine</i>	755
R01AD05	<i>Budesonide</i>	113
R01AD08	<i>Fluticasone - (Flutikason)</i>	316
R01AD09	<i>Mometasone Furoate - (Mometazon furoat)</i>	510
R01AD11	<i>Triamcinolone acetonide</i>	746
R01BA01	<i>Beclometasone - (Beklometazon)</i>	90
R01BA02/ R01BA52	<i>Pseudoephedrine ,chlorphenamine -(Pseudoefedrinë, klorfenaminë)</i>	629
R01BA53	<i>phenylephrine, combinations</i>	523
R02AA	<i>Lysozyme hydrochloride, pyridoxine hydrochloride - (lizozim hidroklorur; piridoksinë hidroklorur)</i>	464
R02AA02	<i>Dequalinum chloride, Ascorbic acid (Klorur dequalinumi dhe acid askorbik)</i>	208
R02AA03	<i>Amylmetacresol + 2,4-Dichlorobenzyl alcohol</i>	64
R02AA06	<i>Cetylpyridinium - (Cetilpiridinë)</i>	161
R02AA15	<i>Povidone-iodine - (Povidon jod)</i>	611
R02AA16	<i>Benzalkonium chloride</i>	91
R02AA20	<i>Benzydamine hydrochloride+ Cetylpyridinum chloride</i>	162
R02AX01	<i>Flurbiprofen - (Flurbiprofen)</i>	313
R03AC02	<i>Salbutamol -(Salbutamol)</i>	669
R03AC12	<i>Salmeterol xinafoate</i>	672
R03AC13	<i>Formoterol - (Formoterol)</i>	320
R03AC18	<i>Indacaterol maleate - (Indakaterol maleat)</i>	385
R03AK	<i>Beclometasone dipropionate + Salbutamol</i>	89
R03AK03	<i>Fenoterol, lpratropijum bromid - (Fenoterol, lpratropijum bromid)</i>	289
R03AK06	<i>Salmeterol xinafoate , fluticasone propionate (micronized)</i>	673
R03AK07	<i>Budesonide Formoterol</i>	115
R03AL02	<i>Salbutamol sulphat+ lpratropium bromide</i>	671
R03AL04	<i>Indacaterol maleate, Glycopyrronium bromide - (Indakaterol maleat, Glikopirronium bromur)</i>	385
R03BA02	<i>Budesonide</i>	114

Indeksi i barnave sipas ATC

R03BA03	<i>Flunisolid - (Flunisolid)</i>	309
R03BA05	<i>Fluticasone - (Flutikason)</i>	315
R03BA08	<i>Ciclesonide - (Ciklesonid)</i>	168
R03BB05	<i>Aclidinium bromide</i>	22
R03BB06	<i>Glycopyrronium bromide - (Glikopironium bromur)</i>	346
R03CA02	<i>Ephedrine - (Efedrinë)</i>	263
R03CC02	<i>Salbutamol - (Salbutamol)</i>	670
R03CC05	<i>Hexoprenaline - (Heksoprenalinë)</i>	354
R03DA05	<i>Aminophylline - (Aminofilinë)</i>	44
R03DA08	<i>Bamifylline hydrochloride - (Hidrokloruri i Bamifilinës)</i>	89
R03DA11	<i>Doxofylline - (Doksofilinë)</i>	245
R03DC03	<i>Montelukast - (Montelukast)</i>	511
R03DX07	<i>Roflumilast - (Roflumilast)</i>	657
R05C/ HR05CW	<i>Plantaginis lanceolatae herbe extractum, Malvae sylvestris floris extractum, ascorbic acid</i>	606
R05CA10	<i>Primulae radix extractum, thymi herbae extractum</i>	619
R05CA12	<i>Cough preparations - (Preparatet për trajtimin e kollës)</i>	198
R05CB01	<i>Acetylcysteine - (Acetilcisteinë)</i>	14
R05CB02	<i>Bromhexine - (bromheksinë)</i>	111
R05CB03	<i>Carbocisteine - (Karbocisteinë)</i>	133
R05CB06	<i>Ambroxol - (Ambroksol)</i>	40
R05D	<i>Cetraria islandica tallus extractum spissum</i>	159
R05DA08	<i>Pholcodine - (Folkodinë)</i>	598
R05DB13	<i>Butamirate citrate</i>	118
R05DB27	<i>Levodropropizine</i>	444
R05FA2	<i>Glaucine hydrobromide, ephedrine - (Glaucinë hidrobromur, efedrinë)</i>	335
R05X	<i>Sodium sulfide, Yeast Saccharomyces Cerevisiae</i>	688
R06AA02	<i>Dimenhydrinate - (Dimenhidrinat)</i>	233
R06AC03	<i>Chloropyramine</i>	165
R06AD03	<i>Thiethylperazine - (Tietilperazinë)</i>	728
R06AE07	<i>Cetirizine - (Cetirizinë)</i>	158

Indeksi i barnave sipas ATC

R06AE09	Levocetizine - (levocetizinë)	442
R06AX02	Cyproheptadine hydrochloride - (Ciproheptadinë hidroklorur)	200
R06AX13	Loratadine - (loratadinë)	458
R06AX17	Ketotifen - (Ketotifen)	424
R06AX26	Fexofenadin - (Feksofenadin)	300
R06AX27	Desloratadine - (Desloratadinë)	209
R06AX29	Bilastine -(Bilastinë)	102
R06AX32	Sequifenadine hydrochloride	676
R07AA02	Poractant alfa (Poraktant alfa)	608
R06AX31	Quifenadine Hydrochloride - (Hidroklorur Kuifenadine)	634
S01AA01	Chloramphenicol - (Kloramfenikol)	163
S01AA03	Neomycin sulphate combinations	526
S01AA09	Tetracycline hydrochloride	723
S01AA11	Gentamicin - (Gentamicinë)	334
S01AA12	Tobramycin - (Tobramicinë)	735
S01AA24	Kanamycin - (Kanamicinë)	415
S01AD03	Aciclovir - (Aciklovir)	21
S01AE01	Ofloxacin - (Ofloksacinë)	548
S01AE02	Norfloxacin - (Norfloksacinë)	534
S01AE03	Ciprofloxacin - (Ciproflofsacinë)	176
S01BA01	Dexamethasone - (Deksametazon)	214
S01BC03	Diclofenac - (Diklofenak)	228
S01CA01	Dexamethasone + antibiotics - (deksametazon + antibiotik)	215
S01CA01	Tobramycin and Dexamethasone	736
S01CB02	Prednisolone - (prednizolon)	614
S01EC01	Acetazolamide - (Acetazolamid)	13
S01EC03	Dorzolamide - (Dorzolamid)	243
S01ED01	Timolol maleate	733
S01ED02	Betaxalol hydrochloride - (Hidroklorur betaksaloli)	98
S01EE01	Latanoprost - (latanoprost)	434
S01FA06	Tropicamide	753

Indeksi i barnave sipas ATC

S01GA51	<i>Naphazoline combinatons - (Nafazolinë, kombinimet)</i>	523
S01GX01	<i>Sodium cromoglicate - (Kromoglikat natriumi)</i>	688
S01GX07	<i>Azelastrine hydrochloride</i>	80
S01GX08	<i>Ketotifen - (Ketotifen)</i>	423
S01GX09	<i>Olopatadine - (Olopatadinë)</i>	553
S01KA01	<i>Hyaluronic acid - (Acid hialuronik)</i>	559
S01XA	<i>Pirenoxine - (Pirenoksinë)</i>	603
S01XA18	<i>Ciclosporin</i>	170
S01XA20	<i>Ende nuk është klasifikuar Dextran 70, HPMC - (Dekstran)</i>	220
S02CA01	<i>Prednisolone and antiinfectives</i>	616
S02CA06	<i>Oxytetracycline Hydrochloride, Polymyxin B sulphate, dexamethasone Sodium Phosphate, Nystatin</i>	561
S02DA03	<i>Phenazone - (Fenazon)</i>	594
S03CA01	<i>Dexamethasone + antibiotics -(deksametazon + antibiotik)</i>	214
V03AB14	<i>Protamine Sulphate</i>	628
V03AE02	<i>Sevelamer Carbonate</i>	676
V06DE	<i>Amino acids, carbohydrates, minerals, vitamins, combination</i>	42
V07AB	<i>Water for injeksion - (Ujë për injeksion)</i>	786
V08AB05	<i>Iopromide - (Jopromid)</i>	402
V08CA01	<i>Gadopentetic acid - (Acid gadopentetik)</i>	331
V08CA09	<i>Gadobutrol - (Gadobutrol)</i>	330
G04CX30	<i>Urticae radix,tribuli herba,visci herba,stigmata maydis,hyperici herba</i>	759

Indeksi
i barnave
sipas prodhuesve

Indeksi i barnave sipas prodhuesve

1A Pharma GmbH - Germany

- ASS+ C - 1A Pharma
- AmoxiClav 125/31.25 TS-1A pharm
- AmoxiClav 250/62.5 TS-1A pharm
- BROMAZEPAM 6 -1A Pharma
- CARBAMAZAPIN 200 - 1A Pharma
- CARBAMAZAPIN 400 ret - 1A Pharma
- FLUOXETIN 20 - 1A PHARMA
- FUROSEMIN 40-1A PHARMA
- METOPROLOL 100 - 1A Pharma
- METOPROLOL 50 - 1A Pharma
- METOPROLOL PLUS HCT- 1A Pharma
- PARACETAMOL SAFT - 1A Pharma
- TRAMADOL 100 INJ - 1A Pharma

3M Health Care Limited- UK

- ALDARA 5%

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - Italy

- LIOTON ® 1000

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.- Italy, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

- ZOFECARD

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.- Italy, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

- ZOFECARD

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.-Italy

- FASTUM ® GEL

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.ITALY, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

- NIXAR

Abbot Biologicals B.V.-Netherland

- BETASERC 24MG
- DUPHALAC
- DUPHASTON
- FEVARIN
- KREON 10000
- KREON 25 000

- PHYSIOTENS 0.4MG
- TEVETEN

Abbvie S.R.L - Italy

- BRUFEN GRANULES

ABC Farmaceutici S.p.A. - Italy

- ACICLOVIR ABC
- ALPRAZOLAM ABC
- AMOXICILLINA ABC
- ANSIMAR
- ANSIMAR
- CEFOTAXIMA ABC
- CEFTRIAXONE ABC
- CITALOPRAM ABC
- DOMPERIDONE ABC
- FERRITIN OTI
- RINALGIT
- RINALGIT

Abdi Ibrahim Ilac San.ve Tic - Turkey

- TANFLEX
- VASOSERC
- VASOSERC BID
- VASOSERC FORT
- DICLOMEC AMP
- Diamond
- Diamond
- TENOVIRAL
- NEXIVOL
- ECOPIRIN
- ECOPIRIN
- DICLOMEC
- FUGGY
- GLANGE
- GLANGE
- LAMINOX
- LAMINOX
- LAMINOX
- TYOFLEX

Abboot S.r.l-Italy

- BRUFEN

Accord healthcare limited - UK; Jai Pharma Limited -I ndia

- LEVONORGESTREL 1.5MG TABLET

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Accord Helathcare Ltd - UK, Wessling Hungary Kft- Hungary; Jai Pharma Ltd(Famycare) - India
 • *FEMICEPT*

Actavis Group - Iceland
 • *ALMAGEL®*

Actavis Group ehf - Iceland
 • *AZATRIL*

Actavis Group Ltd - Malta
 • *CLOPIDOGREL ACTAVIS*

Actavis Group Ltd. - Malta
 • *LEVOFLOXACINA ACTAVIS*

Actavis Group PCT ehf - Iceland
 • *VIVACE PLUS*

Actavis Group PCT ehf - Iceland
 • *VIVACE PLUS*

Actavis Group PCT ehf -Iceland
 • *NEBIVOLOL ACTAVIS*

Actavis Group PCT ehf -Iceland
 • *SPERIDAN*

Actavis Group PCT ehf -Iceland
 • *SPERIDAN*

Actavis Group PCT ehf -Iceland
 • *SPERIDAN*

Actavis Group PCT ehf -Iceland
 • *SPERIDAN*

Actavis Group PCT ehf-Iceland
 • *LOPRESS COMP*

Actavis Group PTC EHF - Iceland
 • *SUMATRIPAN ACTAVIS*

Actavis Group Ptc Ehf - Iceland, Actavis Ltd - Malta
ESORAM

Actavis Group Ptc Ehf - Iceland, Actavis Ltd - Malta
 • *ESORAM*

Actavis Group Ptc Ehf - Iceland, Actavis Ltd - Malta
 • *ESORAM*

Actavis Group PTC EHF.- Iceland
 • *PANRAZOL*

Actavis Group PTC EHF.- Iceland
 • *PANRAZOL*

Actavis Group,PCT ehf - Iceland
 • *HISTASIN*

Actavis Group,PCT ehf - Iceland
 • *VIVACE*

Actavis Group,PCT ehf - Iceland
 • *VIVACE*

Actavis Group,PCT ehf - Iceland
 • *VIVACE*

Actavis hf- Iceland, Actavis Ltd - Malta
 • *MYCOFAINE*

Actavis Ltd - Malta
 • *ACTAROSIN*

Actavis Ltd - Malta
 • *ACTAROSIN*

Actavis Ltd, Malta
 • *ACTAMONE*

Actavis Ltd, Malta
 • *ACTAROSIN*

Actavis Ltd. - Malta
 • *ACTAMONE*

Actavis Ltd. - Malta
 • *ACTAMONE*

AD Jaka 80 - Macedonia

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- NITROGLICERIN
- AMINOFILIN
- AMINOFILIN RETARD
- BILAX
- BILAX
- BILAX
- BILAX
- ENALAPRIL
- ENALAPRIL 10
- ENALAPRIL 20
- FOLNAK
- PENTOKSIFILIN
- RANITIDIN
- VITAMIN B6
- VITAMIN B6
- TRAMADOL
- HIDROCHLOTIAZID

Adeka Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey

- METILER AMPOULE
- BALAFEN PEDIATRIC SUSP

Advance Pharma GmbH - Germany, Sanofi**Aventis Sp z.o.o. - Poland**

- IPRAALOX

Aeropharm GmbH - Germany

- SALBUHEXAL N DOSIERAEROSOL
- AIRFLUSAL FORSPIRO
- AIRFLUSAL FORSPIRO

Aesica Queenborough Limited - UK, AbbVie**S.r.l - Italy**

- KLACID 250mg/5ml
- KLACID LA 500mg
- KLACID Pediatric Suspension 125mg/5ml
- SEVORANE

Agila Specialties Polska Warsaw PL - Poland

- Amiodaron- hameln 50mg/ml

Ajanta Pharma Limited- India

- KAMAGRA
- KAMAGRA

Alcon Couvreur N.V - Belgium

- CILOXAN

Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland

- MAXITROL®

Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland

- MAXITROL®

Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland

- TOBRADEX®

Alcon Pharmaceuticals Ltd- Switzerland

- TOBRADEX®

Alfa Wassermann SpA -Italy

- PEYONA

Ali Raif Ilac Sanayii A.S. - Turkey

- GABANTIN
- PROTINEX
- MEXICAM FORTE TAB
- DUOFLEX PLUS 4MG/500MG TABLET

Alkaloid AD- Macedonia• ANALGIN®

- ANALGIN®
- LAMAL®
- LAMAL®
- LAMAL®
- LAMAL®
- EGLONYL®
- EGLONYL®
- EGLONYL® FORTE
- LUNATA® 10MG
- LUNATA® 5MG
- LYVAM
- LYVAM
- LYVAM
- LYVAM
- LIDOKAIN ADRENALIN Alkaloid®
- REGLAN®
- REGLAN®
- REGLAN®
- MORFIN HIDROHLORID Alkaloid®
- SIZAP
- SIZAP
- CAFFETIN®
- CAFFETIN COLD®
- CAFFETIN SC
- RELIKA
- RELIKA

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- RELIKA
- PHOLCODIN Alkaloid ®
- PHOLCODIN Alkaloid ®
- PHOLCODIN Alkaloid ®
- BETADINE ® 10%
- BETADINE ® 10% OINTM.
- BETADINE 200MG PESSARIES
- BETADINE ® 1%
- PROPILTURACIL Alkaloid
- ULCODIN ®
- ULCODIN ®
- ULCODIN®
- HOLLESTA ®
- HOLLESTA ®
- HOLLESTA ®
- TAMLOS
- VITAMIN B1 Alkaloid
- ALKAVIT® VITAMIN E
- TRAMADOL Alkaloid ®
- TRAMADOL Alkaloid ®
- TRAMADOL Alkaloid ®
- WALZERA
- WALZERA
- WALZERA
- ZANFEXA XR
- ZANFEXA XR
- METFORMIN Alkaloid
- LIDOKAIN HIDROHLORID Alkaloid
- SKOPRYL ®
- SKOPRYL ®
- SKOPRYL ®
- SKOPRYL PLUS ®
- SKOPRYL PLUS ®
- LORATADIN Alkaloid ®
- LORATADIN Alkaloid ®
- LOSARTAN Alkaloid ®
- LOSARTAN Alkaloid ®
- METADON Alkaloid ®
- PROCULIN ®
- PARACETAMOL Alkaloid
- PARACETAMOL Alkaloid ®
- VERAPAMIL Alkaloid ®
- VERAPAMIL Alkaloid ®
- VERAPAMIL Alkaloid ® RETARD
- CAFFETIN COLDMAX
- FURAL
- FURAL
- FURAL
- RISPERIDON Alkaloid ®
- RISPERIDON Alkaloid ®
- RISPERIDON Alkaloid ®
- ACIKLOVIR ALKALOID®
- AMINOFILIN ALKALOID
- AMINOFILIN ALKALOID
- AMINOFILIN ALKALOID
- CARDIOPIRIN
- ALBENDAZOL ALKALOID ®
- ALMACIN ®
- ALMACIN ®
- AMPICILIN ALKALOID®
- AMPICILIN ALKALOID®
- ACEROLA ALKALOID
- VITAMIN C ALKALOID
- TORVEX
- TORVEX
- TORVEX
- TORVEX
- LEXILIUM ®
- LEXILIUM ®
- LEXILIUM ®
- BUPRENORFIN ALKALOID
- BUPRENORFIN ALKALOID
- GastroGuard
- BRONLES ®
- BRONLES DIRECT
- BRONLES®
- BRONLES®
- CEFACLOR ALKALOID ®
- CEFACLOR ALKALOID ®
- CEFACLOR ALKALOID ®
- VALDOCEF®
- VALDOCEF®
- CEFALEXIN ALKALOID ®
- CEFALEXIN ALKALOID ®
- PANCEF ®
- PANCEF ®
- TRIDOX
- TRIDOX
- TRIDOX
- CHLORAMPHENICOL ALKALOID ®
- Cileso
- CITERAL ®
- CITERAL ®
- CITERAL ®
- SYNETRA
- VITAMIN B12

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- DIAZEPAM ALKALOID ®
- DIAZEPAM ALKALOID ®
- DIAZEPAM ALKALOID ®
- DICLO DUO®
- DICLO RAPID®
- SOLCOSERYL ®
- SOLCOSERYL ®
- SOLCOSERYL ®
- SOLCOSERYL ®
- SOLCOSERYL ®
- ELORIKA
- ELORIKA
- ELORIKA
- FAMOSAN ®
- FAMOSAN ®
- ZYGLIP
- LEGOFER
- FUROSEMID ALKALOID
- FUROSEMID ALKALOID®
- GENTAMICIN ALKALOID
- GENTAMICIN® ALKALOID
- GLIBEDAL ®
- GYNIPRAL®
- HIDROHLOROTIAZID ALKALOID ®
- BLOKMAX
- BLOKMAX FOR KIDS
- BLOKMAX FORTE
- INDAPAMID ALKALOID SR
- HEFEROL®
- ACIKLOVIR ALKALOID®
- MENDILEX ®
- CHLORAMPHENICOL ALKALOID ®
- CITERAL®
- ALDIZEM ®
- ALDIZEM ®
- FLUOXETIN ALKALOID ®
- CAFFETIN MENSTRUAL
- BIPRESSO
- BIPRESSO
- BIPRESSO
- CO -ALMACIN
- CO -ALMACIN
- CO-ALMACIN
- AMLODIPIN ALKALOID ®
- AMLODIPIN ALKALOID ®

Alvogen IPCo.S.ar.I- Luxembourg

- ALVOTADIN

- ALVOTADIN

Anfarm Hellas S.A. - Greece

- AFACORT
- AMIKAN
- CARNIL
- ESELAN
- ULCERON
- DOPAMINE /ANFARM
- FLUSENIL
- NEO ENDUSIX
- NEO ENDUSIX

Antibiotice SA - Romania

- MASTOPROFEN
- NIDOFLOL
- ALMACOR 10mg
- ALMACOR 5mg
- MoIdamin 120 0000 IU
- BISOTENS™
- BISOTENS 10mg
- GLADYCOR 12.5mg
- GLADYCOR 6.25mg
- Clotrimazol Atb 10mg/g
- FLUOCINOLON N ATB 0.25/5MG/G
- HIDROCORTIZON1%
- TETRACICLINA ATB
- TETRACICLINA ATB
- TRIAMCINOLON S
- SINERDOL 300MG CAPSULE
- HEMORZON™ OINTMENT
- HEMORZON™ SUPPOSITORIES

Ardeypharm GmbH - Germany

- ADICLAIR
- ADICLAIR
- ADICLAIR
- YOMOGI
- SURFOGI
- MYKOTIN MUNDGEL

Aristo Pharma GmbH - Germany

- EMESAN K KINDERZAPFCHEN

AS Grindeks - Latvia

- FTORAFUR
- DROTAVERINE-GRINDEKS
- KARVIDIL

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- KARVIDIL
- KARVIDIL
- OXYTOCIN-Grindeks
- PARACETAMOL-Grindeks
- RINODEKS
- RINODEKS PLUS
- RIMANTADINE-Grindeks

Aspen Pharma Pty Ltd -Australia

- LEXAM

Aspen Port Elizabeth PTY - South Africa

- ALPRAX 0.25

Aspen Port Elizabeth PTY - South Africa

- TALAM

Astra Zeneca AB - Sweden

- NEXIUM

Astra Zeneca AB - Sweden

- NEXIUM

Astra Zeneca Limited - UK

- ZOLADEX LA

AstraZeneca AB - Sweden

- PULMICORT

AstraZeneca AB - Sweden

- SYMBICORT TURBUHALER

AstraZeneca AB - Sweden

- SYMBICORT TURBUHALER

AstraZeneca AB - Sweden

- SYMBICORT TURBUHALER

Atabay Ilac Fabrikasi AS - Turkey

- ATOKSILIN
- TUSAMOL
- CIPRONATIN 500
- CIPRONATIN 750
- PAROL
- PAROL 120MG/5ML
- PAROL PLUS
- CETAFU FORTE
- PAROL HOT SACHTES

- DEXOFEN
- PEDIFEN
- SUPRAFEN
- TRIMOKS FORT
- TRIMOKS PEDRIATC SUSPENSION

Atabay Kimya Sanayi ve ticaret A.S. - Turkey

- DICOMEX

Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret AS -Turkey

- KLAVUNAT BID

Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret AS -Turkey

- KLAVUNAT BID 1000mg

Atabay Kimya Sanayi ve Ticaret AS -Turkey

- KLAVUNAT BID fort

Atabay Kimya ve Ticaret AS - Turkey•

- ATOKSILIN

Athlone Labortaories limited - Ireland

- PHENOXYMETHYL - PENICILIN
- AMOXICILLIN 250mg/5ml

Atlantic Pharma - Produções Farmaceuticas S.A. - Portugal, West Pharma- Produções de Especialidades Farmaceuticas S.A. - Portugal

- DONEPEZILO FIXIME

Atlantic Pharma - Produções Farmaceuticas S.A. -Portugal, Sofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica S.A. - Portugal

- LEVETIRACETAM CINAZ

Atlantis Pharma - Portugal

- MEMANTINA

Aurobindo Pharma Limited-Milepharm - UK

- AMOXICILLIN

Aventis Pharma - UK

- TAXOTERE

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco - Italy

- ESOLUT
- ESOLUT

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- B. Braun Medical SA - Spain**
 - *BUPIVACAINE B.BRAUN 0.5%*
- B. Braun Medical SA - Spain**
 - *ROPIVACAIN HCL B.BRAUN*
- B. Braun Melsungen AG - Germany**
 - *MIDAZOLAM B.BRAUN 1MG/ML*
- B. Braun Melsungen AG - Germany**
 - *MIDAZOLAM B.BRAUN 5MG/ML*
- B.Braun Medical SA - Spain**
 - *HEPARIN SODIUM BRAUN 25000IU/5ML*
- B.Braun Medical SA - Spain**
 - *PARACETAMOL B.BRAUN*
- B.Braun Medical SA - Spain**
 - *PARACETAMOL B.BRAUN 10MG/ML*
- B.Braun Medical SA, Spain, B.Braun Melsungen AG, Germany**
 - *SODIUM CHLORIDE 0.45%*
- B.Braun Medical SA. - Spain**
 - *NORADRENALINA INYECTABLE BRAUN*
- B.Braun Medical SA. - Spain**
 - *FLUCONAZOLE B.BRAUN 2MG/ML*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *NUTRIFLEX Lipid peri*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *LIDOCAINE B.BRAUN 2%*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *LIDOCAINE B.BRAUN 2%*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *LIDOCAIN BRAUN 1%*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *METRONIDAZOLE B.BRAUN 5MG/ML*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *KALIUM CHLORIDE 7.45% W/W B.BRAUN*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *PROPOFOL- LIPURO 1%*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *WATER FOR INJECTION B.BRAUN*
- B.Braun Melsungen AG - Germany**
 - *WATER FOR INJECTION B.BRAUN*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *Aminoplasma B.Braun 10%*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *Aminoplasma B.Braun 5%*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *Calciumgluconat 10% B.Braun injektionslösung*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *ETOMIDATE-LIPURO*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *FENTANYL B.BRAUN 0.1MG*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *FENTANYL B.BRAUN 0.5MG*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *GLUCOSE 5%*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *GLUCOSE B.BRAUN 50%*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *TETRASPAN 6%*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *NATRIUMHYDROGENCARBONAT 8.4% B.BRAUN*
- B.Braun Melsungen AG -Germany**
 - *LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%*
- B.Braun pharmaceuticals S.A. - Romania**

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- *GLUCOSE 10%*

B.Braun pharmaceuticals S.A. - Romania

- *GLUCOSE 20% B.BRAUN*

B.Braun pharmaceuticals S.A. - Romania

- *GLUCOSE 5%*

B.Braun Pharmaceuticals S.A. -Romania

- *SODIUM CHLORIDE 0.9%*

B.Braun Pharmaceuticals S.A. -Romania

- *RINGER B.BRAUN*

Balkan Pharma -Dupnista AD - Bulgaria

- *VALTENSIN PLUS*
- *VALTENSIN PLUS*
- *VALTENSIN PLUS*
- *VALTENSIN*
- *VALTENSIN*
- *LECALPIN*
- *LECALPIN*
- *CARVILEX*
- *CARVILEX*
- *CARVILEX*
- *EFISOL®*
- *RASOLTAN*
- *SPIROLONACTON ACTAVIS*
- *BENALGIN®*
- *PHEZAM*
- *DEX-TOBRIN®*
- *COFFERGAMIN*
- *ACETYSAL 75mg*
- *ACETYSAL Cardio 100mg*
- *SEDALGIN - NEO*
- *AMIODARON Actavis*
- *ATACOR*
- *ATACOR*
- *Ceftazim*
- *KETOTIFEN ACTAVIS*
- *PENTOXIFYLLIN ACTAVIS*

Balkan Pharma-Razgrad AD - Bulgaria

- *AZATRIL*

Balkan Pharma-Razgrad AD - Bulgaria

- *AZATRIL*

Balkanpharma Razgrad AD - Bulgaria

- *TERCEP*

BalkanPharma Troyan AD - Bulgaria

- *FELORAN ACTAVIS*

BalkanPharma Troyan AD - Bulgaria

- *DEX-TOBRIN*

Balkan Pharma-Troyan AD-Bulgaria

- *TOPOGEL 2.5%*

BalkanPharma-Troyan Ad -Bulgaria

- *IMOPER*

Balkan Pharma -Troyan ad - Bulgaria

- *BISALAX*

Ballkanpharma-Troyan AD- Bulgaria

- *PANTOGEL®*

Bayer Bitterfeld GmbH

- *ASPIRIN@protect*

BAYER Bitterfeld GmbH - Germany

- *ASPIRIN@plusC*

Bayer Bitterfeld GmbH - Germany

- *ASPIRIN®*

Bayer Bitterfeld GmbH -Germany

- *RUPURUT® CHEWABLE TABLETS*

Bayer Healthcare Manufacturing S.r.i. - Italy

- *KOGENATE BAYER 500IU*

Bayer Pharma AG - Germany

- *EYLEA*
- *Diane -35*
- *FLUDARA®*
- *MAGNEVIST 0.5MMOL/ML*
- *XARELTO*
- *XARELTO*
- *XARELTO*
- *Nexavar*

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

**Bayer Pharma AG - Germany Bayer
hhealthcare Manufacturing Srl - Italy**

- XARELTO

Bayer Schering Pharma - Germany

- ULTRAVIST 370®

Bayer Schering Pharma - Germany

- ULTRAVIST 300®

Bayer Schering Pharma - Germany

- ULTRAVIST 370®

Bayer Schering Pharma AG - Germany

- YASMIN

Bayer Schering Pharma AG - Germany

- YAZ

Bayer Schering Pharma AG - Germany

- GADOVIST

Bayer Schering Pharma AG -Germany

- CANESTEN® 3 vaginal Tablet

Bayer Schering Pharma -Germany

- BETAFERON®

Belupo d.d. - Croatia

- MISAR ®
- MISAR ®
- MISAR ®
- MISAR SR ®
- MISAR SR ®
- URUTAL ®
- BELODERM ® cream
- ERITROMICIN ®
- KATENA
- SONA®
- SONA®
- AFLODERM® cream
- AFLODERM® ointment
- IRUZID 10/12.5MG
- IRUZID 20/12.5MG
- IRUZID 20/25MG
- BELODERM ® ointment
- BELOGENT ® cream
- BELOGENT ® ointment

- BELOSALIC ® ointment
- BELOSALIC ® lotion
- CITRAM®
- KATENA
- NORMABEL
- NORMABEL
- NORMABEL®
- IRUMED 10MG
- IRUMED 20MG
- IRUMED 5MG
- RUDAKOL®
- Q-PIN®
- Q-PIN®
- Q-PIN®
- SILYMARIN
- ZARACET®
- ROJAZOL ® PESSARIES
- ROJAZOL ® CREAM
- MONLAST 4MG
- MONLAST 5MG
- SEROXAT ™
- PLIVIT C
- PLIVIT C
- CALIXTA
- CALIXTA
- MIROBACT
- INDOMETACIN®
- INDOMETACIN®
- ITRAC 3
- ARVIND
- ARVIND
- ARVIND
- ARVIND
- LUPOCET ®BABY SUPPOSITORIES
- LUPOCET ®JUNIORE SYRYP
- LUMIDOL
- LUMIDOL®RETARD
- LUPOCET®FLU
- MONLAST 10MG
- ARIPRIZOL 10mg
- ARIPRIZOL 15mg
- ARIPRIZOL 30mg

Bene- Arzneimittel GmbH - Germany

- BEN-U-RON
- BEN-U-RON 250MG
- BEN-U-RON 500MG
- TALVOSILEN
- TALVOSILEN FORTE

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- BEN-U-RON
- BEN-U-RON
- IB-U-RON
- IB-U-RON

Berko İlaç ve Kimya Sanayii A.Ş - Turkey

- N-CORT

Berlin - Chemie A.g (Menarini Group) - Germany

- LETROX®
- LETROX®
- LETROX®
- MANINIL® 3.5
- LERCANIL
- LERCANIL
- CORVITOL® 100
- CORVITOL® 50
- NEBILET®
- MEZYM FORTE 10000
- PROSTAMOL® UNO
- ESPUMISAN®
- ESPUMISAN® L
- FLAVAMED
- FLAVAMED
- DEXOMEN 25MG
- MENARTAN
- MENARTAN
- MENARTAN
- SIOFOR® 1000
- SIOFOR® 500
- SIOFOR® 850

Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Catalent Germany Eberbach GmbH - Germany

- BERLITHION® 300 CAPSULE

Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Catalent Germany Eberbach GmbH - Germany

- BERLITHION® 600 CAPSULE

Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Catalent Germany Eberbach GmbH - Germany

- BERLITHION® 600 ED

Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Hameln Pharmaceuticals GmbH - Germany

- BERLITHION 300 ED

Besins Manufacturing Belgium, Cyndea Pharma - Spain

- UTROGESTAN
- UTROGESTAN

Bilim İlaç San ve Tic A.S. - Turkey

- STIDERM GEL
- A-FERIN PLUS
- RANEKS
- TRANKO-BUSKAS
- KETORAL®
- LAVENIL
- CORONIS
- CORONIS
- CEFTINEX
- DILOXOL
- APIREX
- ZELOXIM 7.5MG
- ZELOSIM FORT
- SPAZMOTEK PLUS
- MUSCOFLEX
- MUSCOFLEX 4MG CAPSULES
- MUSCOFLEX CREAM 30G
- ATEROZ
- FERIMAX SYRUP
- SPAZMOTEK IM/IV/SC
- KETORAL
- ULCOREKS
- METSIL 66MG/ML DROPS
- METSIL 80MG FORT CHEWABLE TABLET
- TERBONILE
- TERBONILE
- ASIST PLUS
- ATEROZ
- ATEROZ
- ENFEXIA
- ENFEXIA
- ENFEXIA 750 MG IM/IV
- TRAVAZOL
- KLAMOKS® 625mg
- KLAMOKS® BID 1000mg
- KLAMOKS® BID 200mg
- KLAMOKS® BID FORT
- ASIST 200mg capsule
- ASIST 4% syrup
- ASIST 4% syrup

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Biofarma Ilac San. Ve Tic A.S - Turkey

- TRAVASOL

Biofarma Pharmaceuticals IND. - Turkey

- NOGRIPPIN CAPSULE

Biofarma Pharmaceuticals IND. - Turkey

- NOGRIPPIN FORTE

Biofarma Pharmaceuticals IND. - Turkey

- NOGRIPPIN PEDIATRIC SYRUP

Biofarma Pharmaceuticals IND.- Turkey

- OSMOLAK

Biomedica spol.s.r.o. - Czech Republic

- FRAMYKOIN

Bionika Pharmaceuticals - Macedonia

- MACMIROR COMPLEX
- ANTROLIN

Biotest Pharma GmbH - Germany

- Albiomin 5%
- Albiomin 20%
- HEPATECT CP
- INTRATECT
- PENTAGLOBIN
- INTRATECT
- PENTAGLOBIN

Bioton S.A. - Portland

- Gensulin M30(30/70)
- Gensulin N
- Gensulin R

Blue Pharma Industria pharmaceutical SA - Portugal

- CETERIS
- LASTAN

BluePharma Genericos - Comercio de Medicamentos S.A - Portugal

- TANSULOSINA BLUEPharma

BluePharma Genericos-Comercio de Medicamentos S.A- Portugal

- LOSARTAN BLUEPharma

Bluefish Pharmaceuticals AB - Sweden

- CITALOPRAM Bluefish 20mg
- IBANDRONATE BLUEFISH 150MG
- PANTOPRAZOL BLUEFISH
- PANTOPRAZOL BLUEFISH

Boehringer Ingelheim Ellas A.E.Greece

- MOVALIS

Boehringer Ingelheim S.A. -Spain

- BUSCOPAN

Boehringer Ingelheim S.A.- Spain

- MOVALIS

Boehringer Ingelheim Internacional GmbH - Germany

- BISOLVON

Boehringer Ingelheim Internacional GmbH - Germany

- BISOLVON

Boehringer Ingelheim Internacional GmbH - Germany

- BERODUAL N

Bosnalijek d.d - Bosnia and Herzegovina

- AMINOL
- AMLODIL®
- ARGEDIN®
- AVAMIGRAN
- AZOMEX
- AZOMEX
- BRONCHOBOS
- Cezolin®
- CIPROL 500mg
- CLODIL
- DIABOS®
- DIFEN
- DIFEN®
- DOXAT
- DUOCLAV
- ENTEROFURYL®
- EPIRON
- ESSESUL®
- ESSESUL®480MG

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- FAVISTAN
- FENIX
- FLAMIX
- FLEXOFEN
- FLUSETIN
- FUNZOL
- GENTAMICIN 0.1%
- HEPALIP FORTE ®
- KAMFART®
- KOFAN INSTANT®
- LANIBOS
- LIDOPROCT
- LODIX
- LOPRIL ®
- LOPRIL ®
- LOPRIL ® H
- LOPRIL®H PLUS
- LYSOBACT
- LYSOBACT
- LYSOBACT COMPLETE SPRAY
- LYSOBACT DUO
- LYSOBACT SPRAY WITH ANISEED FLAVOUR
- MATHADOR
- MELPAMID
- METROZOL
- Monoclar®
- NIRVAX
- NITROGLICEROL
- ONTRIL
- PILFUD ® 2%
- PILFUD ® 5%
- RHINOBOS
- RHINOSTOP ®
- RHINOSTOP ®
- STOMATIDIN ®
- TENLOP
- TENLOP H
- TENLOP H
- TENVAL
- TENVAL DUO
- TENVAL DUO
- TOZAR
- TRAZEM
- ULCOSAN
- ULCOSAN
- VENOSAN® GEL

Bristol Laboratories Ltd - UK

- ALLACAN
- IBUPROFEN
- PARACETAMOL
- IBUPROFEN
- WARFARIN
- WARFARIN
- WARFARIN
- ZOLPIDEM TARTARATE
- ZOLPIDEM TARTARATE
- Aspirin

Bristol Myers Squibb S.r.l - Italy

- Eliquis

Briz Ltd - Latvia

- NITROCOR

Bruschettini S.R.L - Italy

- LANTIGEN B
- TOBRASTILL
- DORZOSTILL

Cadila Pharmaceuticals Ltd - India

- STELAX 25

Cancernova GmbH - Germany

- OXALIPLAN

Catalent France Beinheim S.A. - France

- AVODART

Cemelog -BRS Ltd - Hungary, S.C Labormed - Pharma S.A. Romania

- REFLUXEND
- REFLUXEND

Central Pharma Limited - United Kingdom

- CRINONE®

Cetinkaya Ilac San ve Tic A.S -Turkey

- ACOVIT

Chanelle Medical - Ireland

- BISOPROLOL Fumarate 10mg Tablets
- BISOPROLOL Fumarate 5mg Tablets
- MELOXICAM 15MG TABLETS
- MELOXICAM 7.5MG TABLETS

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Chemax Pharma Ltd - Bulgaria

- DIALGIN
- PIRACETAM CHEMAX Pharma
- PIRACETAM CHEMAX Pharma
- PIRACETAM CHEMAX Pharma

Chiesi Farmaceutici S.P.A - Italy

- ATIMOS
- BAMIFIX
- BREXIN
- BREXIN
- BREXIN
- CLENIL
- CLENIL
- CLENIL COMPOSITUM
- CUROSURF
- PULMIST ADULTI
- PULMIST BAMBINI
- RINOCLENIL

Chinoin Pharmaceuticals and Chemicals**Works Private -Hungary**

- NO-SPA

Cipla (EU) Limited - United Kingdom

- BOCACORT-S
- CYTOPLATIN-50
- FINCAR
- FLIXOTIDE EVOHALER™
- MOMETASONE FUROATE 50MCG/
ACTUATION NASAL SPRAY
- OLEXAR
- XELCIP

Cipla Limited - India

- OSPERTUS
- PACLITAX
- RAMIPRIL
- SERROFLO
- SERROFLO
- TINALVO
- TRIMETACOR®

Cooper S.A - Greece

- ADELONE
- ALVOFER
- CLEROPTIC

- DEXACOLLYRE
- EYETOBRIN
- LITHIMOLE
- SEPTOCLEAR TEARS
- XALAPROST

CP Pharmaceuticals Ltd - UK

- PROSULF 10MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Crescent Pharma Ltd - United Kingdom

- DIAZEPAM
- NAPROXEN

Delpharm Huningue S.A.S - France

- TRILEPTAL
- VOLTAREN

Delpharm Huningue SAS- France, FAMAR France

- ZADITEN

Delpharm Lille SAS, France, Bayer Weimar GmbH und Co Productions KG - Germany

- ANDROCUR 50mg

Delpharm Reims - France

- BUSCOPAN
- DULCOLAX

Demo S.A - Greece

- ADRENALINE INJECTION DEMO
- AMINOPHYLINE DEMO
- ATROPINE SULFATE/ DEMO
- DEMERGIN
- DEXTROSE / DEMO 10%
- DEXTROSE / DEMO 5%
- EPADOREN
- EVATON- B
- LACTATED RINGER'S INJECTION / Demo
- MANNITOL/Demo 20%
- PRIMAGAL
- SODIUM CHLORIDE INJ/Demo
- VERACOL 1g IM
- VERACOL 1g IV
- WATER FOR INJ/Demo
- ZILISTEN 1500 mg
- ZILISTEN 750 mg

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

**Dentinox Gesellschaft fur Pharmazeutische
Preparate Lenk & Schuppan KG- Germany**

- APERISAN MUNDGEL
- DENTINOX - GEL N
- HUSTAGIL THYME COUGH DROPS
- HUSTAGIL THYME COUGH SYRUP
- NENE-LAX 0.5
- NENE-LAX 1.0
- NENE-LAX 1.5
- ZINC SALBE

Dermapharm AG - Germany

- DESLORADERM 0.5 mg/ml Lösung zum
Einnehmen
- DESLORADERM 5 mg FilmTabletten

Deutsche Labs. - India

- CEPHTIZONE
- DICLOFENAC SODIUM INJ 25MG/ML
- DRENOMOD - SOLU 40
- LIDOCAIN CHLORIDE 1%
- PROLONGED RELEASE DICLOFENAC TAB
100MG

Deva Holding A.S. - Turkey

- AMOKLAVIN BID
- AMOKLAVIN BID
- AMOKLAVIN BID FORTE
- AMOKLAVIN ES
- AMPICILLIN 1000 mg, powder for injection
- APRALJIN FORTE
- AZITRO
- CEFAXS
- CEZOL
- COLASTIN L 10mg
- COLASTIN L 20mg
- COLASTIN L 40mg
- COLASTIN L 80mg
- DEGASTROL
- DEGRA
- DEKORT
- DEMEPRAZOL
- DEPORES
- DESEFIN
- DEVIT-3
- DIAZEM
- DIKLORON

- DIKLORON
- DODEX
- DOXAFIN
- DOXAFIN
- FIXEF
- FUROMID
- HITRIZIN
- IMATIS
- LETRASAN
- LOPERMID
- MAXTHIO
- MELCAM
- MONALIZ
- NIMELID
- PANDEV
- PANDEV
- PANTENOL
- RANITAB
- RANITAB
- REDEPRA
- RESPIRO
- SPAZMOL
- SILVERDIN
- VIROSIL
- ZERO -P

Dexcel Pharma GmbH - Germany

- AMLODIPIN (besilat) Dexcel 10mg tab
- AMLODIPIN (besilat) Dexcel 5mg tab
- ASS Dexcel Protect
- BISOPROLOL Dexcel 10mg tab
- BISOPROLOL Dexcel 2.5mg tab
- BISOPROLOL Dexcel 5mg tab
- CARVEDILOL ATID 12.5mg tab
- CARVEDILOL ATID 25mg tab
- CARVEDILOL ATID 6.25mg tab
- HCT DEXCEL 12.5MG TAB
- HCT DEXCEL 25MG TAB
- IBUATID
- IBUDEX
- IBUPROFEN ATID
- LISINOPRIL HCT ATID
- LISINOPRIL HCT ATID
- METFORMIN ATID 1000MG
- METFORMIN ATID 500MG
- METFORMIN ATID 850MG
- RISPERIDON Atid 1 MG
- RISPERIDON Atid 2 MG

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- *RISPERIDON Atid 3 MG*

Dolorgiet GmbH & Co.Kg - Germany

- *CIPRONERTON*
- *ENELFA 125*
- *ENELFA 250*
- *ENELFA 500*
- *IBUTOP CREAM*
- *IBUTOP FAST*
- *IBUTOP GEL*
- *MERESA 50*
- *MIGRÄNERTON*
- *SILFORCE*

Dompe Farmaceutici S.p.A - Italy

- *LEVOTUSS TOSSE*

Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Abiogen Pharma S.p.A -Italy

- *ARTROSILENE*

Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Abiogen Pharma S.p.A -Italy

- *OKI*

Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Abiogen Pharma S.p.A -Italy

- *OKITASK*

Dompe Farmaceutici S.p.A- Italy; Dompel Farmaceutici SRL- Italy

- *ARTROSILENE 5% GEL*

Doppel Farmaceutici S.r.l - Italy

- *CLOMID*
- *CLIPPER*
- *ENTEROGERMINA*
- *GRAY*
- *HERZAPLUS 5MG+25MG*
- *HERZATEC*
- *KELIS*
- *PIRESTOP*
- *ZITROBIOTIC*

Dr.Falk Pharm GmbH - Germany

- *SALOFALK 1.5G*
- *SALOFALK 1G*
- *SALOFALK 250*

- *SALOFALK 500*
- *SALOFALK 500MG*
- *URSOFALK*

Dr.Grossmann AG Pharmaca - Switzerland

- *ANCOPIR*
- *GRODUREX*

Dr.Reddy"s Laboratories Ltd -India

- *OMEZ*

Ecobi Farmaceutici S.A.S. - Italy

- *PARACETAMOL*

EIPICO - Egypt

- *SALBUTAMOL EIPICO*
- *GENTAMICIN SULPHATE*
- *ISOSORBIT DINITRAT*
- *PERMAZOLE*
- *TIMOLOL*

Eirgen Pharma - Ireland

- *EXEMESTANE ALVOGEN*
- *BLASTOMAT*

Embil Pharmaceuticals co.Ltd - Turkey

- *NEO - PENOTRAN FORTE*

Engelhard Arzneimittel GmbH&Co.KG - Germany

- *PROSPAN ® AKUT effervescent tab*
- *PROSPAN ® Cough Syrup*
- *PROSPAN Cough Liquid*

Epifarma S.r.i - Italy

- *EUMAT®*

Eriochem S.A. - Argentina

- *MARTXEL*

F. Hoffman - La Roche Ltd - Switzerland

- *ACTEMRA*
- *BONDRONAT®*
- *BONVIVA*
- *COPEGUS*
- *COTELLIC*
- *DILATREND*
- *DORMICUM®*

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- HERCEPTIN
- KADCYLA
- KYTRIL
- MABTHERA
- MADOPAR
- PEGASYS®
- PERJETA
- RECORMON
- RIVOTRIL
- ROCALTROL
- ROCEPHIN IM
- ROCEPHIN IV
- ROFERON-A®
- TARCEVA

**F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland,
Roche Diagnostics GmbH - Germany**

- GAZYVA

**F. Hoffman LA Roche Ltd - Switzerland,
Roche Pharma AG - Germany**

- ERIVEDGE

**F. Hoffman –La Roche Ltd. - Switzerland,
Roche Diagnostics GmbH - Germany**

- ZELBORAF

**F.Hoffman La Roche Ltd - Switzerland, Roche
pharma AG - Germany**

- AVASTIN

**F. Hoffman –La Roche Ltd.- Switzerland,
Roche Diagnostics GmbH - Germany**

- MABTHERA

**F. Hoffman –La Roche Ltd. , Switzerland,
Catalent Pharma Solutions, LLC-USA,
Anderson Brecon (UK)-UK**

- ESBRIET

Fact Farmaceutici S.p.A - Italy

- CECLOR
- CECLOR MR
- KLIACEF
- IMIPENEM/ CILASTATIN KABI

Faes Farma S.A- Spain

- DRENOXOL

- DRENOXOL
- FERROPROTINA

Falton Medicinali S.P.A. - Italy

- PARAMOL

Famar L'Aigle Usine St.Remy - France

- KLACID IV 500mg

Famar S.A -Greece

- NEOPRIPHEN®
- MYCO- SYNALAR
- PROCTO SYNALAR-N
- BRUFEN
- BRUFEN RETARD

Famy Care Ltd - India

- HARMONIE

Farmaceutici Damor S.p.a. - Italy

- BIOARGININA®
- FITOSTIMOLINE 15%+1%
- FITOSTIMOLINE15%+1% CREAM
- FITOSTIMOLINE 600MG+40MG
PESSARIES
- SULIDAMOR 100MG

Farmaclaris SAS - France

- VENTOLIN™

Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A

- Portugal

- CICLOVIRAL
- CETIRIZIN GP
- BETAHISTINE GP
- DOMPERIDONE GP
- ENJOMIN
- FLUOXETINE GP
- NADICLOX
- PROTON

Farmar A.V.B - Greece

- TESTOSTERONE ENATHATE/NORMA

Farmavita - Bosnia and Herzegovina

- CARVELOL
- COBALAMIN
- COLD STOP

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- FOXIN
- OXIMAL
- TAMOSIN
- VAL
- VAL PLUS

Farmigea S.p.A - Italy

- DICLOFTIL
- DROPSTAR 0.4%
- DROPTIMOL
- KETOFTIL®
- NAFLOX
- PIRFALIN
- RIBOMICIN

Farmila - Thea Farmaceutici - Italy

- ANTIBIOPTAL

Ferrer Internacional S.A - Spain

- SUTRILNEO
- SUTRILNEO
- TRIMONIA

Ferring GmbH - Germany

- MENOPUR 75 IU

Ferring International S.A. - Switzerland

- MINIRIN

Ferring International, S.A - Switzerland

- DECAPEPTYL

Ferring International, S.A - Switzerland

- DECAPEPTYL DEPOT

Fidia Farmaceutici S.p.A- Italy

- CONNETTIVINA PLUS0.2%+1% CREAM
- CONNETTIVINA PLUS
- CONNETTIVINA 0.2%
- HYALGAN

Fine Foods Ntm Spa -Italy

- ALGOLIDER

Focus & Rulz Pharmaceuticals (PVT) Ltd - Pakistan

- ESRO
- ETEL

- WOFF

Francia Farmaceutici Industria Farmaco Biolgica S.r.l - Italty

- ALGIMESIL
- CARBOCISTEINA FRANCIA
- KLIACEF
- TRIZINA
- VALECLOR

Fresenius Kabi Oncology Plc -UK

- GEMCITABINE KABI

Fresenius Kabi Deutschland GmbH - Germany

- VOLUVEN 6%

Fresenius Kabi - France

- PLASMION

Fresenius Kabi - Germany

- METRONIDAZOLE FRESENIUS

Fresenius Kabi Austria for Fresenius Kabi AB -Upsala Sweden

- INTRALIPID® 20%

Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria

- PARACETAMOL KABI

Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria

- AMINOVEN 5%
- Calcium " Fresenius"
- PROPOFOL 1%
- NATRIUMHYDROGENCARBONAT 8.4% "FRESENIUS"

Fresenius Kabi Deutchland GmbH - Germany

- KETOSTERIL® Tablets
- MANITOL MEIN 20%
- RINGER FRESENIUS

Fresenius Kabi Oncology Limited - India

- CISPLATIN KABI

Fresenius Kabi Oncology Plc - United Kingdom

- CARBOPLATIN KABI

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Fresenius Kabi Pharma Portugal Ltd - Portugal

- PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI

Fulmon Medicinali S.p.a -Italy

- FLOGOFEN
- INDOMETH
- ITAMELAGIN

G.L Pharma GmbH- Austria

- RHEUMESSER® 3ML
- OXYGEROLAN
- CONVULEX
- MULTIVIT - B - FORTE
- MULTIVIT - B

Galenika a.d - Serbia

- DEXASON
- DOVICIN
- BEDOXIN
- DEXAMETHASON-NEOMYCIN
- VITAMIN C
- DIKLOFEN
- DAKTANOL
- DAKTANOL
- BEVIPLEX

Genepharma S.A - Greece

- GEDENA

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H - Austria

- AMLODIPIN GENERICON
- AZITHROMYCINE GENERICON
- BICALUTAMID GENERICON
- CANDÉSARCOMP
- CARVEDILOL GENERICON
- CLOPIDOGREL GENERICON
- DOXAZOSIN GENERICON
- FINASTERID GENERICON
- GLIMEPIRID GENERICON
- LACTULOSE GENERICON ORAL SOLUTION, CONCENTRATE
- LENRCANIDIPIN GENERICON
- LEVOCETIRIZIN GENERICON
- LISINOCOMP GENERICON
- LISINOCOMP GENERICON MITE

- LISINOCOMP GENERICON SEMI
- LOSARCOMP GENERICON
- NAPROXEN GENERICON
- NEBIVOLOL GENERICON
- PANTOPRAZOL GENERICON 20MG
- PANTOPRAZOL GENERICON 40MG
- PEN-V-GENERICON 1 MIO,I.U.FILM TABLETA TË MBESHTJELLURA
- PEN-V-GENERICON 1.5 MIO,I.U.FILM TABLETA TË MBESHTJELLURA
- RAMICOMP GENERICON
- RAMICOMP GENERICON MITE
- RAMIPRIL GENERICON
- SPIRONO GENERICON COMP
- SUCRALFAT GENERICON
- TAMSU GENERICON RETARD

Generis Farmaceutica S.A - Portugal

- IRBESARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA GENERIS

Genetic S.p.A- Italy

- ALMEIDA
- SINTREDIUS

Gentipharm Sh.p.k - Republic of Kosovo

- ALERDIN
- DICLOFENAK
- PARACETAMOL
- SPALMOLIN
- TERMOSTOP
- TERMOSTOP
- ZOLFAN

Genzyme Europe Bv - Netherlands

- ALDURAZYME
- CEREZYME® 400U
- MYOZYME

Genzyme Ireland limited - Ireland

- CERDELGA

Genzyme Ltd - United Kingdom

- FABRAZYME

Genzyme Ltd - United Kingdom; Genzyme Ireland Ltd - Ireland

- RENVELA

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Gilead Sciences Limited - Ireland

- *EVIPLERA*

Glaxo Smith Kline Manufacturing S.p.a.Italy LTD, UK

- *TRACRIUM*

Glaxo Smithkline Beecham - Ireland

- *COLDREX HOTREM HONEY & LEMON*

Glaxo Smithkline Dungarvan - Ireland

- *PANADOL® EXTRA*
- *PANADOL*
- *COLDREX*

Glaxo Wellcome GmbH & co.KG - Germany

- *ZOFRAN™*

Glaxo Wellcome Production - France

- *VENTOLIN EVOHALER™*

Glaxo Wellcome S.A. - Spain

- *REQUIP PD™*
- *FLUTICASONE CIPLA*

Glaxo Wellcome Ltd - UK

- *FLIXONASE*
- *VENTOLIN*
- *SERETIDE*

Glaxo Group Ltd-Uk

- *COMBIVIR®*

Glaxo Operations - UK

- *ZINNAT*

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. - Czech Republic, Glenmark Generics (Europe) Ltd - Uk, Tillomed Laboratories Ltd - UK

- *TELMOTENS*

Hameln Pharma plus GmbH, Germany , Rotexmedica, Germany

- *ATRACURIUM-HAMELN 10mg/ml*

Hameln Pharmaceuticals GmbH - Germany

- *GRANISETRON B.BRAUN 1MG/ML*
- *NEOSTIGMINE METHYLSULPHATE*

injection 2.5mg in 1ml

- *ONDANSETRON B.BRAUN 2MG/ML*
- *RECURONIUMBROMIDE*

Haupt Pharma Latina S.r.l. - Italy

- *ZOLOFT®*

Haupt Pharma Munster - Germany

- *ANASTRAZOLE DENK 1*

Help S.A. - Greece

- *LOPRAXER*
- *GLAVERAL*
- *HELPOIGIN*
- *ORLOBIN*
- *PTINOLIN*
- *VASCLOR*
- *VURDON*

Hemofarm A.D - Serbia

- *BROMAZEPAM*
- *CLOPIDIX*
- *CORNELIN*
- *CORTIAZEM RETARD*
- *DEMETRIN*
- *DIAZEPAM*
- *DIKLOFENAC*
- *DILCORAN*
- *FEBRICET C*
- *GLUCOSI INFUNDIBILE 10%*
- *GLUCOSI INFUNDIBILE 5%*
- *GLUFORMIN*
- *HALOPERIDOL*
- *HEMOMYCIN*
- *LAKTULOZA*
- *LEMOD SOLU*
- *LORAZEPAM*
- *METHYLERGOMETRINE*
- *MONIZOL*
- *MUCODYNE*
- *MYCOSEB*
- *NAFAZOL*
- *NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0.9%*
- *NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER'S SOLUTION)*
- *NYSTATIN*
- *OTOL - H*
- *PANCILLIN*

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- PANKLAV
- PANKLAV
- PANKLAV 2X
- PANKLAV forte
- PEPTICAID
- PRESOLOL
- PRILINDA
- PRILINDA PLUS
- RANITIDIN
- RAPTEN DUO
- STANICID
- TRODON
- ZERLON
- TENSEC
- TENSEC PLUS

Hemomont d.o.o- Montenegro

- NEODEKSACIN

Hermes Arzneimittel GmbH - Germany

- ANDOL C

Hikma Farmaceutica - Portugal

- KAMINA

Hikma Italia S.P.A. - Italy

- VANCOMICIN HIKMA

Hospira Entreprises B.V - The Netherlands

- NIVESTIM

Hospira Ltd - UK

- DOCETAXEL HOSPIRA
- GEMCITABINE HOSPIRA
- IRINOTECAN HYDROCHLORIDE
- "IMIPENEM/ CILASTATIN® HOSPIRA"
- MEROPENEM Hospira
- OXALIPLATIN Hospira
- PACLITAXEL

I.E Ulagay Ilac Sanayii - Turkey

- IESEF
- IESPOR
- ORVAZHIL
- POSTUITRIN FORT AMPOULE
- SIPRAKTIN syrup
- VRMOKS

IBSA institute Biochimique SA -Switzerland

- CHORIOMON 5000 IU
- FOSTIMON

Idifarma Desarrollo Farmaceutico S.L - Spain

- CITONEUROX

Idol Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey

- MELBEK
- MELBEK FORT
- PALLADA
- TIYOZID
- ZOLTASTA
- ZOLTONAR

Industria Farmaceutica Nova Argentina S.p.A. - Italy

- NOVAPHERGAN 2% CREAM

Industrias Farmaceuticas Almirall SA - Spain

- BRETARIS GENUAIR

Innothera Chouzy - France

- TOT'HEMA
- PHARMATEX
- POLYGYNAX
- PHLEBODIA

Innothera Group-Innotech - France

- IDEOS

Instituto De Angeli s.r.L - Italy

- DULCOLAX

Instituto de Angeli s.r.L - Italy

- ARTROSILENE
- BISOLVON
- OKI

Instituto biochimico Italiano - Italy

- CARVEDILOLO FG 25MG
- CARVEDILOLO FG 6.25MG

Instituto Grifols S.A - Spain

- PASTEURISED HUMAN ANTITETANUS IMMUNOGLOBULIN GRIFOLS 250IU
- PASTEURISED HUMAN ANTITETANUS IMMUNOGLOBULIN GRIFOLS 550IU

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

J.Uriach y Compania S.A. - Spain

- DILVAS

Jadran Galenski Laboratorij d.d - Croatia

- AKNET
- BETAZON
- BETAZON
- DOLOCAIN
- DOXAZIN
- DRAMINA
- FOLACIN
- LANTOX
- LATANOX
- MERALYS 0.05%
- MERALYS 0.1%
- MERALYS HA
- NAZOL 0.05
- NAZOL 0.1%
- PROLAX DUPP SUPPOSITORIES FOR ADULTS
- PROLAX SUPPOSITORIES FOR CHILDREN
- ROZAMET
- TIMALEN 0.25%
- TIMALEN 0.5%
- VALORA

Joint venture RNP Pharmaceuticals LLC- Moldova

- NIMESULIDE- RNP

JSC "Olainfarm" - Latvia

- ADAPTOL
- ETACIZIN
- FENKAROL
- FURAGIN
- FURAMAG
- FURASOL
- GISTAFEN
- GRIPOFLEX
- ITRANOL
- NEOMIDANTAN
- NEIROMIDIN
- NOOFEN
- REMAVIR 50MG TABLET
- VAZONAT

Kedrion S.p.A - Italy

- AIMAFIX
- EMOCLOT
- IG VENA
- IG VENA®
- IMMUNOHBS
- IMMUNORHO®
- TETANUS GAMMA
- TETANUS GAMMA
- UMAN ALBUMIN

Kern Pharma S.L.- Spain

- CANESTEN ® cream
- CANESTEN® 3 vaginal cream
- FUROSEMIDE KERN PHARMA 40MG
- INZITAN®

Kleva S.A. - Greece

- SOLUDAMIN®

KRKA d.d. - Slovenia

- ACLEXA
- AD3
- AMPRIL®
- AMPRIL®HD
- AMPRIL®HL
- APAURIN
- ASENTRA
- ATORIS®
- B-COMPLEX
- BILOBIL®
- BILOBIL® FORTE
- BILOBIL® Intense
- CALCIUMVITA C®
- CEZERA
- CIPRINOL
- CIPRINOL®
- CORYOL®
- DALERON®
- DALERON® C
- DALERON® C JUNIOR
- DALERON® COLD3
- DASSELTA
- DORETA
- DUOVIT
- ELICEA
- ELICEA
- ENAP®

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- ENAP® -H
- ENAP® -HL
- ENYGLID
- ESCEPRAN
- FROMILID®
- FROMILID® UNO
- HALDOL DEPO
- HELEX
- HELEX SR
- HERBION COWSLIP SYRUP
- HERBION Iceland moss syrup
- HERBION PLANTAIN SYRUP
- HICONCIL®
- IRACOR®
- KLOPIDEX
- KVENTIAX
- KVENTIAX
- LANZUL
- LANZUL S
- LEXAURIN®
- LEXAURIN®
- LORISTA
- LORISTA H
- LORTANDA
- MACROPEN
- MEGLIMID
- MIRZATEN®
- MODITEN
- MODITEN DEPO
- NAKLOFEN®
- NAKLOFEN® DUO
- NAKLOFEN® SR
- NALGESIN FORTE
- NALGESIN S
- NIMVASTID®
- NOLICIN
- NOLPAZA®
- OSPEN® 1500
- OSPEN® 750
- OSPEN® 1000
- PIKOVIT®
- PIKOVIT® FORTE
- PRENESSA
- PRENEWEL
- RAWEL® SR
- RETAFER®
- ROSWERA
- SEPTANAZAL FOR ADULTS

- SEPTANAZAL FOR CHILDREN
- SEPTOLETE APPLE®
- SEPTOLETE CHERRY®
- SEPTOLETE LEMON®
- SEPTOLETE PLUS
- SEPTOLETE PLUS Honey and Lime
- SEPTOLETE PLUS MENTOL
- SEPTOLETE® TOTAL
- SEPTOLETE® D
- SEPTOLETE® PLUS
- SULFASALAZIN Krka EN
- TENOX®
- TORECAN
- TORENDO
- TORENDO Q-TAB
- TORENDO Q-TAB
- ULFAMID
- ULTOP®
- VALSACOMBI
- VALSACOR
- VASILIP®
- VIZARSIN
- VIZARSIN
- YASNAL
- ZALASTA Q-TAB
- ZYLLT

KRKA d.d.- Slovenia, Accord Healthcare Limited, UK, Pharmacare Premium Ltd -Malta

- ECANSYA

Krka d.d.- Slovenia, TAD Pharma GmbH - Germany

- ELERNAP
- ELERNAP
- GLICLADA
- MEAXIN
- NOLPAZA CONTROL
- SOBYCOMBI
- SOBYCOR
- TENLORIS
- TOLNEXA
- VALSACOMBI
- VALSACOMBI

Krka d.d - Slovenia, Krka Polska sp. Z.o.o - Poland

- AZIBIOT

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- ZALASTA

Krka d.d. - Slovenia TAD Pharma GmbH - Germany, Krka - Farma d.o.o - Croatia

- MOLOXIN

Krka d.d. - Slovenia in corporation with Novartis Pharma - Switzerland

- TORECAN

KVP Pharma und veterinar producte GmbH - Germany

- CANESTEN @ solution

Kwizda Pharma GmbH -Austria

- CO-ENRAN
- CO-ENRAN
- ENALAPRIL 5
- HARMOMED
- HARMOMED FORTE
- RAMERAN

La Farmochimica - Italy

- STORILIN
- SETORILIN

LA. FA. RE Spa - Italy

- AMOSOL
- FERRO COMPLEX

Lab.It. Biochim. Farm co LisaPharma S.p.A. - Italy

- LISAMETHYLE

Labesfal-Laboratorios Almiro S.A (Fresenius Kabi Group) - Portugal, 2. Fresenius Kabi Austria GmbH - Austria

- GRANISETRON KABI 1MG/1ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION
- GRANISETRON KABI 3MG/3ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION

Laboratoire Renaudin - France

- FENTANYL RENAUDIN

Laboratoires BTT- France

- FENOFIBRATE EG

Laboratoires Elerte - France

- ANTARENE
- ANTARENE CODEINE
- TIMOFEROL

Laboratoires Grimberg SA - France

- ACTISOUFRE
- AURICULARIUM
- CARBOSYLANE

Laboratoires SFDB- France

- ATÉNOLOL SFDB

Laboratoire Unither- France

- SALBUAIR 2.5MG/25ML

Laboratoire Unither, France, Sanofi Aventis S.P.A - Italy

- ENTEROGERMINA

Laboratories Atral S.A - Portugal

- NEOCEF

Laboratories Belmac - Spain

- ULCOZOL

Laboratories Farmacologico -Italy

- MIRACLIN

Laboratories Farmacologico Milanese -Italy

- SOLDESAM

Laboratories Reig Jofre - Spain

- ACADIMOX

Laboratories Salvat Vat S.A. - Spain

- PERGASTID

Laboratories Sterop - Belgium

- ATROPINE SULFATE STEROP

Laboratories Vitoria, S.A. - Portugal

- POSITON

Laboratorio Aldo Union S.L- Spain

- PAIDOFEBRIL

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- *SALBUTAMOL ALDO - UNION 100*

Laboratorio Basi- Industria Farmaceutica SA- Portugal, Paracelsia - Industria Farmaceutica SA- Portugal

- *SORO FISIOLÓGICO BASI*
- *GLUCOSE 5% BASI*

Laboratorio BASI-Industria Farmaceutica S.A- Portugal, Sterop Laboratories NV - Belgium

- *CLORETO DE POTASSIO BASI*

Laboratorio chimico Farmaceutico A. Sella S.r.l - Italy

- *ACICLINLABIALE*
- *GLICEROLO SELLA ADULTI*
- *GLICEROLO SELLA PRIMA INFANZIA*

Laboratorio Edol Produtos Farmaceuticos S.A - Portugal

- *CARBINIB*
- *CLOROCIL*
- *GENTOCIL*
- *RONIC*
- *TIMOGLAU*

Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l - Italy

- *CETAXON*
- *FRINEG*
- *FLUMOS*
- *TORNAXON*

Laboratorio Farmacologico Milanese s.r.l - Italy

- *Betametasone L.F.M*
- *COROSAN*
- *FUROSEMIDE L.F.M*
- *PROCIFLOR*

Laboratorio Medinfar-Produtos farmaceuticos S.A-Portugal

- *REUMOXICAN*

Laboratorio Reig Jofre S.A - Spain

- *ACICLOVIR/Vocate*
- *PANTOPRAZOL 40MG*
- *ZOBACTAM*

Laboratorios ATRAL S.A- Portugal

- *BETAMOX*
- *BETAMOX Plus 400*
- *BETAMOX Plus*

Laboratorios Basi – Industria Farmaceutica S.A - Portugal

- *BESCIL*
- *CLARUS*
- *CLOTRIMAZOL BASI*
- *DES Loratadina BASI*
- *FENTANILO BASI*
- *GLUCOSE 5% BASI*
- *INALGEX*
- *LANSOPRAZOLE BASI*
- *LISINOPRIL BASI*
- *RINGER COM LACTATO BASI*
- *TAZOLIN*

Laboratorios BASI - Industria Farmaceutica S.A- Portugal, Farmalabor - Produtos Farmaceuticos S.A- Portugal

- *DIMIDON*

Laboratorios BASI - Industria Farmaceutica S.A- Portugal, Paracelsia -Industria Farmaceutica S.A- Portugal

- *SORO FISIOLÓGICO BASI*

Laboratorios BASI – Industria Farmaceutica S.A. - Portugal Laboratorios Lesvi S.L. - Spain

- *OLANZAPINA BASI*

Laboratorios BASI- Industria Farmaceutica S.A. - Portugal, laboratorios Vitoria S.A. -Portugal

- *DOPAMINE BASI*

Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A - Portugal, BluePharma - Industria Farmaceutica Portugal, Laboratorios Vitoria S.A - Portugal

- *LISINOPRIL +HIDROCLORTIAZID BASI*

Laboratorios BASI-Industria Farmaceutica S.A. -Portugal, Labesfal - Laboratorios

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Almiro S.A - Portugal

- TERBINAFINA BASI

Laboratorios Cinfa S.A. - Spain

- FLEVENOL
- IBUFEN
- PharmaGRIP
- RESPIBIEN
- TRACSUS

Laboratorios Leon Farma S.A - Spain

- VIOLETTE 28

Laboratorios Liconsas S.A. - Spain

- TIALERA

Laboratorios Liconsas S.A. -Spain

- FORMOTEROL 12µg

Laboratorios Lisconsa S.A. - Portugal

- LOSARTAN BASI

Laboratorios Lisconsa S.A. - Portugal,**Generic Farmaceutica S.A. - Portugal**

- LOSARTAN + HIDROCLORTIAZIDA BASI

Laboratorios Menarini S.A- Spain

- DEXOMEN

Laboratorios Normon S.A - Spain

- AMLODIPINO NORMON
- ARIPIPRAZOL NORMON
- CEFTRIAXONA NORMON
- DESLORATADINA NORMON
- DEXKETOPROFENO NORMON
- ESCITALOPRAM NORMON
- METILPREDNISOLONA Normon
- PANTOPRAZOL Normon
- SIMETICONA Normon
- TRAMADOL/PARACETAMOL Normon

Laboratorios Rubio S.A.-Spain

- HYDRAPRES
- HYDRAPRES 25

Laboratorios Vitoria S.A -Portugal

- LIPOFEN

Labormed Pharma S.A - Romania

- DIUROCARD

Labortories Macros - France

- MIFEGYNE

Laleham Healthcare Ltd - UK; Purna**Pharmaceuticals NV -Belgium**

- INFACOL

Lansa Pharmaceuticals Group Ltd - China

- ASCORBIC ACID (vitamin C) Injection 500mg
- B-COMPLEX (COMPLEX VITAMIN B INJECTION 3ML), INJECTION
- DIKLOFEN AMP
- DIKLOFEN Tab 100MG
- DIKLOFEN Tab 50MG
- DONILL TAB
- LIDOCAINE AEROSOL
- NYSTATIN
- SALBUTAMOL SYRUP 2MG/5ML

Lavipharm S.A- Greece

- FENTADUR

L-A-W services GmbH- Leipzigen**ArzneimiHelwerk -Germany**

- VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250mg

Leipziger Arzneimittelwerk -Germany

- HEPATHROMB 30 000
- HEPATHROMB 60 000

Lek d.d - Slovenia

- ACC 200
- ACC® 600
- ACIPAN
- ADAVIN
- AMLODIPIN LEK
- AMLOPIN®
- AMLOPIN®
- AMOKSIKLAV® 2X
- AMOKSIKLAV® 2X
- AMYZOL®
- ANSILAN®
- BIVACYN
- BIVACYN

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- BROMERGON
- COUPET
- DOXILEK®
- EDEMID
- FLEXID
- FERRUM LEK
- FLONIDAN®
- KETONAL GEL
- KETONAL®
- KETONAL® FORTE
- KORNAM®
- KORNAM®
- KUTERID®
- KUTERID® G
- LAKEA®
- LANEX
- LEKOPTIN
- Lendacin 1 g
- Lendacin 2 g
- Lendacin 250 mg
- Lendacin 500 mg
- LINEX®
- LINEX® BABY
- LINEX® FORTE
- LORAM®
- MONTELUKAST LEK
- NELOREN®
- OLINAPRIL 10 mg
- OLINAPRIL 20 mg
- OPERIL®
- OPERIL® P
- ORTANOL 20MG CAPSULE
- OSPAMOX DT
- PALIN®
- PERSEN®
- PERSEN® FORTE
- RABEPRAZOL LEK
- RANITAL®
- RANITAL® 150MG
- RANITIDIN LEK
- REDERGIN®
- SPASMEX
- SPASMEX FORTE
- TULIP®
- VENOFER
- VENOFER
- VOXIN
- VOXIN

- VOXIN COMBO
- XALEC
- XALEC™ HCT
- XALEC™ HCT

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany

- DERMAZIN

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany

- ACC Junior

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany

- MODOLEX

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. - Romania, Lek S.A. - Poland

- KINEPTIA™ 1000MG

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. - Romania, Lek S.A. - Poland

- KINEPTIA™ 250MG

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. - Romania, Lek S.A. - Poland

- KINEPTIA™ 500MG

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz S.R.L. - Romania, Lek S.A. - Poland

- KINEPTIA™ 750MG

Lek Pharmaceuticals d.d. - Slovenia, Sandoz S.R.L. - Romania

- CLARITHROMYCIN LEK

Lek S.A. - Poland

- METFORMIN 1000 1A Pharma
- METFORMIN 500 1A Pharma
- METFORMIN 850 1A Pharma

Lek S.A.-Poland: Saluta Pharma GmbH -Germany

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- BYOL

**Leon Pharma S.A-Spain, Cenexi - France;
Delpharm Lille S.A.S - France**

- ellaOne

Lilly France S.A.S- France

- HUMALOG MIX 25 KWIK PEN

Lisapharma S.p.A- Italy

- ACURMIL

Lyomark Pharma GmbH - Germany

- VANCOMYCIN LYOMARK

M&A Pharmachem Ltd - UK

- CO-CODAMOL 30/500MG

Magistra C&C - Romania

- DOLKULAKS
- KATOPIIL
- METOPROLOL MCC
- PARACETAMOL MCC

Meda Pharma GmbH & Co.KG - Germany

- ELIDEL 1%

Medochemia Ltd - Cyprus

- ALMIRAL
- AMESOL
- AMIODARONE
- ARFEN
- AXETINE
- BROT
- BROT
- CONVERIDE
- CONVERIDE
- CONVERIUM
- CONVERIUM
- COSTI
- DEXAMED
- ESTAN 10MG
- GRIP STOP
- KLERIMED
- LEVOMED 250/25MG
- MEDOCLAV
- MEDOCLAV 1g
- MEDOCLAV 375mg

- MEDOCLAV 625mg
- MEDOCLAV FORTE
- MEDOLEXIN 500MG
- MEDOSTATIN
- MEDOSTATIN
- MONOCLOX
- MOXILEN
- MOXILEN
- MOXILEN
- MOXILEN FORTE
- PAMECIL
- PAMECIL
- RANITIDINE
- RILCAPTON
- ROVASTA
- ROVASTA
- TAMIFEN DS 20MG
- TAVER
- TRAMADOL MEDO
- ZEPILEN

Mefar Ilac Sanayii - Turkey

- ACMEL 500mg/5ml
- ALFASID
- BONDREX
- LEVOXIMED
- MEPOLEX 5MG/5ML
- MIYADREN
- MOXICUM
- PAROL
- ULCURAN

Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l - Italy

- TRICAL
- TRICAL 4MG

Menarini Von Heyden GmbH - Germany

- ADENURIC 120
- ADENURIC 80
- RANEXA® 375
- RANEXA® 500
- RANEXA® 750

Merck KGaA - Germany

- ERBITUX

Merck KGaA, Germany, Aeterna Zentaris

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

GmbH - Germany

- CETROTIDE

Merck Serono S.p.A - Italy

- GONAL F 450 IU
- GONAL F75 IU
- OVITRELLE
- REBIF 22
- REBIF 44
- SAIZEN 8MG CLICK-EASY

Merck Sharp & Dohme B.V, The Netherlands,**Merck Sharp & Dohme (n Italia), s.p.A, Italy,****Merck Sharp & Dohme Ltd - England**

- JANUVIA

Merck Sharp & Dohme B.V. - The Netherlands

- STOCRIN
- SILGARD

Merck Sharp & Dohme Ltd - UK

- AERIUS

Merz Pharma Austria GmbH - Austria

- DELTA HADENSA - OINTMENT
- DELTA HADENSA - SUPPOSITORIES

Mibe Arzneimittel GmbH - Germany

- IRINOTESIN®
- TEMAGIN PAC

Mibe GmbH Arzneimittel - Germany

- BUDAPP®nasal
- CALCILAC BT
- CARVEDILOL ACIS 12.5mg
- CARVEDILOL ACIS 25MG
- CARVEDILOL ACIS®12.5mg
- CARVEDILOL ACIS®25mg
- CEFACLORR®acis 1000mg
BrauseTabletten
- Cloderm Crème 1%
- CUTASON
- DERMOLOSON® 5MG
- DOXYDERMA
- DYTIDE H
- FINAMED
- FLOTRIN-URO

- FLUCODERM
- FUSIDINSAURE ACIS
- GEMCITAN®
- HYDROCUTAM SALBE 1%
- INDERM GEL 4%
- JENAPROFEN
- JENAPURINOL®100MG
- JENAPURINOL®300MG
- JENASPIRON®
- KARISON crème
- KARISON Salbe
- KETOFEX® KAPSELN
- LEUKASE®N SALBE
- LISIDIGAL
- LISIDIGAL HCT
- LISIDIGAL HCT
- LORADREM®
- METOPROLOL ACIS
- METYSOLON
- MICOTAR®MUNDGEL
- MONORAL®SUSPENSION
- NIFEDIPINE ACIS
- PIROCUTAN 10MG
- PIROCUTAN 20MG
- PRAVALIP 40MG
- PREDNISOLUT 25MG L
- PREVALIP
- PROSTACURE
- RISOCON
- SIMVALIP 10MG
- SIMVALIP 20MG
- SIMVALIP 40MG
- SODERM LOTION
- SODERM PLUS
- TEMAGIN PARACETAMOL PLUS
- VIRZIN
- VIRZIN Lippenherpescreme
- VOLON®4mg
- VOLON®A 40
- VOLON®A TINKTUR N

Mipharm S.p.A. - Italy

- VOLTFAST ®

Mitim S.r.l - Italy

- AMOX
- AMOXINA
- EFRIDOL 100MG

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- VELAMOX

**Morningside Healthcare LTD-UK;
Montereseach Srl- ITALY; Medis
International AS - Czech Republic**

- CAPSORIN

Mustafa Nevzat Ilac Sanayii A.S- Turkey

- DOXEL 20MG
- DOXEL 80MG
- EDOLAR FORTE
- ERASEF® 500mg
- ERASEF® 250mg/5ml
- GASTRAZOL-L
- KLARISIN ®
- LINOXA
- NEVPARIN
- OKSAMEN
- OKSAMEN -L
- PREDNOL
- PRIMASEF
- SEFAZOL
- SEFTIZON ® I.M.
- SEFTIZON ® I.M.
- SEFTIZON ® I.V.-I.M.
- SEFTIZON ® I.V.-I.M.
- SHUTUPEX ®
- TAZOPER
- ZOLENAT

N.P.T " Trepharm " - Republic of Kosova

- ACT
- AMINOPHYLLINE
- ALBADOL
- ALBADOL PLUS
- ALBENDAZOLE
- AMICLOX
- AMIPEN
- AMLODIPINE
- ASPIRIDOL Protect
- ASTAT
- AZITRE
- BACTRE
- BISACODYL
- CEF
- CEFEXEL
- Ciprot
- DICLOFEN

- DICLOFEN RETARD
- DOLO KIDS
- DOLOFIX ABDOMEN
- DOLOFIX EXTRA
- DOLOFIX FORTE
- DOLOFIX GRIP
- DOLOFIX MENSTRUAL
- DOLOFIX MUSCULAR
- DOLOHOT
- DOLOHOT C
- DOLOHOT PLUS VITAMIN C
- DOLOKIDS GRIP
- ENALAPRIL
- ENALAPRIL H
- ERYTRE
- EXPERGO
- FUNGIZOL
- FUNGIZOL
- GLIMUR
- HCTZ
- LISOCARD
- LISOCARD H
- LOCARD
- LOCARD H
- LOPERAMIDE
- LORATADINE
- LORATADINE
- LUNA
- MOXTID
- MoxtiKlav
- NIFUREX
- PARACETAMOL
- PHENOCILLIN
- PRIMET
- PRO
- PROCARD
- PROTOPEN
- SULIDOR
- TRE TAL
- TREAGRA
- TRECLOX
- TREKLIN
- TREKLOR
- TRIOCARD
- VALSACARD
- VITAMIN C
- XALAM

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Nefar Ilac San - Turkey

- BONDREX

NextPharma (Pharbil Waltop GmbH) - Germany, BalkanPharma Troyan A - Bulgaria

- MYCONAFINE

Niche Generics Limited - Republic of Ireland

- BISOCOR
- MOBIGLAN

Niche Generics Limited-UK

- ANASTRAZOLE NICHE
- BIOCARD
- PROLOSIN

Nobel Ilac Sanayi ve Ticaret A.S - Turkey

- AKSEF
- AZAX
- ESRAM 10mg
- ETODIN FORT
- FUNGOSTATIN
- FUNIT
- LEBEL 500MG
- LORDES
- OLFREX
- OMEPRAZID
- PANTAP
- PREFIX
- SEFPOTEC
- SINEGRA
- TAMIDRA MR
- TERFALIN 1%
- TYLOFEN HOT
- TYLOL COLD SYRUP
- TYLOL HOT
- TYLOL HOT PEDIATRIC
- TYLOL SUSPENSION

Nobelfarma Ilac Sanay ve Ticaret A.S. - Turkey

- ALZANCER
- CLAST
- LIPOFEN SR®

Novartis Consumer Health SA - Switzerland

- FENISTIL GEL
- LAMISIL 1% CREAM

- VOLTAREN EMULGEL 1%

Novartis Consumer Health SA -Switzerland

- CUBICIN

Novartis Europharm Limited - UK

- SEEBRI BREEZHALER
- PROSTIN E2

Novartis Farma S.p.A - Italy, Novartis Pharma Stein AG - Switzerland

- VOLTAREN SR

Novartis Farma S.p.A. - Italy, Novartis Saglik Gida ve Tarim - Turkey

- CATAFLAM
- VOLTAREN

Novartis Farma Stein Ltd - Switzerland**Novartis Farma S.p.A - Italy**

- LIORESAL

Novartis Pharma - Italy

- VALSARTAN/HCT LEK

Novartis Pharma AG - Switzerland

- DIOVAN
- EXFORGE
- FORADIL
- GLIVEC 100MG
- GLIVEC 400MG
- LESCOL XL
- ONBREZ BREEZHALER
- TEGRETOL®
- ULTIBRO BREEZHALER

Novartis Pharma AG- Switzerland, Novartis Pharmaceuticals UK Ltd-UK

- ZADITEN

Novartis Pharma GmbH - Germany

- EXFORGE HCT

Novartis Pharma S.A,S - France

- TEGRETOL 2%

Novartis Pharma S.p.a. - Italy

- SINTROM 4

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- LEPONEX

Novartis Pharma Stein AG - Switzerland

- AFINITOR
- ANAFRANIL®
- CO-DIOVAN®
- ENTRESTO
- GALVUS
- GALVUS MET®
- GILENYA
- JAKAVI
- MYFORTIC
- RASILEZ
- TASIGNA

Novartis Pharma Stein AG - Switzerland,**Novartis Farma S.p.A - Italy**

- TEGRETOL CR 400
- TEGRETOL®

Novartis Pharma Stein AG -Switzerland,**Delpharm Huningue S.A.S - France**

- VOLTAREN

Novartis Pharmaceuticals Corporation - USA

- TOBI PODHALER®

Novartis Pharmaceuticals Ltd -UK

- LEPONEX

Novo Nordis A/S - Denmark

- GLUCAGEN HYPOKIT
- LEVEMIR FLEXPEN®
- NORDITROPIN NORDILET
- NOVOMIX 30 FLEXPEN®
- NOVORAPID FLEXPEN®
- NOVOSEVEN
- VICTOZA

Nycomed GmbH - Germany

- ALVESCO®
- CONTROLOC 20MG
- CONTROLOC 40MG
- CONTROLOC I.V
- DAXAS
- FAKTU Ointment
- FAKTU suppositories
- RIOPAN

Octapharma AB - Sweden

- RHESONATIV

Octapharma Pharmazeutika Produktionsges**m.b.H - Austria**

- ALBUNORM 20%
- ALBUNORM 5%
- OCTANATE
- OCTANINE F

Pfizer Italia s.r.l - Italy

- SUTENT
- XANAX

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Germany

- CADUET
- FRAGMIN
- GENOTROPIN GO QUICK
- INLYTA
- LYRICA
- NORVASC®
- SOLU MEDROL
- SORTIS
- XALKORI

Pfizer Manufacturing Belgium NV - Belgium

- XALATAN™

Pfizer PGM - France

- VIAGRA®

Pharmaceutical Industry Inter-Evrogeneks - Macedonia

- VARUFLU
- VARUMIN
- VARUPROSTIN®

Pharmaceutical Manufacturing Cooperative Galena - Poland

- CYCLONAMINE
- CYCLONAMINE 12.5%

Pharmaceutical Works PolPharma SA -Poland

- MEMOTROPIL
- MEMOTROPIL 20%

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

Pharmachemie BV - The Netherlands

- MIFLONIDE®

Pharmapack Technology Pty - Australia

- CALCIPROX
- FRUSAX
- JENE-35ED
- METOPROLOL ACIS

PharmaS d.o.o. - Croatia

- AMLODIPIN PharmaS
- ATORVASTATIN PHARMAS
- AZITROMICIN PharmaS
- BETAHISTIN PharmaS
- ESOMEPRAZOL PHARMAS
- FINASTERID PHARMAS
- GLIKALIZID PHARMAS
- IBANDRONAT PHARMAS®
- KLOPIDOGREL PharmaS
- KVETIAPIN PharmaS
- MONTELUKAS PharmaS
- OLANZAPIN PharmaS
- PANTOPRAZOL PharmaS
- PAROKSETIN PharmaS
- PRAMIPEKSOL PharmaS
- REPAGLINID PharmaS
- SIMVASTATIN PharmaS
- TAMSULOZIN PharmaS
- TRAMADOL/PARACETAMOL PharmaS
- TRANDOLAPRIL PharmaS

Pharmascience Inc.- Canada

- STATEX

Pharmathen S.A. - Greece

- ALVODRONIC®
- ALVOKAST®
- ALVOLAMID
- ALVOLAMID T 250MG
- ALVOLAMID T 500MG
- IASIBON
- IBANDRONAT LEK

Pharmavision Pharmaceuticals - Turkey

- FERSINOL
- ROXIPIME
- ZIMAKS

Phast Gesellschaft Pharmazeutische**Qualitasstandards MBH- Germany, ACC****GmbH Analytical Clinical Concepts- Germany**

- RIVAPATCH

Phast GmbH - Germany

- ALFUZOSINE EG® L.P. 10mg

Pierrel Pharma S.r.l - Italy

- ORABLOC 1:100000
- ORABLOC 1:200000

Pliva d.o.o - Croatia

- ANDOL®
- ATORVOX
- ATORVOX 10mg film coated Tablet
- ATORVOX 20mg film coated Tablet
- ATORVOX 40mg film coated Tablet
- BISOLEX
- BONNEDRA
- CARVETREND
- CIPROMED 250mg
- CIPROMED 500mg
- DEPROZEL
- DIGLICAL
- DINAMICO
- DINAMICO
- DIUVER
- EPRI
- FLUTICASONE CIPLA
- GASTAL®
- GLUFORMIN
- HEPTANON
- LOSARTIC PLUS
- MAXIRINO
- OIKAMID
- OLANDIX
- OXALEPT
- PLIVADON
- PLIVIT D3
- PRAZINE
- RINOCO
- RISSET
- RISSET 2MG
- RISSET 3MG
- STARCITIN
- SUMAMED
- SUMAMED 100MG/5ML

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- SUMAMED 1200 XL
- SUMAMED FORTE SIRUP
- Synopen Ointment
- VELAFAX
- ZIPANTOLA®

Pliva d.o.o. - Croatia, Teva Pharmaceutical Industries Ltd. - Israel

- ALFIMID
- SERPENTIL

Polfarmex S.A. - Poland

- RIFLUX

Polifarma Ilac Sanayii Ve Ticaret A.S - Turkey

- PARACEROL
- POLIFLEKS 0.9% ISOTONIC SODIUM, SODIUM CHLORIDE
- POLIFLEKS RINGER SOLUTION FOR IV INFUSION
- POLIFLEX 5% DEXTROSE SOLUTION IN WATER FOR IV INFUSION
- POLYGYL 5%
- VOLUHES (HES 130/0.4) 6%

Prima Pharm sh.p.k- Republic of Kosova, CSPC Ouyi Pharmaceutical Co.Ltd - China

- CEFTRIAXON PRIMA 1g
- DEKSAMETAZON PRIMA
- DIKLOFEN PRIMA
- DIKLOFEN PRIMA
- IBUPROFEN PRIMA
- PARACETAMOL PRIMA

Produits Dentaires Pierre Rolland - France

- PRIMACAINE ADRENALINE 1/100 000
- XYLOROLLAND AVEC ADRENALINE

Profarma Sh.A. - Albania

- ACID FOLIK
- ADRENALINE
- AFEBRIL
- AMANTADINE
- AMITRIPTILINE
- AMLODIPINE
- ANALGINE 50%-2ML
- ANALGINE Profarma
- ATENOLOL

- BETAVAL
- BRONAX
- BUSKOLAMIN
- CINARIZINE
- CIPROFLOKSACINE
- DEXA - NEO
- DIAZEPAM
- DIKLOFENAK
- ERITROMICINE
- FLUODERMA
- FUROSEMID
- GENTAMYCINE
- GLIBENKLAMID
- GLUCOSE
- HALOPERIDOL 0.2%
- HIDROKLORTIAZID 25MG
- INDOMETACINE®
- JODEX
- KARBAMAZEPINE
- KARDIOSPIR
- KETOFEX
- KLORUR KALIUMI
- KLORUR NATRIUM
- LECORIN
- LECORIN ACE
- LIDOKAINE 2%
- LIDOKAINE ADRENALINE
- LOPERAMID
- LOTENS
- LUMINAL
- MANITOL
- METFORMIN
- METILDOPA
- METOPROLOL
- METRONIDAZOL
- METRONIDAZOL 5%
- MEZYL
- MORFINE
- MUKOLITINE A 5%
- MUKOLITINE P 2%
- NAFAZOLINE
- NEOBAC
- NISTATINE
- NITROFURANTOINE
- NITROSORBID
- OLINAPRIL 5 mg
- PARACETAMOL
- PREDNIZON

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- PRODEXA 4
- PRODRENITIDI
- PROGESTERON
- PROSERINE
- PRULAN
- RANITIDINE
- RINGER LACTATE
- SPIROLAN
- SULFAMETOPRIM
- SULFAT MAGNEZI®
- TETRA 1%
- TETRACIKLINE 3%
- VEPROL
- VITAMIN B KOMPLEKS
- VITAMIN B12
- VITAMIN B12
- VITAMINE B1
- VITAMINE B6
- VITAMINE C

Qilu Antibiotics Pharmaceuticals Co Ltd - China

- CEFAZOLIN AFT
- CEFTRIAXONE AFT

Rafarm Hellas S.A - Greece

- COMBISTILL
- SERBO

Recipharm Fontaine - France

- LIPANTHYL® 160MG

Reckitt Benckiser Healthcare International (UK)- ltd UK

- NUROFEN
- NUROFEN FOR CHILDREN
- NUROFEN FORTE
- NUROFEN JUNIOR ORANGE FLAVOR 200mg/5ML ORAL SUSPENSION
- STREPSILS ® honey and lemon
- STREPSILS ® Menthol and Eucalyptus
- STREPSILS ® Original
- STREPSILS INTENSIVE HONEY AND LEMON
- STREPSILS PLUS lozenge

Recordati Industria Chimica Farmaceutici S.p.a. - Italy

- UROREC

Remedica Ltd -Cyprus

- ACETAZOLAMIDE 250
- ALFOXAN®
- AMITRIPTYLINE 25
- AMOXAPEN 250
- AMOXICILLIN 500
- AREMED 1
- ASPIREM 75
- BISACODYL 5
- CARBAMAZEPINE 200
- CARBAMAZEPINE 400R
- CEFACTOR 500
- CEFALEXIN
- CILOX 200
- CIPROFLOXACIN
- CLAREM 250
- CLAREM 500
- CLAVOMID 375
- CLAVOMID 625
- CLOMIFENE
- CLOZAPINE 100
- COLMIFEN 10
- DEPRIM
- DICLOFENAC 100
- DICLOFENAC RETARD
- DIVIDOL
- DOXYCYLINE 100
- ENALAPRIL 10
- ERYTHROMYCIN 250
- ERYTHROMYCIN 500
- FUROSEMIDE 40
- GLIBENCLAMIDE 5
- IBUPROFEN 600
- IMAKREBIN
- IMAREM
- KAPETRAL 150
- KAPETRAL 500
- LEVODOPA/CARBIDOPA 250/25
- LOPERAMIDE Medo
- LOPERIUM
- METHYDOLPA
- OMEPRAZOL 20
- PENOPEN 125
- PROPRANOLOL
- REMEDOL
- REMEDOL 125

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- REMEDOL 250
- REMEDOL syrup 120MG/5ML
- SPIRONOLACTONE
- SPIRONOLACTONE 25
- SPIRONOLAKTONE 100MG
- VAZONAT

Replek Farm AD - Macedonia

- ANALGINUM
- ATENOLOL
- BETAMETAZON
- CETIRIZIN
- CIPROFLOKSACIN
- COTRIMOXAZOLE
- DIAZEPAM
- DICLOFENAK RETARD
- DIKLOFEN FORTE
- ENALAPRIL
- IBUPROFEN
- KETOPROFEN FORTE
- KLOPIDOGREL
- LORATADIN
- NIMESULID
- OMEPRAZOLE
- ORALSEPT
- PARACETAMOL
- PARAFEN
- RANITIDIN
- REKONAZOL
- SPIRONOLAKTON
- STREPTAZOL
- VITAMIN C

Riemiser Pharma GmbH - Germany

- ALDACTONE 100
- ALDACTONE 25
- ALDACTONE 50

Rivopharm SA - Switzerland

- FITAM 100mg
- FITAM 200mg
- FITAM 400mg
- FITAM 50mg

Roche Diagnostics GmbH -Germany

- MIRCERA
- RAPYLISIN 10U
- HERCEPTIN

Roche Pharma AG - Germany

- XELODA
- CELLCEPT
- MADOPAR

Roha Arzneimittel GmbH-Germany

- BEKUNIS® TABLETS
- BEKUNIS® HERBAL TEA

Rotexmedica- Group Panpharma - Germany

- DEXAMETAZON-ROTEXMEDICA
- DICLOFENAC SODIUM
- KETAMINE HYDROCHLORIDE INJ. USP
- PANCURONIUM INJ. BP
- SUXAMETHONIUM CHLORIDE INJ.BP

Rottapharm Ltd - Ireland, Rottapharm S.P.A.- Italy, Sigmar Italia S.P.A. - Italy

- DONA

Rottendorf Pharma- France

- SPIRAMYCINE / METRONIDAZOLE EG

Rowa Pharmaceuticals Ltd - Ireland

- ROWACHOL
- ROWATINEX
- TROPEX

S.A.Alcon Couvreur N.V. - Belgium

- BETOPTIC S
- MAXIDEX
- PATANOL
- TEARS NATURALE II®
- TOBRADEX
- TOBREX

S.C Magistra C&C S.r.l - Romania

- DICLOFENAC MCC
- DICLOFENAC MCC 10MG/G GEL
- DICLOFENAC MCC 50MG/G GEL
- LACIKS 40MG
- SALBUTAMOLMCC
- TRAMADOL MCC

S.C Sandoz S.R.I. - Romania

- LEKOKLAR

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

S.C Zentiva S.A - Romania

- MIGRAPRIM

S.C. Labormend-Pharna SA - Romania

- DUPROST

S.C.Ircon S.R.L - Romania

- CERVUGID

S.J.A Pharma LTD - Greece

- RINOSOL
- FLIXOTIDE EVOHALER™
- SALMENT

Salutas Pharma GmbH - Germany

- ACC
- ACC hot drink 600
- ACICLOVIR LEK 200MG
- ACICLOVIR LEK 250 mg
- ACICLOVIR LEK 5%
- ANTIFUNGOL cream
- CARVEDILOL LEK
- CEC
- ESCITALOPRAM LEK 10MG
- ESCITALOPRAM LEK 20MG
- FINASTERID LEK
- LEVOCETIRIZINE LEK
- LOPEDIUM
- MC HEXAL 10MG
- NEBINORM
- PIRAMIL H

Salutas Pharma GmbH - Germany, Actavis Hf**- Iceland, Actavis Ltd -Malta**

- LERCANIDIPINA SANDOZ 10MG

Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz**Ilac Sanayii ve Ticaret A.S. - Turkey**

- OLANZAPIN LEK

Salutas Pharma GmbH - Germany, Sandoz**S.R.L. - Romania**

- IBU 600 - 1A PHARMA

Salutas Pharma GmbH -Germany, Lek S.A - Poland

- TORASEMID LEK 10MG

Salutas Pharma GmbH -Germany, Lek S.A - Poland

- TORASEMID LEK 5MG

Salutas Pharma GmbH, Germany, Actavis Hf, Iceland, Actavis Ltd, Malta

- LERCANIDIPINA SANDOZ 20MG

Sandoz GmbH - Austria

- BANEOCIN-PUDER
- CEFIXIM LEK®
- EXODERIL 1% CUTANEOUS SOLUTION
- OSPAMOX
- OSPAMOX DT
- PIPERACILLIN TAZOBACTAM SODIUM

Sandoz S.R.L. - Slovenia

- AZITHROMYCIIN LEK®

Sandoz GmbH - Austria, Abbot Biologicals**B.V - Netherlands**

- SANDOSTATIN LAR

Sandoz GmbH-Austria, Salutas Pharma GmbH - Germany

- EXODERIL 1% CREAM

Sandoz Private Limited - India

- MEROPENEM LEK 0.5G®
- MEROPENEM LEK 1G®

Sanofi Aventis Deutschland GmbH - Germany

- APIDRA SOLOSTAR®
- APIDRA®
- INSUMAN BASAL
- INSUMAN BASAL SOLOSTAR
- INSUMAN COMB 25
- INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR
- INSUMAN RAPID
- INSUMAN RAPID SOLOSTAR
- LANTUS®
- LANTUS® OPTISET
- LANTUS® SOLOSTAR
- LYXUMIA
- TOUJEO

Sanofi-Aventis SPA - Italy

- AMARYL

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- TRITACE 1.25MG
- TRITACE 10MG
- TRITACE 2.5MG
- TRITACE 5MG
- TRENTAL

Sanofi Pasteur S.a. - France

- VAXIGRIP®
- PENTAXIM
- VERORAB

Sanofi Winthrop Industri - France

- ARAVA
- AUBAGIO
- CLEXANE®
- CORDARONE
- DEPAKINE CHRONO
- DUOPLAVIN
- PLAVIX

Sanovel ilac San ve Tic A.S - Turkey

- ATOR- SANOVEL
- AYRA-SANOVEL
- CARDOPAN-SANOVEL
- CEMPES - SANOVEL
- DOENZA-SANOVEL 5MG
- "FLUPAMID SANOVEL "
- INCEPTUM SANOVEL
- INTEGRA-SANOVEL
- KARUM-SANOVEL
- LANSOR
- Macrol - Sanovel 500mg MR tab
- MAJEZIK-SANOVEL
- MATOFIN SANOVEL
- MEDOVIR SANOVEL
- NOTTA SANOVEL
- OFERTA SANOVEL 10MG FILM COATED TABLET
- OFERTA SANOVEL 5MG FILM COATED TABLET
- OFERTA SANOVEL 7.5MG FILM COATED TABLET
- PITOXIL-SANOVEL
- POTANT- SANOVEL 500MG FILM COATED TABLETS
- RILACE- SANOVEL
- RINOGEST SANOVEL
- SEFSIDAL - SANOVEL

- ZENDOR - SANOVEL

Santa Farma Ilac Sanayii A.S - Turkey

- ALSET
- BENORAL FORTE
- CODERMO 0.1% CREAM
- CODERMO 0.1% LOTION
- CODERMO 0.1% OINTMENT
- CREBROS
- DICLOFLAM
- ELEKTRA
- FARHEX®
- FERLOS
- FERROVEN
- FERROVEN
- FIBRON
- FLEXO
- FLEXO® SPRAY
- FLUREND
- LONGIS
- MODET
- NAZOSTER
- PULMOREST
- SECITA
- SPANOL
- TIOFLEX
- TIOFLEX 0.25% OINTMENT
- TRENTILIN
- TRENTILIN RETARD
- TRIDAT FORTE

Schering Plough Europe - Belgium

- INTRON® A
- KEYTRUDA®
- NASONEX®
- PEGINTRON®
- REBETOL®
- VICTRELIS

Schulke&Mayr GmbH -Germany

- OCTENISEPT®

Seacross Pharmaceuticals Ltd. - United Kingdom

- DOXORUBICIN
- DOCETAXEL

Shenzhen Techdow Pharmaceutical co.Ltd

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- China

- ENOXAPARIN SODIUM INJECTION

Sidefarma S.A - Portugal

- LIDONSTRUM GELE 2%

Sigma Pharamceuticals PTY LTD - Australia

- ALPRAX
- CIPROL
- FIBSOL

SJA pharm Ltd - Greece

- VIOPLEX- T

SmithKline Beecham Limited- UK

- AUGMENTIN™

So.Se Pharm - Italy

- ANTUNES
- BART
- BATIXIM

Sofarimax - Industria Quimica E**Farmaceutica lda - Portugal**

- PANTOPRAZOL AZEVEDOS 40MG

Solvay Biological B.v.- Netherlands

- DIFMETRE®
- INFLUVAC®

Solvay Pharmaceuticals GmbH - Germany

- DUSPATALIN RETARD®

Sopharma AD - Bulgaria

- Allergosan 1% cream
- Allergosan 10 mg/ml solution for injection
- AMBROXOL Sopharma
- AMIKACIN SOPHARMA
- BROMHEXINE SOPHARMA
- BROMHEXINE SOPHARMA 2mg/ml solution for injection
- BRONCHOLYTIN
- CAPTOPRIL SOPHARMA
- DIGOXIN SOPHARMA 0.25MG TABLETS
- EPHEDRINE SOPHARMA 50MG/ML SOLUTION FOR INJECTION
- FELORAN
- HALOPERIDOL SOPHARMA 5MG/ML

SOLUTION FOR INJECTION

- INDOMETACIN SOPHARMA
- ISOCOR 2.5MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
- TEMPALGIN®
- TROXERUTIN SOPHARMA
- VITAMIN B COMPLEX

Sophartex- France

- AMOXICILLINE EG LABO

Special Products line - Italy

- AMBROTUS
- BENKETOL®
- BERNY
- CLAMODIN
- CLETUS
- CURCIX
- DOLIBLOC
- DOMES
- ENARAN
- FOSFOMICINA KERN PHARMA 3G GRANULADO PARA SOLUCION ORAL EFG
- GENERFLON
- INASAL
- KEVINDOL®
- KRUKLAR
- PRESSLOVAL
- TOTTIZIM
- TROZAMIL
- URSOFLOR

Special Products line-Italy, Teva Pharma**S.L.U, Spain**

- OMEGASTATIN

Specifar S.A. - Greece

- ABROLEN
- AMLOTENS
- BIVOL
- CARVEDILEN
- DIALOSA
- PLAVIDOSA

Stada Arzneimittel AG -Germany

- NEBIVOLOL STADA

Stiefel Laboratories Ltd - Ireland

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- DUAC ONCE DAILY®

Swiss Parenterals Pvt.Ltd - India

- AMINOPHYLLINE *injection BP*
250mg/10ml
- IRON SUCROSE
- SALBUTAMOL *ORAL SOLUTION BP*
2MG/5ML

Synthon BV - The Netherlands, Sunthon Hispania S.L - Spain, Menarini -von Heyden GmbH - Germany

- FLOSIN

T&D pharma GmbH - Germany

- BISACODYL AIWA
- FEMIFOL AIWA
- LACTULOSE AIWA
- PANTO AIWA

Tallina famaatsiatehase as - Estonia

- KETOPROFEN-GRINDEKS
- MIKANISAL
- TERBITAL
- VIPROSAL B

Tchaikapharma High Quality Medicines Inc - Bulgaria

- AMARHYTON
- ATORVA
- BISOR
- BRAVYLOL
- CARDESART
- CARDIFRIEND
- CO-IRBESSO
- IRBESSO
- NORDIPIN
- PISIZIF SR
- PlaquEX

Tedec- Meiji Farma S.A - Spain

- PROTEC

Thai Nakorn Patana Co Ltd -Thailand

- ANNA

Toll Manufacturing Services S.L. - Spain, Lamp S.Prospiero S.P.A. - Italy

- IBUPROFEN (ARGININ) CODRAMOL

Toprak Ilac ve Kim.Mad. San.ve Tic A.S - Turkey

- SIPROSIN

Troge Medical GmbH - Germany

- OMPERAZOLE

Uni - Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A - Greece

- ARTICLOX

Uni -Pharma Kleon Tsetis Pharmaceuticals Lab.- Greec

- ALGOFREN

Unimed Pharma Ltd - Slovak Republic

- ANTALERG 0.05%
- UNIDEXA 0.1%
- UNICLOPHEN 0.1%
- UNIFLOX 0.3%
- UNILAT

Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A - Greece

- APOTEL
- APOTEL C-500
- HEMAFER
- OXYNIUM

Ursa SAS - France

- EFFERALGAN
- EFFERALGAN WITH VITAMIN C
- FERVEX
- FERVEX FOR ADULTS
- FERVEX FOR ADULTS SUGAR FREE

Ursa Pharm Arzneimittel GmbH-Germany

- ALLERGO-COMOD
- DEXA-GENTAMICIN®
- DEXAPOS COMOD
- HYSAN ADULTS
- HYSAN SHNUPFENSPRAY KINDER
- KANAMYCIN - POS®, EYE DROPS
- KANAMYCIN - POS®, EYE OINTMENT
- OFLOXACIN - POS
- PREDNI-POS 1%

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

US Pharmacia Sp.z.o.o - Poland

- IBUPROM ZATOKI
- GRIPEX HOT ACTIV FORTE
- GRIPEX MAX

VEM Ilac san Ve Tic - Turkey

- BUSTESIN 0.5% Spinal Heavy

Vetter Pharma- Fertigung GmbH & co KG

- Germany
- ACTEMRA

Vianex S.A - Greece

- ADENORYTHM

Vioser S.A- Greece

- DEXTROSE
- SODIUM CHLORIDE
- RINGER'S SOLUTION/Vioser
- SODIUM CHLORIDE
- MANNITOL/Vioser

Vipharm S.A. - Poloni

- LAMETTA

Vocate Pharmaceuticals S.A. - Greece

- ZTRON

Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA - Poland

- NOZETAL 0.05%
- NOZETAL 0.1%
- RELSED
- TROPICAMIDUM 1%
- TROPICAMIDUM 0.5%

West Pharma Producoes de Especialidades farmaceuticas S.A- Portugal, Atlantic Pharma Producoes Farmaceuticas S.A - Portugal

- AMLODIPINE BASI
- ARIPIPRAZOL Farmoz
- BENFOTIAMINE FARMOZ
- CLOPIDOGREL ADAPES
- LEVETIRACETAM CINAZ
- MIRTAZAPINA FARMOZ
- TOPIRAMATO TOMIX

- ZIGABAL

World Medicines Ilaç San Ve Tic A.Ş - Turkey

- ALZAMED
- CARMETADIN
- ESLOTIN
- INSUFOR
- NAPROFF
- SERTOFEN

Wyeth Pharmaceuticals - UK

- ENBRELE
- PREVENAR 13

Xellia Pharmaceuticals ApS - Denmark

- VANCOMYCIN Xellia

Zada Pharmaceuticals d.o.o. - Bosnia and Herzegovina

- ARITMON
- ATENZIO
- ATENZIO PLUS
- ATENZIO PLUS
- MOXI
- NIFURAN®
- PAROXAL
- TINAZOL
- ZASAN®

Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A- Poland, Pabianickie Zaklady**Farmaceutyczny Polfa S.A- Poland, Lek****Pharmaceuticals d.d, Slovenia, Adamed****Sp.z.o.o- Poland**

- RAMELSO 10MG/5MG

- RAMELSO 5MG/10MG

Zaklady Farmaceutyczne "UNIA"**Spoldzielnia Pracy - Poland**

- LUMINALUM UNIA

Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz - Poland

- METAFEN

Zambon S.r.l- Italy

- FLUIMUCIL
- SPIDIFEN

Indeksi i barnave sipas ATC prodhuesve

- *RINOFLUIMUCIL*

Zambon Svizzera S.A- Switzerland

- *FLUIMUCIL*
- *MONURIL*

Zellaerosol GmbH - Germany ; Aerpsp; service Italiane Srl - Italy

- *ARTROSILENE 15%*

Zentiva k.s- Czech Republic

- *IBALGIN*
- *PARALEN HOT DRINK*
- *PARALEN HOT DRINK CHERRY*

Zentiva Saglik Urunleri San.ve Tic.A.S- Turkey

- *ROTACEF*

Indeksi i
barnave sipas
emrit të mbrojtur

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

SINTROM 4	12	ADENORYTHM	24
ABROLEN	40	ADENURIC 120	288
ACADIMOX	56	ADENURIC 80	288
ACC	15	ADICLAIR	536
ACC 200	15	ADICLAIR	537
ACC hot drink 600	15	ADICLAIR	538
ACC Junior	15	ADRENALINE	264
ACC® 600	15	ADRENALINE INJECTION DEMO	25
ACEROLA ALKALOID	71	AERIUS	210
ACETAZOLAMIDE 250	13	AERIUS	210
ACETYSAL 75mg	17	AFACORT	215
ACETYSAL Cardio 100mg	17	AFEBRIL	223
ACICLINLABIALE	19	A-FERIN PLUS	579
ACICLOVIR ABC	20	AFINITOR	281
ACICLOVIR LEK 200MG	21	AFLODERM® cream	31
ACICLOVIR LEK 250 mg	21	AFLODERM® ointment	31
ACICLOVIR LEK 5%	20	AIMAFIX	195
ACICLOVIR/Vocate	21	AIRFLUSAL FORSPIRO	673
ACID FOLIK	318	AIRFLUSAL FORSPIRO	673
ACIKLOVIR ALKALOID®	20	AKNET	182
ACIKLOVIR ALKALOID®	21	AKSEF	156
ACIPAN	571	AKSEF	156
ACIPAN	571	ALBADOL	373
ACLEXA	157	ALBADOL	373
ACLEXA	157	ALBADOL PLUS	377
ACMEL 500mg/5ml	71	ALBENDAZOL ALKALOID ®	29
ACOVIT	71	ALBENDAZOLE	29
ACT	15	Albiomin 20%	30
ACT	15	Albiomin 5%	30
ACT	15	ALBUNORM 20%	30
ACT	15	ALBUNORM 5%	30
ACTAMONE	511	ALDACTONE 100	693
ACTAMONE	511	ALDACTONE 25	693
ACTAMONE	511	ALDACTONE 50	693
ACTAROSIN	660	ALDARA 5%	383
ACTAROSIN	660	ALDIZEM ®	232
ACTAROSIN	660	ALDIZEM ®	232
ACTEMRA	738	ALDURAZYME	434
ACTEMRA	738	ALERDIN	459
ACTEMRA	738	ALFASID	64
ACTEMRA	738	ALFIMID	435
ACTISOUFRE	689	ALFIMID	435
ACURMIL	78	ALFOXAN®	476
AD3	780	ALFUZOSINE EG® L.P. 10mg	39
ADAPTOL	474	ALGIMESIL	532
ADAPTOL	474	ALGIMESIL	532
ADAVIN	528	ALGOFREN	373
ADELONE	614	ALGOFREN	373

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

ALGOLIDER	532	AMICLOX	63
ALKAVIT® VITAMIN E	739	AMIKACIN SOPHARMA	41
ALLACAN	158	AMIKAN	41
ALLERGO-COMOD	688	AMINOFILIN	44
Allergosan 1% cream	165	AMINOFILIN ALKALOID	44
Allergosan 10 mg/ml solution for injection	166	AMINOFILIN ALKALOID	44
ALMACIN®	53	AMINOFILIN ALKALOID	44
ALMACIN®	54	AMINOFILIN RETARD	44
ALMACOR 10mg	48	AMINOL	73
ALMACOR 5mg	48	AMINOPHYLINE DEMO	44
ALMAGEL®	38	AMINOPHYLLINE	45
ALMEIDA	671	AMINOPHYLLINE	45
ALMIRAL	224	Aminophylline injection BP 250mg/10ml	44
ALPRAX	37	Aminoplasma B.Braun 10%	43
ALPRAX 0.25	37	Aminoplasma B.Braun 5%	43
ALPRAZOLAM ABC	37	AMINOVEN 5%	43
ALSET	158	Amiodaron- hameln 50mg/ml	45
ALVESCO®	169	AMIODARON Actavis	45
ALVESCO®	169	AMIODARONE	45
ALVODRONIC®	371	AMIPEN	62
ALVODRONIC®	371	AMIPEN	62
ALVODRONIC®	371	AMIPEN	62
ALVOFER	297	AMITRIPTILINE	47
ALVOFER	407	AMITRIPTYLINE 25	47
ALVOKAST®	511	AMLODIL®	48
ALVOKAST®	511	AMLODIL®	48
ALVOKAST®	511	AMLODIPIN (besilat) Dexcel 10mg tab	48
ALVOLAMID	445	AMLODIPIN (besilat) Dexcel 5mg tab	48
ALVOLAMID	445	AMLODIPIN ALKALOID®	48
ALVOLAMID T 250MG	445	AMLODIPIN ALKALOID®	48
ALVOLAMID T 500MG	445	AMLODIPIN GENERICON	48
ALVOTADIN	210	AMLODIPIN GENERICON	49
ALVOTADIN	210	AMLODIPIN LEK	49
ALZAMED	241	AMLODIPIN PharmaS	49
ALZAMED	242	AMLODIPIN PharmaS	49
ALZANCER	241	AMLODIPINE	49
AMANTADINE	39	AMLODIPINE	49
AMARHYTON	305	AMLODIPINE	49
AMARHYTON	305	AMLODIPINE BASI	49
AMARHYTON	305	AMLODIPINO NORMON	49
AMARHYTON	305	AMLODIPINO NORMON	49
AMARYL	337	AMLOPIN®	49
AMARYL	337	AMLOPIN®	49
AMARYL	337	AMLOTENS	49
AMBROTUS	40	AMLOTENS	49
AMBROXOL Sopharma	40	AMOKLAVIN BID	57
AMESOL	445	AMOKLAVIN BID	57
AMICLOX	63	AMOKLAVIN BID	57

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

AMOKLAVIN BID FORTE	57	ANTARENE	373
AMOKLAVIN BID FORTE	57	ANTARENE	378
AMOKLAVIN ES	57	ANTARENE CODEINE	379
AMOKSIKLAV® 2X	57	ANTIBIOPTAL	526
AMOKSIKLAV® 2X	57	ANTIFUNGOL cream	191
AMOKSIKLAV® 2X	57	ANTROLIN	530
AMOSOL	54	ANTUNES	710
AMOX	54	APAURIN	222
AMOXAPEN 250	54	APAURIN	222
AMOXICILLIN	54	APERISAN MUNDGEL	668
AMOXICILLIN 250mg/5ml	54	APIDRA SOLOSTAR®	393
AMOXICILLIN 500	54	APIDRA®	393
AMOXICILLINA ABC	54	APIREX	373
AMOXICILLINE EG LABO	54	APOTEL	574
AMOXICLAV 125/31.25 TS-1A PHARM	57	APOTEL	574
AMOXICLAV 250/62.5 TS-1A PHARM	57	APOTEL	574
AMOXINA	54	APOTEL C-500	582
AMOXINA	54	APRALJIN FORTE	524
AMPICILIN ALKALOID®	62	ARAVA	435
AMPICILIN ALKALOID®	62	AREMED 1	65
AMPICILLIN 1000 mg, powder for injection	62	ARFEN	574
AMPRIL	639	ARFEN	574
AMPRIL	639	ARGEDIN ®	680
AMPRIL®HD	641	Aripiprazol Farmoz	68
AMPRIL®HL	641	Aripiprazol Normon	69
AMYZOL®	47	Aripiprazol Normon	69
AMYZOL®	47	ARIPRIZOL 10mg	69
ANAFRANIL®	187	ARIPRIZOL 15mg	69
ANALGIN ®	483	ARIPRIZOL 30mg	69
ANALGIN ®	483	ARITMON	624
ANALGINE 50%-2ML	483	ARITMON	624
ANALGINE Profarma	483	ARTICLOX	365
ANALGINUM	483	ARTROSILENE	419
ANASTRAZOLE DENK 1	65	ARTROSILENE	420
ANASTRAZOLE NICHE	65	ARTROSILENE	420
ANCOPIR	782	ARTROSILENE 15%	421
ANCOPIR	782	ARTROSILENE 5% GEL	421
ANDOL	17	ARVIND	431
ANDOL C	16	ARVIND	431
ANDOL®	19	ARVIND	431
ANDROCUR 50mg	202	ASCORBICACID (VTAMIN C) INJECTION 500MG	71
ANNA	447	ASENTRA	675
ANSILAN®	475	ASENTRA	675
ANSILAN®	475	ASIST 200mg capsule	15
ANSIMAR	245	ASIST 4% syrup	15
ANSIMAR	245	ASIST 4% syrup	15
Antalerg 0.05%	81	ASIST PLUS	15
ANTARENE	373	ASPIREM 75	18

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

ASPIRIDOL Protect	17	ATROPINE SULFATE/ DEMO	79
ASPIRIDOL Protect	17	AUBAGIO	720
Aspirin	19	AUGMENTIN™	57
ASPIRIN®	18	AUGMENTIN™	57
ASPIRIN®plusC	16	AUGMENTIN™	58
ASPIRIN®protect	17	AUGMENTIN™	58
ASS Dexcel Protect	17	AUGMENTIN™	58
ASS+ C - 1A Pharma	16	AURICULARIUM	561
ASTAT	74	AVAMIGRAN	268
ASTAT	74	Avastin	100
ATACOR	74	Avastin	100
ATACOR	74	AVODART	250
ATENOLOL	73	AXETINE	156
ATENOLOL	73	AYRA-SANOVEL	128
ATÉNOLOL SFDB	73	AYRA-SANOVEL	128
ATENZIO	767	AZATRIL	82
ATENZIO	767	AZATRIL	82
ATENZIO PLUS	769	AZATRIL	82
ATENZIO PLUS	769	AZAX	82
ATEROZ	74	AZIBIOT	82
ATEROZ	74	AZITHROMYCIN LEK®	82
ATEROZ	74	AZITHROMYCIN LEK®	82
ATIMOS	320	AZITHROMYCINE GENERICON	82
ATOKSILIN	59	AZITRE	82
ATOKSILIN	59	AZITRE	82
ATOR- SANOVEL	74	AZITRE	82
ATOR- SANOVEL	74	AZITRO	82
ATOR- SANOVEL	74	AZITRO	83
ATOR- SANOVEL	74	AZITRO	83
Atoris	74	AZITROMICIN PharmaS	83
ATORIS	74	AZOMEX	83
ATORIS	74	AZOMEX	83
ATORIS	75	BACTRE	697
ATORIS ®	75	BACTRE	697
ATORIS ®	75	BACTRE	697
ATORVA	75	BALAFEN PEDIATRIC SUSP	373
ATORVA	75	BAMIFIX	89
ATORVASTATIN PHARMAS	75	BANEOCIN-PUDER	87
ATORVASTATIN PHARMAS	75	BART	716
ATORVASTATIN PHARMAS	75	BATIXIM	148
ATORVOX	75	B-COMPLEX	780
ATORVOX	75	B-COMPLEX	780
ATORVOX	75	B-COMPLEX (COMPLEX VITAMIN B INJECTION 3ML), INJECTION	780
ATORVOX 10mg film coated Tablet	75	BEDOXIN	782
ATORVOX 20mg film coated Tablet	75	BEKUNIS® HERBAL TEA	249
ATORVOX 40mg film coated Tablet	75	BEKUNIS® TABLETS	249
ATRACURIUM-HAMELN 10mg/ml	78	BELODERM ® cream	96
ATROPINE SULFATE STEROP	79		

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

BELODERM ® ointment	96	BILOBIL FORTE	103
BELOGENT ® cream	97	BILOBIL Intense	103
BELOGENT ® ointment	97	BILOBIL® FORTE	103
BELOSALIC ® lotion	98	BIOARGININA®	433
BELOSALIC ® ointment	98	BIOCARD	135
BENALGIN®	484	BIOCARD	135
BENFOTIAMINE FARMOZ	91	BIOCARD	135
BENKETOL®	423	BIOCARD	135
BENKETOL®	423	BIPRESSO	105
BENORAL FORTE	516	BIPRESSO	105
BEN-U-RON	574	BIPRESSO	105
BEN-U-RON	574	BISACODYL	104
BEN-U-RON	574	BISACODYL 5	104
BEN-U-RON 250MG	574	Bisacodyl AIWA	104
BEN-U-RON 500MG	574	Bisacodyl AIWA	104
BERLITHION 300 ED	731	BISALAX	104
BERLITHION® 300 CAPSULE	731	BISOCOR	106
BERLITHION® 600 CAPSULE	731	BISOCOR	106
BERLITHION® 600 ED	731	BISOLEX	111
BERNY	321	BISOLEX	111
BERODUAL N	290	BISOLVON	111
BESCIL	408	BISOLVON	111
BETADINE ® 1%	611	BISOLVON	111
BETADINE ® 10%	610	BISOPROLOL Dexcel 10mg tab	105
BETADINE ® 10% OINTM.	610	BISOPROLOL Dexcel 2.5mg tab	105
BETADINE 200MG PESSARIES	611	BISOPROLOL Dexcel 5mg tab	105
BETAFERON®	401	BISOPROLOL Fumarate 10mg Tablets	105
BETAHISTIN PharmaS	95	BISOPROLOL Fumarate 5mg Tablets	105
BETAHISTINE GP	95	BISOR	106
Betametasone L.F.M	99	BISOR	106
BETAMETAZON	96	BISOTENS 10mg	106
BETAMETAZON	96	BISOTENS™	106
BETAMOX	58	BIVACYN	87
BETAMOX Plus	58	BIVACYN	87
BETAMOX Plus 400	58	BIVACYN	526
BETASERC 24MG	95	BIVOL	525
BETAVAL	96	BLASTOMAT	714
BETAZON	96	BLASTOMAT	714
BETAZON	96	BLASTOMAT	714
BETOPTIC S	99	BLASTOMAT	714
BEVIPLEX	781	BLOKMAX	373
BICALUTAMID GENERICON	101	BLOKMAX FOR KIDS	373
BICALUTAMID GENERICON	101	BLOKMAX FORTE	373
BILAX	104	BOCACORT-S	315
BILAX	104	BONDREX	795
BILAX	104	BONDREX	795
BILAX	104	BONDRONAT®	371
BILOBIL ®	103	BONDRONAT®	371

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

BONDRONAT®	371	CAFFETIN COLDMAX	582
BONNEDRA	371	CAFFETIN MENSTRUAL	374
BONVIVA	372	CAFFETIN SC	579
BONVIVA	372	CALCILAC BT	124
BRAVYLOL	525	CALCIPROX	123
Bretaris Genuair	22	Calcium " Fresenius"	126
BREXIN	605	Calciumgluconat 10% B.Braun injection- slösung	126
BREXIN	605	CALCIUMVITA C ®	72
BREXIN	605	CALIXTA	507
BROMAZEPAM	110	CALIXTA	507
BROMAZEPAM	110	CANDESARCOMP	129
BROMAZEPAM	110	CANDESARCOMP	129
BROMAZEPAM 6 -1A Pharma	110	CANESTEN ® cream	191
BROMERGON	113	CANESTEN ® solution	191
BROMHEXINE SOPHARMA	111	CANESTEN® 3 vaginal cream	192
BROMHEXINE SOPHARMA	111	CANESTEN® 3 vaginal Tablet	192
BROMHEXINE SOPHARMA 2mg/ml solution for injection	112	CAPSORIN	170
BRONAX	111	CAPSORIN	170
BRONCHOBOS	133	CAPTOPRIL SOPHARMA	131
BRONCHOLYTIN	335	CARBAMAZAPIN 200 - 1A Pharma	132
BRONLES ®	133	CARBAMAZAPIN 400 ret - 1A Pharma	132
BRONLES DIRECT	133	CARBAMAZEPINE 200	132
BRONLES®	134	CARBAMAZEPINE 400R	132
BRONLES®	134	CARBINIB	13
BROT	485	CARBOCISTEINA FRANCIA	134
BROT	485	CARBOPLATIN KABI	134
BRUFEN	374	CARBOSYLANE	23
BRUFEN	374	CARDESART	128
BRUFEN	374	CARDESART	128
BRUFEN GRANULES	374	CARDESART	128
BRUFEN RETARD	374	CARDIFRIEND	639
BUDAPP®nasal	114	CARDIFRIEND	639
BUPIVACAINE B.BRAUN 0.5%	116	CARDIOPIRIN	18
BUPRENORFIN ALKALOID	117	CARDOPAN-SANOVEL	767
BUPRENORFIN ALKALOID	117	CARDOPAN-SANOVEL	767
BUSCOPAN	367	CARDOPAN-SANOVEL	767
BUSCOPAN	367	CARMETADIN	750
BUSCOPAN	367	CARNIL	441
BUSKOLAMIN	367	CARVEDILEN	136
BUSTESIN 0.5%	116	CARVEDILEN	136
BUSTESIN 0.5% Spinal Heavy	116	CARVEDILOL ACIS 12.5mg	136
BYOL	106	CARVEDILOL ACIS 25MG	136
BYOL	106	CARVEDILOL ACIS®12.5mg	136
CADUET	50	CARVEDILOL ACIS®25mg	136
CADUET	50	CARVEDILOL ATID 12.5mg tab	136
CAFFETIN ®	579	CARVEDILOL ATID 25mg tab	136
CAFFETIN COLD ®	579	CARVEDILOL ATID 6.25mg tab	136

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

CARVEDILOL GENERICON	136	CEFTRIAXON PRIMA 1g	152
CARVEDILOL GENERICON	136	CEFTRIAXONA NORMON	153
CARVEDILOL GENERICON	136	CEFTRIAXONE ABC	153
CARVEDILOL LEK	136	CEFTRIAXONE AFT	153
CARVEDILOL LEK	136	CELLCEPT	517
CARVEDILOL LEK	136	CEMPES - SANOVEL	144
CARVEDILOL LEK	136	CEMPES - SANOVEL	144
CARVEDILOLO FG 25MG	136	CEMPES - SANOVEL	144
CARVEDILOLO FG 6.25MG	136	CEPHTIZONE	153
CARVELOL	137	CERDELGA	257
CARVELOL	137	CEREZYME® 400U	381
CARVELOL	137	Cervugid	164
CARVELOL	137	CETAFLU FORTE	579
CARVETREND	137	CETAXON	153
CARVETREND	137	CETERIS	158
CARVILEX	137	CETIRIZIN	158
CARVILEX	137	CETIRIZIN GP	158
CARVILEX	137	CETROTIDE	160
CATAFLAM	224	CEZERA	442
CEC	138	Cezol	143
CEC Forte	138	Cezolin®	143
CECLOR	139	CHLORAMPHENICOL ALKALOID ®	163
CECLOR	139	CHLORAMPHENICOL ALKALOID ®	164
CECLOR MR	139	CHORIOMON 5000 IU	168
CEF	141	CICLOVIRAL	21
CEF	141	CILESO	171
CEF	141	CILOX 200	547
CEF	141	CILOXAN	176
CEFACTOR 500	139	CINARIZINE	173
CEFACTOR ALKALOID ®	139	CIPRINOL	174
CEFACTOR ALKALOID ®	139	CIPRINOL ®	174
CEFACTOR ALKALOID ®	139	CIPRINOL ®	174
CEFACTOR®acis 1000mg BrauseTabletten	139	CIPROFLOKSACIN	174
CEFAKS	156	CIPROFLOKSACINE	174
CEFAKS	156	CIPROFLOXACIN	174
CEFALEXIN	141	CIPROL	174
CEFALEXIN	141	CIPROL 500mg	174
CEFALEXIN ALKALOID ®	141	CIPROMED	174
CEFALEXIN ALKALOID ®	141	CIPROMED 250mg	174
Cefazolin AFT	143	CIPROMED 500mg	174
CEFEXEL	146	CIPRONATIN 500	174
CEFEXEL	146	CIPRONATIN 750	174
CEFEXEL	146	CIPRONERTON	175
CEFIXIM LEK®	146	CIPROT	175
CEFIXIM LEK®	146	CIPROT	175
CEFOTAXIMA ABC	148	CISPLATIN KABI	177
CEFTAZIM	151	CITALOPRAM Bluefish 20mg	178
CEFTINEX	144	CITALOPRAM ABC	178

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

CITERAL ®	175	CO-DIOVAN ®	879
CITERAL ®	175	CO-DIOVAN ®	879
CITERAL ®	175	CO-ENRAN	260
CITERAL®	175	CO-ENRAN	261
CITONEUROX	179	COFFERGAMIN	268
CITRAM®	271	CO-IRBESSO	405
CLAMODIN	180	CO-IRBESSO	405
CLAREM 250	180	COLASTIN L 10mg	75
CLAREM 500	180	COLASTIN L 20mg	76
CLARITHROMYCIN LEK	180	COLASTIN L 40mg	76
CLARITHROMYCIN LEK	180	COLASTIN L 80mg	76
CLARUS	210	COLD STOP	582
CLAST	511	COLD STOP	582
CLAVOMID 375	58	COLDREX	580
CLAVOMID 625	58	COLDREX HOTREM HONEY & LEMON	580
CLENIL	90	COLMIFEN 10	88
CLENIL	90	COMBISTILL	737
CLENIL COMPOSITUM	90	COMBIVIR®	430
CLEROPTIC	423	CONNETTIVINA 0.2%	360
CLETUS	554	CONNETTIVINA PLUS	360
CLEXANE®	262	CONNETTIVINA PLUS0.2%+1% CREAM	359
CLEXANE®	262	CONTROLOC 20MG	571
CLEXANE®	262	CONTROLOC 40MG	571
CLEXANE®	263	CONTROLOC I.V	571
CLIPPER	90	CONVERIDE	405
Cloderm Crème 1%	191	CONVERIDE	405
CLODIL	188	CONVERIUM	404
CLOMID	186	CONVERIUM	404
CLOMIFENE	186	CONVULEX	766
CLOPIDIX	188	CONVULEX	766
CLOPIDOGREL ACTAVIS	188	CONVULEX	766
CLOPIDOGREL ADAPES	188	COPEGUS	648
CLOPIDOGREL GENERICON	188	CORDARONE	45
CLORETO DE POTASSIO BASI	609	CORDARONE	45
COLORCIL	163	CORNELIN	436
Clotrimazol Atb 10mg/g	191	CORNELIN	436
Clotrimazol BASI	191	CORONIS	137
CLOTRIMAZOL BASI	191	CORONIS	137
Clotrimazol BASI	192	COROSAN	238
CLOZAPINE 100	194	CORTIAZEM RETARD	232
CO -ALMACIN	58	CORVITOL ® 100	494
CO -ALMACIN	58	CORVITOL ® 50	494
CO-ALMACIN	58	CORYOL ®	137
COBALAMIN	474	CORYOL ®	137
CO-CODAMOL 30/500MG	578	CORYOL ®	137
CODERMO 0.1% CREAM	509	COSTI	240
CODERMO 0.1% LOTION	509	COTELIC®	198
CODERMO 0.1% OINTMENT	509	COTRIMOXAZOLE	698

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

CO-TRIMOXAZOLE	698	DERMAZIN	680
COUPET	660	DERMOLOSON® 5MG	615
COUPET	660	DERNOMOD- SOLU 40	491
COUPET	660	DERNOMOD- SOLU 40	491
COUPET	661	DESEFIN 1g I.M/I.V	153
CREBROS	442	DESLORADEM 0.5 MG/ML LOSUNG ZUM EIN-	
CRINONE®	621	NEHMEN	211
CUBICIN	207	DESLORADERM 0.5 mg/ml Lösung zum	
CUBICIN	207	Einnehmen	211
CURCIX	137	DESLORADERM 5 mg FilmTabletten	211
CURCIX	137	DESLORATADINA BASI	210
CUROSURF	608	DESLORATADINA NORMON	210
CUTASON	617	DESLORATADINA NORMON	210
CUTASON	617	DEVIT-3	197
CUTASON	617	DEVIT-3	197
CYCLONAMINE	276	DEXA - NEO	215
CYCLONAMINE 12.5%	276	DEXA - NEO	216
CYTOPLATIN-50	177	DEXA - NEO	216
DAKTANOL	500	DEXACOLLYRE	214
DAKTANOL	501	DEXA-GENTAMICIN	215
DALERON®	574	DEXA-GENTAMICIN	215
DALERON®	574	DEXA-GENTAMICIN®	216
DALERON® C	582	DEXA-GENTAMICIN®	216
DALERON® C JUNIOR	582	DEXAMED	213
DALERON® COLD3	580	DEXAMETAZON-ROTEXMEDICA	213
DASSELTA	210	DEXAMETHASON-NEOMYCIN	215
DASSELTA	210	DEXAPOS COMOD	214
DAXAS	657	DEXASON	213
DECAPEPTYL	752	DEXKETOPROFENO NORMON	218
DECAPEPTYL DEPOT	753	DEXKETOPROFENO NORMON	218
DEGASTROL	432	DEXKETOPROFENO NORMON	219
DEGASTROL	432	DEXOMEN	219
DEGRA	678	DEXOMEN 25MG	219
DEKORT	213	DEX-TOBRIN®	216
DEKORT	213	DEXTROSE	201
DEKSAMETAZON PRIMA	213	DEXTROSE / DEMO 10%	341
DEKSAMETAZONE PRIMA	213	DEXTROSE / DEMO 5%	341
DELTA HADENSA - OINTMENT	616	DIABOS®	336
DELTA HADENSA - SUPPOSITORIES	616	DIALGIN	483
DEMEPRAZOL	554	DIALOSA	338
DEMARGIN	490	Diamond	109
DEMETRIN	614	Diamond	109
DENTINOX - GEL N	163	Diane -35	203
DEPAKINE CHRONO	766	DIAZEM	222
DEPAKINE CHRONO	766	DIAZEM	222
DEPORES	171	DIAZEPAM	222
DEPRIM	698	DIAZEPAM	222
DEPROZEL	585	DIAZEPAM ALKALOID®	223

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

DIAZEPAM ALKALOID ®	223	DIMIDON	374
DIAZEPAM ALKALOID ®	223	DINAMICO	678
DICLO DUO®	224	DINAMICO	678
DICLO RAPID®	224	DIOVAN	767
DICLOFEN	224	DIOVAN	767
DICLOFEN RETARD	224	DIUROCARD	694
DICLOFENAC 100	224	DIUVER	741
DICLOFENAC MCC	224	DIUVER	741
DICLOFENAC MCC 10MG/G GEL	229	DIVIDOL	367
DICLOFENAC MCC 50MG/G GEL	229	DOCETAXEL	240
DICLOFENAC RETARD	225	DOCETAXEL HOSPIRA	240
DICLOFENAC SODIUM	225	DODEX	200
DICLOFENAC SODIUM INJ 25MG/ML	225	DOENZA-SANOVEL 10MG	241
DICLOFENAK	225	DOENZA-SANOVEL 5MG	241
DICLOFENAK RETARD	225	DOLIBLOC	374
DICLOFLAM	225	DOLKULAKS	104
DICLOF-TIL	228	DOLO KIDS	574
DICLOMEC	229	DOLOCAIN	449
DICLOMEC AMP	225	DOLOFIX ABDOMEN	583
DICOMEX	211	DOLOFIX EXTRA	583
DIFEN	229	DOLOFIX FORTE	574
DIFEN®	225	DOLOFIX GRIP	583
DIFMETRE®	389	DOLOFIX MENSTRUAL	373
DIGLICAL	337	DOLOFIX MUSCULAR	373
DIGOXIN SOPHARMA 0.25MG TABLETS	231	DOLOHOT	583
DIKLOFEN	225	DOLOHOT C	583
DIKLOFEN AMP	225	DOLOHOT PLUS VITAMIN C	580
DIKLOFEN FORTE	226	DOLOKIDS GRIP	583
DIKLOFEN PRIMA	226	DOMES	532
DIKLOFEN PRIMA	226	DOMPERIDONE ABC	241
DIKLOFEN Tab 100MG	225	DOMPERIDONE GP	241
DIKLOFEN Tab 50MG	225	DONA	339
DIKLOFENAC	229	DONEPEZILO FIXIME	240
DIKLOFENAK	225	DONILL TAB	336
DIKLOFENAK	225	DOPAMINE /ANFARM	242
DIKLOFENAK	225	DOPAMINE BASI	242
DIKLOFENAK	225	DORETA	743
DIKLOFENAK	225	DORETA	743
DIKLORON	226	DORETA	743
DIKLORON	226	DORMICUM®	503
DIKLORON	226	DORMICUM®	503
DIKLORON	229	DORMICUM®	503
DILATREND	137	DORZOSTILL	243
DILATREND	137	DOVICIN	841
DILATREND	137	DOXAFIN	210
DILCORAN	590	DOXAFIN	211
DILOXOL	189	DOXAT	244
DILVAS	171	DOXAT	244

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

DOXAZIN	244	ELEKTRA	219
DOXAZIN	244	ELERNAP	261
DOXAZOSIN GENERICON	244	ELERNAP	261
DOXAZOSIN GENERICON	244	ELICEA	272
DOXEL 20MG	240	ELICEA	272
DOXEL 80MG	240	ELICEA	272
DOXILEK®	125	ELIDEL 1%	599
DOXORUBICIN	246	Eliquis	67
DOXYCYLINE 100	247	Eliquis	67
DOXYDERMA	247	ellaOne	759
DRAMINA	233	ELORIKA	272
DRAMINA	233	ELORIKA	272
DRENOMOD - SOLU 40	491	ELORIKA	272
DRENOXOL	40	EMANERA	274
DRENOXOL	40	EMANERA	274
DROPSTAR 0.4%	359	EMESAN K KINDERZAPFCHEN	233
DROPTIMOL	734	EMOCLOT	196
DROTAVERINE-GRINDEKS	248	ENALAPRIL	259
DUAC ONCE DAILY®	189	ENALAPRIL	259
DULCOLAX	104	ENALAPRIL	259
DULCOLAX	104	ENALAPRIL	259
DUOCLAV	58	ENALAPRIL	259
DUOCLAV	59	ENALAPRIL 10	259
DUOFLEX PLUS 4MG/500MG TABLET	730	ENALAPRIL 10	259
DUOPLAVIN	190	ENALAPRIL 20	259
DUOPLAVIN	190	ENALAPRIL 5	259
DUOVIT	515	ENALAPRIL H	260
DUPHALAC	428	ENAP ®	260
DUPHASTON	251	ENAP ®	260
DUPROST	250	ENAP ®	260
DUSPATALIN RETARD®	473	ENAP ® -H	260
DYTIDE H	749	ENAP ® -HL	260
ECANSYA	130	ENARAN	259
ECANSYA	130	ENBREL	277
ECANSYA	130	ENBREL	277
ECOPIRIN	18	ENBREL	277
ECOPIRIN	18	ENELFA 125	575
EDEMID	324	ENELFA 250	575
EDOLAR FORTE	279	ENELFA 500	575
EFFERALGAN	574	ENFEXIA	156
EFFERALGAN	574	ENFEXIA	156
EFFERALGAN	575	ENFEXIA 750 MG IM/IV	156
EFFERALGAN WITH VITAMIN C	583	ENJOMIN	233
EFISOL®	209	ENOXAPARIN SODIUM INJECTION	263
EFRIDOL 100MG	532	ENOXAPARIN SODIUM INJECTION	263
EGLONYL ®	699	ENOXAPARIN SODIUM INJECTION	263
EGLONYL ®	699	ENOXAPARIN SODIUM INJECTION	263
EGLONYL ® FORTE	699	ENTEROFURYL ®	530

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

ENTEROFURYL®	530	ESRAM 10mg	272
ENTEROFURYL®	530	ESRO	274
ENTEROGERMINA	695	ESRO	274
ENTEROGERMINA	695	ESTAN 10MG	272
ENTRESTO	668	ETACIZIN	278
ENTRESTO	668	ETEL	272
ENTRESTO	668	ETEL	272
ENYGLID	647	ETODIN FORT	279
ENYGLID	647	ETOMIDATE-LIPURO	280
ENYGLID	647	EUMAT®	423
EPADOREN	643	EVATON- B	516
EPHEDRINE SOPHARMA 50MG/ML		EVIPLERA	258
SOLUTION FOR INJECTION	264	EXEMESTANE ALVOGEN	282
EPIRON	618	EXFORGE	52
EPIRON	618	EXFORGE	52
EPRI	661	EXFORGE	52
EPRI	661	EXFORGE HCT	51
EPRI	661	EXFORGE HCT	51
ERASEF® 500mg	150	EXFORGE HCT	51
ERASEF® 250mg/5ml	150	EXFORGE HCT	51
ERBITUX	160	EXFORGE HCT	51
ERITROMICIN®	270	EXODERIL 1% CREAM	521
ERITROMICINE	270	EXODERIL 1% CUTANEOUS SOLUTION	521
ERIVEDGE	779	EXPERGO	508
ERYTHROMYCIN 250	270	EYETOBRIIN	735
ERYTHROMYCIN 500	270	EYLEA	27
ERYTRE	270	FABRAZYME	28
ERYTRE	270	FABRAZYME	28
ERYTRE	270	FAKTU Ointment	172
ESBESUL®	698	FAKTU suppositories	172
ESBESUL®480MG	698	FAMOSAN®	286
ESBRIET	604	FAMOSAN®	286
ESCEPRAN	282	FARHEX®	93
ESCITALOPRAM LEK 10MG	272	FASTUM® GEL	421
ESCITALOPRAM LEK 20MG	272	FAVISTAN	726
ESCITALOPRAM NORMON	272	FEBRICET C	583
ESCITALOPRAM PHARMAS	271	FELORAN	229
ESELAN	554	FELORAN ACTAVIS	229
ESLOTIN	211	FEMICEPT	447
ESOLUT	621	FEMIFOL AIWA	318
ESOLUT	621	FENISTIL GEL	234
ESOMEPRAZOL PHARMAS	274	FENIX	571
ESOMEPRAZOL PHARMAS	274	FENIX	571
ESORAM	272	FENKAROL	634
ESORAM	272	FENKAROL	634
ESORAM	272	FENOFIBRATE EG	289
ESPUMISAN®	681	FENTADUR	291
ESPUMISAN® L	681	FENTADUR	291

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

FENTADUR	291	FLEXOFEN	300
FENTADUR	291	FLEXOFEN	300
FENTADUR	291	FLIXONASE	316
FENTANILO BASI	290	FLIXOTIDE EVOHALER™	315
FENTANYL B.BRAUN 0.1MG	290	FLIXOTIDE EVOHALER™	315
FENTANYL B.BRAUN 0.5MG	290	FLOGOFEN	226
FENTANYL RENAUDIN	290	FLOGOFEN	226
FERIMAX SYRUP	295	FLOGOFEN	226
FERLOS	298	FLOGOFEN	226
FERRITIN OTI	295	FLONIDAN®	459
FERRO COMPLEX	293	FLONIDAN®	459
FERROPROTINA	295	FLOSIN	710
FERROVEN	297	FLOTTRIN-URO	717
FERROVEN	407	FLUCODERM	307
FERRUM LEK	295	FLUCONAZOLE B.BRAUN 2MG/ML	307
FERRUM LEK	295	FLUDARA®	308
FERSINOL	297	FLUIMUCIL	15
FERVEX	580	FLUIMUCIL	15
FERVEX FOR ADULTS	580	FLUMOS	307
FERVEX FOR ADULTS SUGAR FREE	580	FLUMOS	307
FEVARIN	317	FLUMOS	307
FIBRON	40	FLUOCINOLON N ATB 0.25/5MG/G	310
FIBRON	40	FLUODERMA	309
FIBSOL	453	FLUOXETIN 20 - 1A PHARMA	311
FIBSOL	453	FLUOXETIN ALKALOID®	311
FINAMED	302	FLUOXETINE GP	311
FINASTERID GENERICON	302	FLUPAMID SANOVEL	308
FINASTERID LEK	302	FLUREND	313
FINASTERID PHARMAS	302	FLUSENIL	307
FINCAR	302	FLUSETIN	311
FITAM 100mg	46	FLUTICASONE CIPLA	315
FITAM 200mg	46	FLUTICASONE CIPLA	315
FITAM 400mg	46	FOLACIN	318
FITAM 50mg	46	FOLNAK	318
FITOSTIMOLINE 15%+1%	501	FORADIL	320
FITOSTIMOLINE 600MG+40MG PESSARIES	502	FORMOTEROL 12µg	320
FITOSTIMOLINE 15%+1% CREAM	501	FOSFOMICINA KERN PHARMA 3G GRANULADO PARA SOLUCION ORAL EFG	321
FIXEF	146	FOSTIMON	761
FLAMIX	413	FOSTIMON	761
FLAVAMED	40	FOXIN	300
FLAVAMED	40	FOXIN	300
FLEVENOL	235	FRAGMIN	208
FLEXID	446	FRAGMIN	208
FLEXID	446	FRAGMIN	208
FLEXO	280	FRAMYKOIN	87
FLEXO	280	FRINEG	153
FLEXO® SPRAY	280	FROMILID®	180
FLEXOFEN	300		

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

FROMILID ®	180	GENERFLON	175
FROMILID ®	180	GENOTROPIN GO QUICK	689
FROMILID ® UNO	180	GENOTROPIN GO QUICK	689
FRUSAX	324	Gensulin M30(30/70)	646
FTORAFUR	712	Gensulin N	646
FUGGY	230	Gensulin R	646
FUNGIZOL	307	GENTAMICIN 0.1%	334
FUNGIZOL	307	GENTAMICIN ALKALOID	333
FUNGOSTATIN	536	GENTAMICIN SULPHATE	334
FUNIT	411	GENTAMICIN® ALKALOID	333
FUNZOL	307	GENTAMYCINE	333
FUNZOL	307	GENTAMYCINE	333
FUNZOL	307	GENTOCIL	334
FURAGIN	323	GENTOCIL	334
FURAL	530	GILENYA	304
FURAL	531	GISTAFEN	676
FURAL	531	GLADYCOR 12.5mg	137
FURAMAG	323	GLADYCOR 6.25mg	138
FURAMAG	323	GLANGE	485
FURASOL	313	GLANGE	485
FUROMID	324	GLAVERAL	545
FUROSEMID	324	GLIBEDAL ®	336
FUROSEMID	324	GLIBENCLAMIDE 5	336
FUROSEMID	324	GLIBENKLAMID	336
FUROSEMID ALKALOID	324	GLICEROLO SELLA	343
FUROSEMID ALKALOID®	324	GLICEROLO SELLA ADULTI	344
FUROSEMIDE 40	324	GLICEROLO SELLA PRIMA INFZIA	344
FUROSEMIDE KERN PHARMA 40MG	324	GLICLADA	337
FUROSEMIDE L.F.M	324	GLICLADA	337
FUROSEMIN 40-1A PHARMA	324	GLIKALIZID PHARMAS	337
FUSIDINSAURE ACIS	325	GLIMEPIRID GENERICON	338
FUSIDINSAURE ACIS	325	GLIMEPIRID GENERICON	338
GABANTIN	329	GLIMUR	338
GADOVIST	330	GLIMUR	338
GALVUS	778	GLIVEC 100MG	380
GALVUS MET®	778	GLIVEC 400MG	380
GALVUS MET®	778	GLUCAGEN HYPOKIT	339
GALVUS MET®	778	GLUCOSE	341
GASTAL®	38	GLUCOSE 10%	340
GASTRAZOL-L	571	GLUCOSE 20% B.BRAUN	340
GASTROGUARD	124	GLUCOSE 5%	340
GAZYVA	544	GLUCOSE 5%	340
GEDENA	678	GLUCOSE 5% BASI	340
GEDENA	678	GLUCOSE 5% BASI	340
GEMCITABINE HOSPIRA	332	GLUCOSE B.BRAUN 50%	340
GEMCITABINE KABI	332	GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	341
GEMCITAN®	332	GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	341
GEMCITAN®	332	GLUFORMIN	485

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

GLUFORMIN	485	HEPATECT CP	356
GLUFORMIN	485	HEPATHROMB 30 000	353
GLUFORMIN	485	HEPATHROMB 60 000	353
GONAL F 450 IU	319	HEPTANON	487
GONAL F75 IU	319	HERBION COWSLIP SYRUP	619
GRANISETRON B.BRAUN 1MG/ML	348	HERBION Iceland moss syrup	159
GRANISETRON KABI 1MG/1ML CONCEN- TRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	348	HERBION PLANTAIN SYRUP	607
GRANISETRON KABI 3MG/3ML CONCEN- TRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	348	HERCEPTIN	745
GRAY	446	HERCEPTIN	745
GRIP STOP	583	HERCEPTIN	745
GRIPEX HOT ACTIV FORTE	583	HERZAPLUS 5MG+25MG	641
GRIPEX MAX	583	HERZATEC	639
GRIPOFLEX	583	HEXAXIM	236
GRIPOFLEX	583	HEXAXIM	236
GRIPOFLEX	583	HICONCIL ®	54
GRODUREX	363	HICONCIL ®	54
GYNIPRAL®	355	HICONCIL ®	54
HALDOL DEPO	352	HIDROCHLOTIAZID	362
HALOPERIDOL	351	HIDROCORTIZON1%	364
HALOPERIDOL	352	HIDROHLOROTIAZID ALKALOID ®	362
HALOPERIDOL 0.2%	352	HIDROKLORTIAZID 25MG	362
HALOPERIDOL SOPHARMA 5MG/ML SOLU- TION FOR INJECTION	351	HISTASIN	158
HARMOMED	243	HITRIZIN	158
HARMOMED FORTE	244	HITRIZIN	158
HARMONIE	447	HOLLESTA ®	682
HCT DEXCEL 12.5MG TAB	362	HOLLESTA ®	682
HCT DEXCEL 25MG TAB	362	HOLLESTA ®	682
HCTZ	362	HUMALOG MIX 25 KWIK PEN	394
HCTZ	362	HUSTAGIL THYME COUGH DROPS	732
HCTZ	362	HUSTAGIL THYME COUGH SYRUP	732
HEFEROL®	292	HYALGAN	361
HELEX	37	HYDRAPRES	361
HELEX	37	HYDRAPRES 25	361
HELEX	37	HYDROCUTAM SALBE 1%	364
HELEX	37	HYSAN ADULTS	789
HELEX SR	37	HYSAN SHNUPFENSpray KINDER	789
HELEX SR	37	IASIBON	372
HELEX SR	37	IBALGIN	374
HELPORIGIN	459	IBANDRONAT LEK	372
HEMAFER	295	IBANDRONAT PHARMAS®	372
HEMOMYCIN	83	IBANDRONATE BLUEFISH 150MG	372
HEMOMYCIN	83	IBU 600 - 1A PHARMA	374
HEMOMYCIN	83	IBUATID	374
HEMOMYCIN	83	IBUDEX	374
HEMORZON™ OINTMENT	726	IBUFEN	378
HEMORZON™ SUPPOSITORIES	726	IBUPROFEN	374
HEPALIP FORTE®	275	IBUPROFEN	374
HEPARIN SODIUM BRAUN 25000IU/5ML	353	IBUPROFEN	375

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

IBUPROFEN	375	INSUFOR	485
IBUPROFEN	375	INSUFOR	485
IBUPROFEN (ARGININ) CODRAMOL	375	INSUFOR	485
IBUPROFEN (ARGININ) CODRAMOL	375	INSUMAN BASAL	391
IBUPROFEN 600	375	INSUMAN BASAL SOLOSTAR	391
IBUPROFEN ATID	375	INSUMAN COMB 25	391
IBUPROFEN ATID	375	INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR	391
IBUPROFEN PRIMA	375	INSUMAN RAPID	391
IBUPROM ZATOKI	375	INSUMAN RAPID SOLOSTAR	391
IB-U-RON	375	INTEGRA-SANOVEL	441
IB-U-RON	375	INTEGRA-SANOVEL	441
IBUTOP CREAM	378	INTEGRA-SANOVEL	441
IBUTOP FAST	375	INTRALIPID® 20%	287
IBUTOP GEL	378	INTRATECT	357
IDEOS	124	INTRATECT	384
IESEF	153	INTRON® A	400
IESPOR	143	INTRON® A	400
IG VENA	357	INZITAN®	217
IG VENA®	384	IPRAALOX	571
IMAKREBIN	380	IRACOR®	404
IMAKREBIN	380	IRACOR®	404
IMAREM	380	IRACOR®	404
IMAREM	380	IRBESARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA GENER-	
IMATIS	380	IS	405
IMATIS	380	IRBESARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA GENER-	
IMIPENEM/ CILASTATIN KABI	382	IS	405
IMIPENEM/ CILASTATIN® HOSPIRA	382	IRBESO	404
IMMUNOHBS	356	IRBESO	404
IMMUNORHO®	66	IRINOTECAN HYDROCHLORIDE	406
IMOPER	428	IRINOTESIN®	406
INALGEX	280	IRON SUCROSE	407
INALGEX	280	IRON SUCROSE	407
INASAL	671	IRUMED 10MG	453
INCEPTUM SANOVEL	156	IRUMED 20MG	453
INDAPAMID ALKALOID SR	386	IRUMED 5MG	453
INDERM GEL 4%	271	IRUZID 10/12.5MG	455
INDOMETACIN SOPHARMA	387	IRUZID 20/12.5MG	455
INDOMETACIN SOPHARMA	387	IRUZID 20/25MG	455
INDOMETACIN SOPHARMA	388	ISOCOR 2.5MG/ML SOLUTION FOR INJEC-	
INDOMETACIN®	387	TION/INFUSION	776
INDOMETACIN®	387	ISOSORBIT DINITRAT	410
INDOMETACINE®	387	ITAMELAGIN	496
INDOMETH	387	ITRAC 3	411
INDUKCIONI I LINDJES.	???	ITRANOL	411
INFACOL	681	JAKAVI	462
INFLUVAC®	389	JAKAVI	462
INLYTA	80	JAKAVI	462
INLYTA	80	JAKAVI	462

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

JANUVIA	683	KEYTRUDA®	589
JENAPROFEN	376	KINEPTIA™ 1000MG	439
JENAPROFEN	376	KINEPTIA™ 250MG	439
JENAPROFEN	376	KINEPTIA™ 500MG	440
JENAPURINOL®100MG	33	KINEPTIA™ 750MG	440
JENAPURINOL®300MG	33	KLACID IV 500mg	180
JENASPIRON®	693	KLACID 250mg/5ml	180
JENE-35ED	203	KLACID LA 500mg	181
JODEX	610	KLACID Pediatric Suspension 125mg/5ml	181
KADCYLA	745	KLAMOKS® 625mg	59
KADCYLA	745	KLAMOKS® BID 1000mg	59
KALIUM CHLORIDE 7.45% W/V B.BRAUN	609	KLAMOKS® BID 200mg	59
KAMAGRA	678	KLAMOKS® BID FORT	59
KAMAGRA	678	KLARISIN ®	181
KAMFART®	127	KLARISIN ®	181
KAMINA	41	KLARISIN ®	181
KANAMYCIN - POS®, EYE DROPS	415	KLAVUNAT BID	59
KANAMYCIN - POS®, EYE OINTMENT	415	KLAVUNAT BID 1000mg	59
KAPETRAL 150	130	KLAVUNAT BID fort	59
KAPETRAL 500	130	KLERIMED	181
KARBAMAZAPINE	132	KLIACEF	139
KARDIOSPIR	18	KLIACEF	139
KARISON crème	185	KILOPIDOGREL PharmaS	189
KARISON Salbe	185	KLOPIDEX	189
KARUM-SANOVEL	189	KLOPIDOGREL	189
KARVIDIL	138	KLORUR KALIUMI	609
KARVIDIL	138	KLORUR NATRIUM	685
KARVIDIL	138	KLORUR NATRIUM	685
KATENA	329	KLORUR NATRIUM	685
KATENA	329	KOFAN INSTANT®	583
KATOPIIL	131	KOGENATE BAYER 500IU	545
KELIS	420	KORNAM®	717
KETAMINE HYDROCHLORIDE INJ. USP	417	KORNAM®	717
KETOFEX	424	KREON 10000	567
KETOFEX® KAPSELN	424	KREON 25 000	567
KETOFTIL®	423	KRUKLAR	181
KETONAL GEL	421	KUTERID®	96
KETONAL®	420	KUTERID® G	97
KETONAL®	420	KVENTIAX	633
KETONAL®	420	KVENTIAX	633
KETONAL® FORTE	420	KVENTIAX	633
KETOPROFEN FORTE	420	KVENTIAX	633
KETOPROFEN-GRINDEKS	421	KVENTIAX	633
KETORAL	419	KVETIAPIN PharmaS	633
KETORAL®	418	KVETIAPIN PharmaS	633
KETOSTERIL® Tablets	42	KVETIAPIN PharmaS	633
KETOTIFEN ACTAVIS	424	KYTRIL	347
KEVINDOL®	423	LACIKS 40MG	324

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

LACTATED RINGER'S INJECTION / Demo	687	LERCANIDIPINA SANDOZ 10MG	436
LACTULOSE AIWA	428	LERCANIDIPINA SANDOZ 20MG	436
LACTULOSE GENERICON ORAL SOLUTION, CONCENTRATE	428	LERCANIL	436
LAKEA ®	460	LERCANIL	436
LAKTULOZA	428	LESCOL XL	317
LAMAL®	431	LETRASAN	438
LAMAL®	431	LETROX®	448
LAMAL®	431	LETROX®	448
LAMAL®	431	LETROX®	448
LAMETTA	438	LEUKASE®N SALBE	322
LAMINOX	718	LEVEMIR FLEXPEN®	392
LAMINOX	718	LEVETIRACETAM CINAZ	440
LAMINOX	719	LEVETIRACETAM CINAZ	440
LAMISIL 1% CREAM	718	LEVOCETIRIZIN GENERICON	442
LANEX	259	LEVOCETIRIZINE LEK	442
LANIBOS	231	LEVODOPA/CARBIDOPA 250/25	443
LANSOPRAZOLE BASI	432	LEVOFLOXACINA ACTAVIS	446
LANSOR	432	LEVOMED 250/25MG	443
LANTIGEN B	695	LEVONORGESTREL 1.5MG TABLET	447
LANTOX	434	LEVOTUSS TOSSE	444
LANTUS®	390	LEVOXIMED	446
LANTUS® OPTISET	390	LEXAM	273
LANTUS® SOLOSTAR	390	LEXAMURIN®	110
LANZUL	432	LEXAMURIN®	110
LANZUL S	432	LEXILIUM ®	110
LASTAN	461	LEXILIUM ®	110
LATANOX	434	LEXILIUM ®	110
LAVENIL	444	LIDOCAIN BRAUN 1%	450
LEBEL 500MG	446	LIDOCAIN CHLORIDE 1%	450
LECALPIN	436	LIDOCAINE AEROSOL	449
LECALPIN	436	LIDOCAINE B.BRAUN 2%	450
LECORIN	436	LIDOCAINE B.BRAUN 2%	450
LECORIN ACE	437	LIDOKAIN	450
LEGOFER	296	LIDOKAIN ADRENALIN Alkaloid ®	451
LEKOKLAR	181	LIDOKAIN HIDROHLORID Alkaloid	450
LEKOKLAR	181	LIDOKAINE 2%	450
LEKOPTIN	777	LIDOKAINE ADRENALINE	451
LEKOPTIN	777	LIDONSTRUM GELE 2%	449
LEMOD SOLU	492	LIDOPROCT	793
LEMOD SOLU	492	LINEX®	427
Lendacin 1g	153	LINEX® BABY	427
Lendacin 2 g	154	LINEX® FORTE	427
Lendacin 250 mg	154	LINOXA	558
Lendacin 500 mg	154	LINOXA	558
LENRCANIDIPIN GENERICON	436	LIORESAL	88
LEPONEX	194	LIORESAL	88
LEPONEX	194	LIOTON ® 1000	353
		LIPANTHYL® 160MG	288

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

LIPOFEN	288	LORATADIN Alkaloid ®	459
LIPOFEN SR®	288	LORATADINE	459
LIPOFUNDIN MCT/LCT 20%	691	LORATADINE	459
LISAMETHYLE	491	LORAZEPAM	460
LISAMETHYLE	492	LORAZEPAM	460
LISAMETHYLE	492	LORDES	211
LISIDIGAL	453	LORDES	211
LISIDIGAL	453	LORISTA	461
LISIDIGAL	453	LORISTA	461
LISIDIGAL HCT	455	LORISTA H	462
LISIDIGAL HCT	455	LORISTA H	462
LISINOCOMP GENERICON	455	LORTANDA	438
LISINOCOMP GENERICON MITE	455	LOSARCOMP GENERICON	462
LISINOCOMP GENERICON SEMI	455	LOSARCOMP GENERICON	462
LISINOPRIL +HIDROCLORTIAZID BASI	454	LOSARTAN + HIDROCLORTIAZIDA BASI	462
LISINOPRIL BASI	453	LOSARTAN + HIDROCLORTIAZIDA BASI	462
LISINOPRIL HCT ATID	455	LOSARTAN Alkaloid ®	461
LISINOPRIL HCT ATID	455	LOSARTAN Alkaloid ®	461
LISOCARD	453	LOSARTAN BASI	461
LISOCARD	453	LOSARTAN BLUEPharma	461
LISOCARD H	455	LOSARTIC PLUS	462
LISOCARD H	455	LOTENS	461
LITHIMOLE	734	LUMIDOL	742
LOCARD	461	LUMIDOL®RETARD	742
LOCARD H	462	LUMINAL	596
LODIX	324	LUMINAL	596
LONGIS	709	LUMINALUM UNIA	596
LOPEDIUM	458	LUNA	583
LOPEDIUM	458	LUNATA® 10MG	796
LOPERAMID	458	LUNATA® 5MG	796
LOPERAMID	458	LUPOCET ®BABY SUPPOSITORIES	575
LOPERAMIDE	458	LUPOCET ®JUNIORE SYRYP	575
LOPERAMIDE Medo	458	LUPOCET®FLU	583
LOPERIUM	458	LYRICA	618
LOPERMID	458	LYRICA	618
LOPRAXER	178	LYRICA	618
LOPRESS COMP	462	LYSOBACT	464
LOPRIL ®	453	LYSOBACT	465
LOPRIL ®	454	LYSOBACT COMPLETE SPRAY	465
LOPRIL ®	454	LYSOBACT DUO	465
LOPRIL ® H	455	LYSOBACT SPRAY WITH ANISEED FLAVOUR	465
LOPRIL® H	455	LYVAM	440
LOPRIL®H PLUS	455	LYVAM	440
LORADREM®	459	LYVAM	441
LORAM®	460	LYVAM	441
LORATADIN	459	LYXUMIA	456
LORATADIN	459	LYXUMIA	456
LORATADIN Alkaloid ®	459	LYXUMIA	456

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

MABTHERA	654	MELBEK FORT	447
MABTHERA	654	MELCAM	447
MABTHERA	654	MELOXICAM 15MG TABLETS	447
MACMIROR COMPLEX	537	MELOXICAM 7.5MG TABLETS	447
MacroI - Sanovel 500mg MR tab	181	MELPAMID	338
MACROPEN	504	MELPAMID	338
MACROPEN	504	MELPAMID	338
MADOPAR	443	MEMANTINA	479
MADOPAR	443	MEMOTROPIL	602
MADOPAR	443	MEMOTROPIL 20%	602
MAGNEVIST 0.5MMOL/ML	331	MENARTAN	552
MAJEZIK-SANOVEL	314	MENARTAN	552
MANINIL ® 3.5	336	MENARTAN	553
MANITOL	471	MENDILEX ®	103
MANITOL MEIN 20%	471	MENOPUR 75 IU	168
MANNITOL/Demo 20%	471	MEPOLEX 5MG/5ML	494
MANNITOL/Vioser	471	MERALYS 0.05%	789
MARTXEL	589	MERALYS 0.1%	790
MARTXEL	589	MERALYS HA	789
MASTOPROFEN	621	MERALYS HA	790
MATHADOR	494	MERESA 50	699
MATHADOR	494	MEROPENEM Hospira	480
MATOFIN SANOVEL	485	MEROPENEM Hospira	480
MATOFIN SANOVEL	485	MEROPENEM LEK 0.5G®	480
MAXIDEX	214	MEROPENEM LEK 1G®	480
MAXIRINO	789	METADON Alkaloid ®	487
MAXIRINO	789	METAFEN	377
MAXITROL®	216	METFORMIN	486
MAXITROL®	216	METFORMIN 1000 1A Pharma	486
MAXTHIO	729	METFORMIN 500 1A Pharma	486
MAXTHIO	729	METFORMIN 850 1A Pharma	486
MC HEXAL 10MG	493	METFORMIN Alkaloid	486
MEAXIN	380	METFORMIN ATID 1000MG	486
MEAXIN	380	METFORMIN ATID 500MG	486
MEDOCLAV	59	METFORMIN ATID 850MG	486
MEDOCLAV 1g	59	METHYDOLPA	489
MEDOCLAV 375mg	60	METHYLERGOMETRINE	490
MEDOCLAV 625mg	60	METILDOPA	34
MEDOCLAV FORTE	60	METILER AMPOULE	490
MEDOLEXIN 500MG	141	METILPREDNISOLOLONA Normon	492
MEDOSTATIN	464	METOPROLOL	494
MEDOSTATIN	464	METOPROLOL 100 - 1A Pharma	494
MEDOVIR SANOVEL	429	METOPROLOL 50 - 1A Pharma	494
MEGLIMID	338	METOPROLOL ACIS	494
MEGLIMID	338	METOPROLOL ACIS	494
MEGLIMID	338	METOPROLOL ACIS	494
MEGLIMID	338	METOPROLOL ACIS	494
MELBEK	447	METOPROLOL ACIS	494
		METOPROLOL MCC	494

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

METOPROLOL MCC	494	Moldamin 120 0000 IU	92
METOPROLOL PLUS HCT- 1A Pharma	496	MOLOXIN	514
METRONIDAZOL	497	MOMESTASONE FUROATE 50MCG/ACTUA-	
METRONIDAZOL 5%	497	TION NASAL SPRAY	510
METRONIDAZOLE B.BRAUN 5MG/ML	497	MONALIZ	510
METRONIDAZOLE FRESENIUS	497	MONIZOL	410
METROZOL	499	MONLAST 10MG	512
METSIL 66MG/ML DROPS	681	MONLAST 4MG	512
METSIL 80MG FORT CHEWABLE TABLET	681	MONLAST 5MG	512
METYSOLON	492	Monoclar®	181
MEXICAM FORTE TAB	477	MONOCLOX	193
MEZYL	497	MONORAL®SUSPENSION	536
MEZYM FORTE 10000	568	MONTELUKAS PharmaS	512
MICOTAR®MUNDGEL	500	MONTELUKAS PharmaS	512
MIDAZOLAM B.BRAUN 1MG/ML	503	MONTELUKAST LEK	512
MIDAZOLAM B.BRAUN 5MG/ML	503	MONURIL	
MIFEGYNE	505	MORFIN HIDROHLORID Alkaloid ®	513
MIFLONIDE ®	114	MORFINE	513
MIFLONIDE ®	114	MOVALIS	478
MIGRÄNERTON	584	MOVALIS	478
MIGRAPRIM	16	MOXI	513
MIKANISAL	419	MOXICUM	513
MINIRIN	212	MOXILEN	55
MIRACLIN	247	MOXILEN	55
MIRCERA	488	MOXILEN	55
MIRCERA	488	MOXILEN FORTE	55
MIRCERA	488	MOXTID	55
MIRCERA	488	MOXTID	55
MIRCERA	488	MOXTID	55
MIRCERA	488	MOXTID	55
MIRCERA	488	MOXTID	55
MIRCERA	488	MOXTID	55
MIRBACT	516	MoxtiKlav	60
MIRTAZAPINA FARMOZ	507	MoxtiKlav	60
MIRZATEN ®	507	MoxtiKlav	60
MIRZATEN ®	507	MUCODYNE	134
MISAR ®	37	MUCODYNE	134
MISAR ®	37	MUCODYNE	134
MISAR ®	37	MUKOLITINE A 5%	134
MISAR SR ®	37	MUKOLITINE P 2%	134
MISAR SR ®	37	MULTIVIT - B	781
MIYADREN	226	MULTIVIT - B - FORTE	781
MOBIGLAN	478	MUSCOFLEX	729
MOBIGLAN	478	MUSCOFLEX 4MG CAPSULES	729
MODET	125	MUSCOFLEX CREAM 30G	729
MODITEN	312	MYCO- SYNALAR	185
MODITEN	312	MYCOFAINE	719
MODITEN DEPO	312	MYCONAFINE	718
MODELEX	126	MYCOSEB	419

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

MYFORTIC	517	NEOBAC	87
MYFORTIC	517	NEOCEF	146
MYKOTIN MUNDGEL	500	NEOCEF	146
MYOZYME	32	NEODEKSACIN	215
NADICLOX	325	NEOMIDANTAN	39
NAFAZOL	522	NEOPRIPHEN®	524
NAFAZOL	522	NEOSTIGMINE METHYLSULPHATE injection	
NAFAZOLINE	522	2.5mg in 1ml	528
NAFLOX	534	NEVPARIN	353
NAKLOFEN	229	Nexavar	690
NAKLOFEN ®	226	NEXIUM	274
NAKLOFEN ®	226	NEXIUM	274
NAKLOFEN ®	226	NEXIVOL	526
NAKLOFEN ® SR	227	NIDOFLOR	748
NAKLOFEN DUO	227	NIFEDIPIN ACIS	529
NALGESIN FORTE	524	NIFEDIPINE ACIS	529
NALGESIN S	524	NIFURAN®	534
NAPROFF	525	NIFUREX	531
NAPROXEN	525	NIFUREX	531
NAPROXEN GENERICON	525	NIFUREX	531
NASONEX®	510	NIMELID	532
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0.9%	685	NIMESULID	532
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER'S SOLUTION)	687	NIMESULIDE- RNP	532
NATRIUMHYDROGENCARBONAT 8.4%		NIMVASTID®	656
"FRESENIUS"	684	NIMVASTID®	656
NATRIUMHYDROGENCARBONAT 8.4%		NIMVASTID®	656
B.BRAUN	684	NIMVASTID®	656
NAZOL 0.05	522	NIMVASTID®	656
NAZOL 0.1%	522	NIMVASTID®	656
NAZOSTER	510	NIMVASTID®	656
N-CORT	746	NIRVAX	329
NEBILET ®	525	NIRVAX	329
NEBINORM	525	NISTATINE	536
NEBIVOLOL ACTAVIS	526	NITROCOR	345
NEBIVOLOL GENERICON	526	NITROFURANTOINE	534
NEBIVOLOL STADA	526	NITROGLICERIN	345
NEIROMIDIN	403	NITROGLICEROL	345
NEIROMIDIN	403	NITROSORBIT	410
NEIROMIDIN	403	NIVESTIM	301
NELOREN®	451	NIVESTIM	301
NELOREN®	451	NIVESTIM	301
NENE-LAX 0.5	343	NIXAR	102
NENE-LAX 1.0	343	NOGRIPPIN CAPSULE	580
NENE-LAX 1.5	343	NOGRIPPIN FORTE	580
NEO - PENOTRAN FORTE	496	NOGRIPPIN PEDIATRIC SYRUP	580
NEO ENDUSIX	716	NOLICIN	535
NEO ENDUSIX	716	NOLPAZA	571

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

NOLPAZA	571	OKI	420
NOLPAZA	571	OKI	420
NOLPAZA CONTROL	571	OKI INFIAMMAZIONE DOLORE	422
NOLPAZA®	571	OKITASK	420
NOOFEN	596	OKSAMEN	716
NORADRENALINA INYECTABLE BRAUN	457	OKSAMEN -L	716
NORDIPIN	49	OLANDIX	550
NORDIPIN	49	OLANZAPIN LEK	550
NORDITROPIN NORDILET	690	OLANZAPIN LEK	550
NORDITROPIN NORDILET	690	OLANZAPIN PharmaS	551
NORDITROPIN NORDILET	690	OLANZAPIN PharmaS	551
NORMABEL	223	OLANZAPINA BASI	551
NORMABEL	223	OLANZAPINA BASI	551
NORMABEL®	223	OLEXAR	551
NORVASC®	49	OLEXAR	551
NORVASC®	49	OLFREX	551
NO-SPA	248	OLINAPRIL 10 mg	259
NO-SPA	249	OLINAPRIL 20 mg	259
NOTTA SANOVEL	512	OLINAPRIL 5 mg	259
NOTTA SANOVEL	512	OMEGASTATIN	76
NOTTA SANOVEL	512	OMEGASTATIN	76
NOVAPHERGAN 2% CREAM	623	OMEPRAZID	554
NOVOMIX 30 FLEXPEN®	392	OMEPRAZOL 20	554
NOVORAPID FLEXPEN®	392	OMEPRAZOLE	554
NOVOSEVEN	267	OMEZ	554
NOZETAL 0.05%	790	OMPERAZOLE	554
NOZETAL 0.1%	790	ONBREZ BREEZHALER	385
NUROFEN	376	ONBREZ BREEZHALER	385
NUROFEN FOR CHILDREN	376	ONDANSETRON B.BRAUN 2MG/ML	556
NUROFEN FORTE	376	ONTRIL	670
NUROFEN JUNIOR ORANGE FLAVOR		ONTRIL	670
200mg/5ML ORAL SUSPENSION	376	OPERIL®	560
NUTRIFLEX Lipid peri	342	OPERIL®	560
NYSTATIN	536	OPERIL® P	560
NYSTATIN	536	OPERIL® P	560
OCTANATE	196	ORABLOC 1:100000	70
OCTANINE F	195	ORABLOC 1:200000	70
OCTENISEPT®	544	ORALSEPT	93
OFERTA SANOVEL 10MG FILM COATED		ORLOBIN	41
TABLET	550	ORTANOL 20MG CAPSULE	554
OFERTA SANOVEL 5MG FILM COATED TAB-		ORVAZHIL	497
LET	550	ORVAZHIL	497
OFERTA SANOVEL 7.5MG FILM COATED		ORVAZHIL	498
TABLET	550	OSMOLAK	428
OFLOXACIN - POS	549	OSPAMOX	55
OIKAMID	602	OSPAMOX DT	55
OKI	420	OSPAMOX DT	55
OKI	420	OSPEN ® 1500	597

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

OSPEN ® 750	597	PANTOPRAZOL GENERICON 20MG	572
OSPEN ®1000	597	PANTOPRAZOL GENERICON 40MG	572
OSPERTUS	672	PANTOPRAZOL Normon	572
OTOL - H	617	PANTOPRAZOL PharmaS	572
OVITRELLE	166	PANTOPRAZOL PharmaS	572
OXALEPT	559	PARACEROL	575
OXALEPT	559	PARACETAMOL	575
OXALIPLAN	558	PARACETAMOL	575
OXALIPLATIN Hospira	558	PARACETAMOL	575
OXIMAL	478	PARACETAMOL	575
OXIMAL	478	PARACETAMOL	575
OXYGEROLAN	560	PARACETAMOL	575
OXYGEROLAN	560	PARACETAMOL	575
OXYNIUM	602	PARACETAMOL	575
OXYTOCIN-Grindeks	562	PARACETAMOL	575
PACLITAX	566	PARACETAMOL	575
PACLITAX	567	PARACETAMOL	576
PACLITAXEL	567	PARACETAMOL	576
PAIDOFEBRIL	376	PARACETAMOL	576
PALIN®	600	PARACETAMOL	576
PALLADA	553	PARACETAMOL	576
PAMECIL	62	PARACETAMOL	576
PAMECIL	62	PARACETAMOL	576
PANADOL	575	PARACETAMOL	576
PANADOL® EXTRA	584	PARACETAMOL Alkaloid	576
PANCEF ®	146	PARACETAMOL Alkaloid ®	576
PANCEF ®	146	PARACETAMOL B.BRAUN	576
Pancillin	94	PARACETAMOL B.BRAUN 10MG/ML	576
PANCURONIUM INJ. BP	569	PARACETAMOL KABI	576
PANDEV	572	PARACETAMOL MCC	576
PANDEV	572	PARACETAMOL MCC	576
PANKLAV	60	PARACETAMOL PRIMA	576
PANKLAV	60	PARACETAMOL PRIMA	576
PANKLAV 2X	61	PARACETAMOL SAFT - 1A Pharma	576
PANKLAV 2X	61	PARACETAMOL-Grindeks	576
PANKLAV forte	61	PARACETAMOLO	572
PANRAZOL	572	PARAFEN	378
PANRAZOL	572	PARALEN HOT DRINK	580
PANTAP	572	PARALEN HOT DRINK CHERRY	580
PANTENOL	219	PARAMOL	577
PANTENOL	219	PARAMOL	577
PANTO AIWA	572	PARAMOL	577
PANTO AIWA	572	PARAMOL	577
PANTOGEL®	219	PAROKSETIN PharmaS	585
PANTOPRAZOL 40MG	572	PAROKSETIN PharmaS	585
PANTOPRAZOL AZEVEDOS 40MG	572	PAROL	577
PANTOPRAZOL BLUEFISH	572	PAROL	577
PANTOPRAZOL BLUEFISH	572	PAROL 120MG/5ML	577

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

PAROL HOT SACHTES	577	PIKOVIT ®	515
PAROL PLUS	577	PIKOVIT ® FORTE	515
PAROXAL	585	PILFUD ® 2%	506
PAROXAL	585	PILFUD ® 5%	506
PASTEURISED HUMAN ANTITETANUS IM- MUNOGLOBULIN GRIFOLS 250IU	726	PIPERACILLIN TAZOBACTAM SODIUM	601
PASTEURISED HUMAN ANTITETANUS IM- MUNOGLOBULIN GRIFOLS 550IU	726	PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI	601
PATANOL	553	PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI	601
PEDIFEN	376	PIRACETAM CHEMAX Pharma	602
PEGASYS®	587	PIRACETAM CHEMAX Pharma	602
PEGINTRON®	586	PIRACETAM CHEMAX Pharma	602
PEGINTRON®	586	PIRAMIL H	641
PEGINTRON®	586	PIRAMIL H	641
PEGINTRON®	586	PIRESTOP	584
PENOPEN 125	598	PIRFALIN	604
PENTAGLOBIN	357	PIROCUTAN 10MG	605
PENTAGLOBIN	384	PIROCUTAN 20MG	605
PENTAXIM	237	PISIZIF SR	386
PENTOKSIFILIN	592	PITOXIL-SANOVEL	514
PENTOXIFYLLIN ACTAVIS	592	PlaquEX	189
PEN-V-GENERICON 1 MIO,I.U.FILM TABLETA TË MBESHTJELLURA	597	PLASMION	607
PEN-V-GENERICON 1.5 MIO,I.U.FILM TABLE- TA TË MBESHTJELLURA	598	PLAVIDOSA	189
PEPTICAID	572	PLAVIX	189
PEPTICAID	572	PLIVADON	581
PERGASTID	432	PLIVIT C	71
PERGASTID	432	PLIVIT C	71
PERJETA	594	PLIVIT D3	197
PERMAZOLE	472	POLIFLEKS 0.9% ISOTONIC SODIUM, SODIUM CHLORIDE	685
PERSEN ®	765	POLIFLEKS RINGER SOLUTION FOR IV INFU- SION	678
PERSEN ® FORTE	765	POLIFLEX 5% DEXTROSE SOLUTION IN WATER FOR IV INFUSION	221
PEYONA	122	POLYGYL 5%	498
PharmaGRIP	581	POLYGYNAX	539
PharmaGRIP	581	POLYGYNAX	539
PHARMATEX	92	POSITON	748
PHENOCILLIN	598	POSTUITRIN FORT AMPOULE	562
PHENOCILLIN	598	POTANT- SANOVEL 500MG FILM COATED TABLETS	446
PHENOCILLIN	598	PRAMIPEKSOL PharmaS	612
PHENOXYMETHYL - PENICILIN	598	PRAMIPEKSOL PharmaS	612
PHEZAM	603	PRAVALIP 40MG	613
PHLEBODIA	235	PRAZINE	622
PHOLCODIN Alkaloid ®	598	PRAZINE	622
PHOLCODIN Alkaloid ®	599	PREDNI-POS 1%	614
PHOLCODIN Alkaloid ®	599	PREDNISOLUT 25MG L	615
PHYSIOTENS 0.4MG	514	PREDNIZON	617
PIKOVIT ®	515	PREDNOL	492

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

PREDNOL	492	PROSPAN Cough Liquid	199
PREFIX	150	PROSTACURE	711
PREFIX	150	PROSTAMOL ® UNO	675
PRENESSA	593	PROSTIN E2	235
PRENESSA	593	PROSULF 10MG/ML SOLUTION FOR INJECTION	628
PRENESSA	593	PROTEC	554
PRENEWEL	593	PROTINEX	573
PRENEWEL	593	PROTON	554
PRENEWEL	593	PROTOPEN	573
PRESOLOL	494	PROTOPEN	573
PRESOLOL	494	PROTOPEN	573
PRESSLOVAL	768	PRULAN	493
PRESSLOVAL	768	PRULAN	493
PREVALIP	613	PTINOLIN	643
PREVENAR 13	620	PULMICORT	114
PRILINDA	639	PULMIST ADULTI	309
PRILINDA	639	PULMIST BAMBINI	309
PRILINDA	640	PULMOREST	444
PRILINDA PLUS	641	Q-PIN®	634
PRILINDA PLUS	641	Q-PIN®	634
PRIMACAINE ADRENALINE 1/100 000	70	Q-PIN®	634
PRIMAGAL	382	RABEPRAZOL LEK	638
PRIMASEF	147	RAMELSO 10MG/5MG	642
PRIMET	486	RAMELSO 5MG/10MG	642
PRIMET	486	RAMERAN	640
PRO	420	RAMERAN	640
PROCARD	138	RAMICOMP GENERICON	641
PROCARD	138	RAMICOMP GENERICON MITE	641
PROCARD	138	RAMIPRIL	640
PROCIFLOR	175	RAMIPRIL GENERICON	640
PROCTO SYNALAR-N	305	RAMIPRIL GENERICON	640
PROCULIN ®	523	RAMIPRIL GENERICON	640
PRODEXA 4	213	RANEKS	638
PRODRENITIDI	643	RANEXA® 375	645
PROGESTERON	621	RANEXA® 500	645
PROLAX DUPP SUPPOSITORIES FOR ADULTS	343	RANEXA® 750	645
PROLAX SUPPOSITORIES FOR CHILDREN	344	RANITAB	643
PROLONGED RELEASE DICLOFENAC TAB 100MG	227	RANITAB	643
PROLOSIN	711	RANITAL®	643
PROPILTURACIL Alkaloid	627	RANITAL® 150MG	643
PROPOFOL 1%	625	RANITIDIN	644
PROPOFOL- LIPURO 1%	625	RANITIDIN	644
PROPRANOLOL	627	RANITIDIN	644
PROSERINE	528	RANITIDIN LEK	644
PROSPAN ® AKUT effervescent tab	199	RANITIDINE	644
PROSPAN ® Cough Syrup	199	RANITIDINE	644
		RAPTEN DUO	227
		RAPYLISIN 10U	647

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

RASILEZ	33	RHINOSTOP ®	581
RASILEZ	33	RIBOMICIN	334
RASOLTAN	461	RIBOMICIN	334
RAWEL® SR	386	RIFLUX	644
REBETOL®	648	RILACE- SANOVEL	454
REBIF 22	401	RILACE- SANOVEL	454
REBIF 44	401	RILACE- SANOVEL	454
RECORMON	265	RILCAPTON	131
RECORMON	265	RIMANTADINE-Grindeks	651
RECURONIUMBROMIDE	657	RINALGIT	158
REDEPRA	507	RINALGIT	158
REDERGIN®	268	RINGER B.BRAUN	687
REDERGIN®	268	RINGER COM LACTATO BASI	687
REDERGIN®	268	RINGER FRESENIUS	687
REFLUXEND	274	RINGER LACTATE	687
REFLUXEND	274	RINGER'S SOLUTION/Vioser	687
REGLAN®	493	RINOCLENIL	90
REGLAN®	493	RINOCO	316
REGLAN®	493	RINODEKS	629
REKONAZOL	419	RINODEKS PLUS	629
REKONAZOL	419	RINOFUIMUCIL	755
RELIKA	593	RINOGEST SANOVEL	629
RELIKA	593	RINOSOL	90
RELIKA	593	RIOPAN	470
RELSSED	223	RISOCON	652
REMAVIR 50MG TABLET	651	RISPERIDON Alkaloid ®	652
REMEDOL	577	RISPERIDON Alkaloid ®	652
REMEDOL 125	577	RISPERIDON Alkaloid ®	652
REMEDOL 250	577	RISPERIDON Atid 1 MG	652
REMEDOL syrup 120MG/5ML	577	RISPERIDON Atid 2 MG	652
RENEVELA	677	RISPERIDON Atid 3 MG	652
REPAGLINID PharmaS	647	RISSET	652
REPAGLINID PharmaS	647	RISSET 2MG	652
REPAGLINID PharmaS	647	RISSET 3MG	652
REQUIP PD™	658	RIVAPATCH	655
REQUIP PD™	658	RIVAPATCH	656
REQUIP PD™	658	RIVOTRIL	187
RESPIBIEN	560	RIVOTRIL	187
RESPIRO	673	ROCALTRIL	123
RETAFER ®	294	ROCEPHIN IM	154
REUMOXICAN	605	ROCEPHIN IM	154
REUMOXICAN	605	ROCEPHIN IV	154
REUMOXICAN	606	ROFERON-A®	395
RHESONATIV	66	ROFERON-A®	395
RHEUMESSER® 3ML	416	ROJAZOL ® CREAM	501
RHINOBOS	584	ROJAZOL ® PESSARIES	501
RHINOBOS	584	RONIC	214
RHINOSTOP ®	581	ROPIVACAIN HCL B.BRAUN	659

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

ROSWERA	661	SEFSIDAL - SANOVEL	149
ROSWERA	661	SEFTIZON ® I.M.	154
ROSWERA	661	SEFTIZON ® I.M.	154
ROSWERA	661	SEFTIZON ® I.V.-I.M.	154
ROSWERA	661	SEFTIZON ® I.V.-I.M.	154
ROSWERA	661	SEPTANAZAL FOR ADULTS	790
ROTACEF	154	SEPTANAZAL FOR CHILDREN	790
ROVASTA	661	SEPTOCLEAR TEARS	220
ROVASTA	661	SEPTOLETE APPLE®	162
ROWACHOL	35	SEPTOLETE CHERRY®	162
ROWACHOL	35	SEPTOLETE LEMON®	162
ROWATINEX	36	SEPTOLETE PLUS	162
ROWATINEX	36	SEPTOLETE PLUS Honey and Lime	162
ROXIPIME	145	SEPTOLETE PLUS MENTOL	162
ROZAMET	499	SEPTOLETE® TOTAL	162
RUDAKOL®	473	SEPTOLETE® TOTAL	162
RUPURUT ® CHEWABLE TABLETS	364	SEPTOLETE® D	162
SAIZEN 8MG CLICK-EASY	690	SEPTOLETE®PLUS	162
SALBUAIR 2.5MG/25ML	669	SERBO	114
SALBUHEXAL N DOSIERAEROSOL	669	SERETIDE	673
SALBUTAMOL ORAL SOLUTION BP		SERETIDE	673
2MG/5ML	670	SERETIDE	673
SALBUTAMOL ALDO - UNION 100	669	SEROXAT ™	585
SALBUTAMOL EIPICO	670	SERPENTIL	273
SALBUTAMOL SYRUP 2MG/5ML	670	SERROFLO	673
SALBUTAMOLMCC	670	SERROFLO	673
SALMENT	672	SERTOFEN	219
SALOFALK	481	SETORILIN	682
SALOFALK	481	SEVORANE	677
SALOFALK 1.5G	481	SHUTUPEX ®	49
SALOFALK 1G	482	SHUTUPEX ®	49
SALOFALK 1G	482	SILFORCE	679
SALOFALK 250	482	SILGARD	358
SALOFALK 500	482	SILVERDIN	680
SALOFALK 500	482	SILVERDIN	680
SALOFALK 500MG	482	SILYMARIN	703
SANDOSTATIN LAR	546	SIMETICONA Normon	681
SANDOSTATIN LAR	546	SIMVALIP 10MG	682
SANDOSTATIN LAR	547	SIMVALIP 20MG	682
SECITA	273	SIMVALIP 40MG	682
SECITA	273	SIMVASTATIN PharmaS	682
SEDALGIN - NEO	581	SIMVASTATIN PharmaS	683
SEEBRI BREEZHALER	346	SIMVASTATIN PharmaS	683
SEFAZOL	143	SINEGRA	679
SEFPOTEC	149	SINEGRA	679
SEFSIDAL - SANOVEL	149	SINEGRA	679
SEFSIDAL - SANOVEL	149	SINERDOL 300MG CAPSULE	650
SEFSIDAL - SANOVEL	149	SINTREDIUS	615

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

SIOFOR ® 1000	486	SPAZMOTEK PLUS	674
SIOFOR ® 500	486	SPERIDAN	652
SIOFOR ® 850	486	SPERIDAN	652
SIPRAKTIN syrup	201	SPERIDAN	652
SIPROSIN	175	SPERIDAN	652
SIZAP	551	SPIDIFEN	376
SIZAP	551	SPIDIFEN	376
SKOPRYL ®	454	SPIRAMYCINE / METRONIDAZOLE EG	692
SKOPRYL ®	454	SPIROLAN	693
SKOPRYL ®	454	SPIROLONACTON ACTAVIS	693
SKOPRYL PLUS ®	455	SPIRONO GENERICON COMP	694
SKOPRYL PLUS ®	455	SPIRONOLACTONE	693
SOBYCOMBI	107	SPIRONOLACTONE 25	693
SOBYCOMBI	107	SPIRONOLAKTON	693
SOBYCOMBI	107	SPIRONOLAKTON	693
SOBYCOMBI	107	SPIRONOLAKTONE 100MG	693
SOBYCOR	106	STANICID	325
SOBYCOR	106	STARCITIN	178
SOBYCOR	106	STATEX	513
SODERM LOTION	96	STELAX 25	88
SODERM PLUS	98	STIDERM GEL	479
SODIUM CHLORIDE	685	STOCRIN	255
SODIUM CHLORIDE	686	STOCRIN	255
SODIUM CHLORIDE 0.45%	686	STOMATIDIN ®	354
SODIUM CHLORIDE 0.9%	686	STORILIN	683
SODIUM CHLORIDE INJ/Demo	686	STREPSILS ® honey and lemon	64
SOLCOSERYL ®	256	STREPSILS ® Menthol and Eucalyptus	64
SOLCOSERYL ®	256	STREPSILS ® Original	64
SOLCOSERYL ®	256	STREPSILS INTENSIVE HONEY AND LEMON	313
SOLCOSERYL ®	256	STREPSILS PLUS lozenge	64
SOLCOSERYL ®	256	STREPTAZOL	696
SOLDESAM	213	SUCRALFAT GENERICON	697
SOLDESAM	213	SULFAMETOPRIM	698
SOLU MEDROL	492	SULFASALAZIN Krka EN	698
SOLUDAMIN®	441	SULFAT MAGNEZI®	471
SONA®	24	SULIDamor 100MG	532
SONA®	24	SULIDOR	532
SORO FISILOGICO BASI	686	SUMAMED	83
SORO FISILOGICO BASI	686	SUMAMED	83
SORTIS	76	SUMAMED 100MG/5ML	83
SORTIS	76	SUMAMED 1200 XL	83
SORTIS	76	SUMAMED FORTE SIRUP	83
SPALMOLIN	670	SUMATRIPAN ACTAVIS	700
SPANOL	557	SUPRAFEN	376
SPASMEX	754	SURFONT	472
SPASMEX FORTE	754	SUTENT	701
SPAZMOL	367	SUTENT	701
SPAZMOTEK IM/IV/SC	367	SUTENT	701

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

SUTRILNEO	741	TENOX ®	49
SUTRILNEO	741	TENSEC	106
SUXAMETHONIUM CHLORIDE INJ.BP	702	TENSEC	106
SYMBICORT TURBUHALER	115	TENSEC PLUS	108
SYMBICORT TURBUHALER	115	TENVAL	768
SYMBICORT TURBUHALER	115	TENVAL	768
SYNETRA	189	TENVAL DUO	769
SYNOPEN OINTMENT	165	TENVAL DUO	769
TALAM	178	TERBINAFINA BASI	718
TALVOSILEN	578	TERBITAL	718
TALVOSILEN FORTE	578	TERBONILE	718
TAMIDRA MR	711	TERBONILE	719
TAMIFEN DS 20MG	710	TERCEF	154
TAMLOS	711	TERFALIN 1%	718
TAMOSIN	711	TERMOSTOP	577
TAMSU GENERICON RETARD	711	TERMOSTOP	577
TAMSULOZIN PharmaS	711	TERMOSTOP	577
TANFLEX	93	TESTOSTERONE ENATHATE/NORMA	721
TANSULOSINA BLUEPharma	711	TETANUS GAMMA	726
TARCEVA	269	TETANUS GAMMA	726
TARCEVA	269	TETRA 1%	723
TARCEVA	269	TETRACICLINA ATB	722
TASIGNA	531	TETRACICLINA ATB	725
TASIGNA	531	TETRACIKLINE 3%	722
TAVER	133	TETRASPAN 6%	366
TAXOTERE	239	TEVETEN	266
TAZOLIN	601	TIALERA	733
TAZOPER	601	TIMALEN 0.25%	733
TAZOPER	601	TIMALEN 0.5%	733
TEARS NATURALE II®	220	TIMOFEROL	294
TEGRETOL 2%	133	TIMOGLAU	734
TEGRETOL CR 400	133	TIMOGLAU	734
TEGRETOL®	133	TIMOLOL	734
TEGRETOL®	133	TINALVO	440
TELMOTENS	712	TINALVO	440
TELMOTENS	713	TINALVO	440
TEMAGIN PAC	16	TINAZOL	735
TEMAGIN PARACETAMOL PLUS	584	TIOFLEX	729
TEMPALGIN®	483	TIOFLEX 0.25% OINTMENT	729
TENLOP	461	TIYOZID	729
TENLOP H	462	TOBI PODHALER®	736
TENLOP H	462	TOBRADEX	737
TENLORIS	463	TOBRADEX	737
TENLORIS	463	TOBRADEX®	216
TENLORIS	463	TOBRADEX®	216
TENLORIS	463	TOBRASTILL	735
TENOVIRAL	715	TOBREX	735
TENOX ®	49	TOBREX	735

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

TOLNEXA	240	TREAGRA	679
TOPIRAMATO TOMIX	740	TRECLOR	139
TOPOGEL 2.5%	421	TRECLOX	193
TORASEMID LEK 10MG	741	TREKLIN	183
TORASEMID LEK 5MG	741	TREKLOR	139
TORECAN	728	TREKLOR	139
TORECAN	728	TREKLOR	139
TORECAN	728	TREKLOR	139
TORENDO	652	TRENTAL	592
TORENDO	652	TRENTILIN	592
TORENDO	652	TRENTILIN RETARD	592
TORENDO	652	TRIAMCINOLON S	747
TORENDO Q-TAB	653	TRICAL	338
TORENDO Q-TAB	653	TRICAL	338
TORENDO Q-TAB	653	TRICAL 4MG	338
TORNAXON	154	TRIDAT FORTE	749
TORNAXON	154	TRIDOX	149
TORVEX	76	TRIDOX	149
TORVEX	76	TRIDOX	149
TORVEX	76	TRIDOX	149
TORVEX	76	TRILEPTAL	559
TORVEX	76	TRIMETACOR ®	750
TOT'HEMA	299	TRIMOKS FORT	698
TOTTIZIM	151	TRIMOKS PEDIATC SUSPENSION	698
TOUJEO	390	TRINOMIA	78
TOZAR	76	TRINOMIA	78
TOZAR	76	TRINOMIA	78
TRACRIUM	78	TRIOCARD	771
TRACSUS	708	TRIOCARD	771
TRACSUS	708	TRITACE 1.25MG	640
TRACSUS	708	TRITACE 10MG	640
TRAMADOL	742	TRITACE 2.5MG	640
TRAMADOL 100 INJ - 1A Pharma	742	TRITACE 5MG	640
TRAMADOL Alkaloid ®	742	TRIZINA	142
TRAMADOL Alkaloid ®	742	TRODON	742
TRAMADOL Alkaloid ®	742	TRODON	742
TRAMADOL MCC	742	TROPEX	595
TRAMADOL MEDO	742	TROPICAMIDUM 0.5%	753
TRAMADOL/PARACETAMOL Normon	743	TROPICAMIDUM 1%	753
TRAMADOL/PARACETAMOL PharmaS	743	TROXERUTIN SOPHARMA	754
TRANDOLAPRIL PharmaS	744	TROZAMIL	83
TRANDOLAPRIL PharmaS	744	TULIP®	77
TRANDOLAPRIL PharmaS	744	TULIP®	77
TRANKO-BUSKAS	674	TULIP®	77
TRAVASOL	409	TUSAMOL	118
TRAVAZOL	409	TYLOFEN HOT	581
TRAZEM	533	TYLOL COLD SYRUP	581
TRE TAL	592	TYLOL HOT	581
TREAGRA	679	TYLOL HOT PEDIATRIC	581

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

TYLOL SUSPENSION	577	VALSARTAN/HCT LEK	770
TYOFLEX	729	VALSARTAN/HCT LEK	770
ULCERON	573	VALSARTAN/HCT LEK	770
ULCODIN®	644	VALTENSIN	768
ULCODIN®	644	VALTENSIN	768
ULCODIN®	644	VALTENSIN PLUS	770
ULCOREKS	573	VALTENSIN PLUS	770
ULCOSAN	554	VALTENSIN PLUS	770
ULCOSAN	555	VANCOMICIN HIKMA	772
ULCOZOL	555	VANCOMICIN HIKMA	772
ULCURAN	644	VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250mg	773
ULFAMID	286	VANCOMYCIN LYOMARK	772
ULFAMID	286	VANCOMYCIN Xellia	772
ULTIBRO BREEZHALER	386	VANCOMYCIN Xellia	772
ULTOP®	555	VARUFLU	299
ULTRAVIST 300®	402	VARUMIN	774
ULTRAVIST 370®	402	VARUPROSTIN®	760
ULTRAVIST 370®	402	VASCLOR	621
UMAN ALBUMIN	30	VASILIP®	683
UNICLOPHEN 0.1%	228	VASILIP®	683
UNIDEXA 0.1%	214	VASILIP®	683
UNIFLOX 0.3%	549	VASOSERC	95
UNILAT	434	VASOSERC BID	95
UROREC	680	VASOSERC FORT	95
UROREC	680	VAXIGRIP®	389
URSOFALK	761	VAXIGRIP®	389
URSOFLOR	761	VAZONAT	476
URUTAL®	95	VAZONAT	476
UTROGESTAN	621	VELAFAX	776
UTROGESTAN	621	VELAFAX	776
VAL	768	VELAMOX	56
VAL	768	VELAMOX	56
VAL PLUS	769	VELAMOX	56
VAL PLUS	769	VENOFER	297
VALDOCEF®	140	VENOFER	407
VALDOCEF®	140	VENOSAN® GEL	26
VALECLOR	139	VENTOLIN	669
VALORA	31	VENTOLIN EVOHALER™	669
VALSACARD	768	VENTOLIN™	670
VALSACARD	768	VEPROL	777
VALSACOMBI	770	VEPROL	777
VALSACOMBI	770	VERACOL 1g IM	155
VALSACOMBI	770	VERACOL 1g IV	155
VALSACOMBI	770	VERAPAMIL Alkaloid®	777
VALSACOMBI	770	VERAPAMIL Alkaloid®	777
VALSACOR	768	VERAPAMIL Alkaloid® RETARD	777
VALSACOR	768	VERORAB	638
VALSACOR	768	VERORAB	638

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

VIAGRA®	679	VOLTAREN SR	227
VIAGRA®	679	VOLTFAST ®	227
VICTOZA	452	VOLUHES (HES 130/0.4) 6%	366
VICTRELIS	109	VOLUVEN 6%	366
VIOLETTE 28	447	VOXIN	593
VIOPLEX- T	87	VOXIN	593
VIPROSAL B	775	VOXIN	593
VIROSIL	20	VOXIN COMBO	593
VIRZIN	20	VOXIN COMBO	593
VIRZIN Lippenherpescreme	20	VRMOKS	472
VITAMIN B COMPLEX	781	VRMOKS	472
VITAMIN B KOMPLEKS	781	VRMOKS	472
VITAMIN B1 Alkaloid	728	VURDON	227
VITAMIN B12	200	WALZERA	768
VITAMIN B12	200	WALZERA	768
VITAMIN B12	200	WALZERA	768
VITAMIN B6	782	WARFARIN	785
VITAMIN B6	782	WARFARIN	785
VITAMIN C	71	WARFARIN	785
VITAMIN C	71	WATER FOR INJ/Demo	786
VITAMIN C	71	WATER FOR INJECTION B.BRAUN	786
VITAMIN C	71	WATER FOR INJECTION B.BRAUN	786
VITAMIN C	71	WOFF	446
VITAMIN C ALKALOID	71	WOFF	446
VITAMINE B1	728	XALAM	37
VITAMINE B1	728	XALAM	37
VITAMINE B6	782	XALAPROST	434
VITAMINE B6	782	XALATAN™	434
VITAMINE C	71	XALEC	128
VITAMINE C	71	XALEC	128
VIVACE	640	XALEC	128
VIVACE	640	XALEC™ HCT	129
VIVACE	640	XALEC™ HCT	129
VIVACE PLUS	641	XALKORI	199
VIVACE PLUS	641	XALKORI	199
VIZARSIN	679	XANAX	37
VIZARSIN	679	XANAX	37
VIZARSIN	679	XARELTO	654
VOLON@4mg	746	XARELTO	655
VOLON@A 40	746	XARELTO	655
VOLON@A TINKTUR N	748	XARELTO	655
VOLTAREN	227	XELCIP	130
VOLTAREN	227	XELCIP	130
VOLTAREN	227	XELODA	130
VOLTAREN	227	XELODA	130
VOLTAREN	227	XYLOROLLAND AVEC ADRENALINE	451
VOLTAREN	227	YASMIN	248
VOLTAREN EMULGEL 1%	230	YASNAL	242

Indeksi i barnave sipas emrit të mbrojtur

YASNAL	242	ZOLTASTA	795
YAZ	248	ZOLTONAR	795
YOMOGI	666	ZTRON	556
ZADITEN	424	ZYGLIP	289
ZADITEN	424	ZYLLT	189
ZALASTA	551		
ZALASTA	551		
ZALASTA Q-TAB	551		
ZALASTA Q-TAB	551		
ZALASTA Q-TAB	552		
ZALASTA Q-TAB	552		
ZALASTA Q-TAB	552		
ZANFEXA XR	776		
ZANFEXA XR	776		
ZARACET®	743		
ZASAN®	796		
ZASAN®	796		
ZELBORAF	774		
ZELOSIM FORT	478		
ZELOXIM 7.5MG	478		
ZENDOR - SANOVEL	273		
ZENDOR - SANOVEL	273		
ZEPILEN	143		
ZERLON	302		
ZERO -P	314		
ZIGABAL	559		
ZILISTEN 1500 mg	156		
ZILISTEN 750 mg	156		
ZIMAKS	140		
ZIMAKS	140		
ZINC SALBE	794		
ZINNAT	156		
ZINNAT	156		
ZIPANTOLA®	573		
ZIPANTOLA®	573		
ZITROBIOTIC	83		
ZOBACTAM	600		
ZOFECARD	794		
ZOFECARD	795		
ZOFRAN™	556		
ZOLADEX LA	347		
ZOLENAT	795		
ZOLFAN	522		
ZOLFAN	522		
ZOLOFT®	675		
ZOLOFT®	675		
ZOLPIDEM TARTARATE	796		
ZOLPIDEM TARTARATE	796		

Terminologjia e
formave të dorëzuara
farmaceutike

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Part 1a Normal Terms	Pjesa 1a Termet normale
Oral preparations - liquid and semi-solid forms	Preparatet orale - format e lëngëta dhe gjysëm të ngurta
Oral drops, solution	Pika orale,tretësirë
Oral drops, suspension	Pika orale,suspension
Oral drops, emulsion	Pika orale,emulsion
Oral liquid	Lëng oral
Oral solution	Tretësirë orale
Oral suspension	Suspension oral
Oral emulsion	Emulsion oral
Oral gel	Xhel oral
Oral paste	Pastë Orale
Powder for oral solution	Pluhur për tretësire orale
Powder for oral suspension	Pluhur për suspension orale
Granules for oral solution	Granula për tretësirë orale
Granules for oral suspension	Granula për suspension oral
Powder and solvent for oral solution	Pluhur dhe tretës për tretësirë orale
Powder and solvent for oral suspension	Pluhur dhe tretës për suspension oral
Lyophilisate for suspension	Liofilizat për suspension
Syrup	Shurup
Powder for syrup	Pluhur për shurup
Granules for syrup	Granula për shurup
Soluble tablet	Tableta për tretësirë orale
Dispersible tablet	Tableta për suspension oral
Herbal tea	Çaj bimor
Oral preparations - solid forms	Preparatet orale - format e ngurta
Oral powder	Pluhur oral
Instant herbal tea	Çaj bimor instant
Effervescent powder	Pluhur shkumëzues
Granules	Granula
Effervescent granules	Granula shkumëzuese
Gastro-resistant granules	Granula acido rezistente
Prolonged release granules	Granula me lirim të zgjatur
Modified release granules	Granula me lirim të modifikuar
Cachet	Kapsula të amidonit
Capsule, hard	Kapsula të forta
Capsule, soft	Kapsula të buta
Gastro-resistant capsule, hard	Kapsula acido rezistente, të forta
Gastro-resistant capsule, soft	Kapsula acido rezistente, të buta
Chewable capsule, soft	Granula përthypëse, të buta
Prolonged release capsule, hard	Kapsula me lirim të zgjatur, të forta
Prolonged release capsule, soft	Kapsula me lirim të zgjatur, të buta
Modified release capsule, hard	Kapsula me lirim të modifikuar, të forta

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Modified release capsule, soft	Kapsula me lirim të modifikuar, të buta
Tablet	Tabletë
Coated tablet	Tabletë e mbështjellur
Film coated tablet	Film tabletë e mbështjellur
Effervescent tablet	Tabletë shkumëzuese
Orodispersible tablet	Oribletë
Oral lyophilisate	Liofilizat oral
Gastro-resistant tablet	Tabletë acidorezistente
Prolonged-release tablet	Tabletë me lirim të zgjatur
Modified-release tablet	Tabletë me lirim të modifikuar
Chewable tablet	Tabletë përtpëse
Medicated chewing-gum	Gomë përtpëse shëruese
Oral gum	Gomë orale
Pillules	Pilulë
Continuous release intraruminal device	Mjet intraruminal me lirim të vazhdueshëm
Pulsatile-release intraruminal device	Mjet intraruminal me lirim pulsativ
Lick block	Lëpirëse
Premix for medicated feeding stuff	Shtesë mjekësore për ushqim
Medicated pellets	Peletë shëruese
Oromucosal preparations	Preparatet për mukozën e gojës
Gargle	Gargarë
Concentrate for gargle	Koncentrat për gargarë
Gargle, powder for solution	Pluhur për tretësim për gargarë
Gargle, tablet for solution	Tableta për tretësim për gargarë
Oromucosal solution	Tretësim për mukozën e gojës
Oromucosal suspension	Suspension për mukozën e gojës
Oromucosal drops	Pika për mukozën e gojës
Oromucosal spray	Aerosol për mukozën e gojës
Sublingual spray	Aerosol sublingual
Mouth wash	Ujë për shpërlarjen e gojës
Mouth wash, tablet for solution	Ujë për shpërlarjen e gojës, tabletë për tretësim
Gingival solution	Tretësim për gingiva
Oromucosal gel	Xhel për mukozën e gojës
Oromucosal paste	Pastë për mukozën e gojës
Oromucosal cream	Krem për mukozën e gojës
Gingival gel	Xhel për gingiva
Gingival paste	Pastë për gingiva
Oromucosal capsule	Kapsula për mukozën e gojës
Sublingual tablet	Tabletë nën gjuhë
Muco-adhesive buccal tablet	Tabletë muko-adhesive bukale

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Buccal tablet	Tabletë bucale
Lozenge	Pastile
Compressed lozenge	Pastile e kombinuar
Pastille	Pastile e butë
Periodontal powder	Pluhur periodontal
Preparations for dental use	Preparatet për përdorim dental
Dental gel	Xhel dental
Dental stick	Shkop dental
Dental insert	Insert dental
Dental powder	Pluhur dental
Dental solution	Tretësire dentale
Dental suspension	Suspension dental
Dental emulsion	Emulsion dental
Toothpaste	Pastë për dhëmbë
Periodontal gel	Xhel periodontal
Periodontal insert	Insert periodontal
Cutaneous and transdermal preparations	Preparatet për lëkurë dhe transdermale
Bath additive	Shtesë për larje
Cream	Krem
Gel	Xhel
Ointment	Pomadë
Cutaneous paste	Pastë për lëkurë
Medicated plaster	Emplaster mjekësor
Cutaneous foam	Shkumë për lëkurë
Shampoo	Shampon
Cutaneous spray, solution	Aerosol për lëkurë,tretësirë
Cutaneous spray, suspension	Aerosol për lëkurë,suspension
Cutaneous spray, powder	Aerosol për lëkurë, pluhur
Cutaneous liquid	Lëng për lëkurë
Cutaneous solution	Tretësirë për lëkurë
Concentrate for cutaneous solution	Koncentrat për tretësirë për lëkurë
Cutaneous suspension	Suspension për lëkurë
Cutaneous emulsion	Emulsion për lëkurë
Cutaneous powder	Pluhur për lëkurë
Solution for iontophoresis	Tretësirë për jontoferezë
Transdermal patch	Emplaster transdermal
Collodion	Kolodijon
Medicated nail laquer	Liak shërues për thonjë
Poultice	Kataplazmë
Cutaneous stick	Shkop për lëkurë
Cutaneous sponge	Shpuzë për lëkurë
Impregnated dressing	Fashë e impreguar

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Collar	Kravatë
Medicated pendant	Varëse shëruese
Ear tag	Pllakëz për veshë
Dip solution	Tretësirë për larje
Dip suspension	Suspension për larje
Dip emulsion	Emulsion për larje
Concentrate for dip solution	Koncentrat për tretësirë për larje
Concentrate for dip suspension	Koncentrat për suspension për larje
Concentrate for dip emulsion	Koncentrat për emulsion për larje
Concentrate for solution for fish treatment	Koncentrat për tretësirë për trajtim të peshqëve
Powder for suspension for fish treatment	Pluhur për suspension për trajtim të peshqëve
Pour-on solution	Tretësirë për lagje
Pour-on suspension	Suspension për lagje
Pour-on emulsion	Emulsion për lagje
Spot-on solution	Tretësirë për spërkatje
Spot-on suspension	Suspension për spërkatje
Spot-on emulsion	Emulsion për spërkatje
Teat dip solution	Tretësirë për larje të timthave
Teat dip suspension	Suspension për larje të timthave
Teat dip emulsion	Emulsion për larje të timthave
Teat spray, solution	Aerosol për timtha, tretësirë
Transdermal system	Sistem transdermal
Solution for skin-prick test	Tretësirë për testet me thumbim
Solution for skin-scratch test	Tretësirë për testet me gërvishje
Plaster for provocation test	Emplastër për test të provokimit
Eye preparations	Preparatet për sy
Eye cream	Krem për sy
Eye gel	Xhel për sy
Eye ointment	Pomadë për sy
Eye drops, solution	Pika për sy, tretësirë
Eye drops, suspension	Pika për sy, suspension
Eye drops, powder and solvent for solution	Pika për sy, pluhur dhe tretës për tretësirë
Eye drops, powder and solvent for suspension	Pika për sy, pluhur dhe tretës për suspension
Eye drops, solvent for reconstitution	Pika për sy, pluhur dhe tretës për përgatitje
Eye drops, prolonged release	Pika për sy, me lirim të zgjatur
Eye losion	Losion për sy
Eye losion, solvent for reconstitution	Losion për sy, tretës për përgatitje
Ophthalmic insert	Insert oftalmik
Ear preparations	Preparatet për vesh
Ear cream	Krem për veshë
Ear gel	Xhel për veshë
Ear ointment	Pomadë për veshë

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Ear drops, solution	Pika për veshë, tretësirë
Ear drops, suspension	Pika për veshë, suspension
Ear drops, emulsion	Pika për veshë, emulsion
Ear drops, powder and solvent for suspension	Pika për veshë, pluhur dhe tretës për suspension
Ear powder	Pluhur për veshë
Ear spray, solution	Aerosol për veshë, tretësirë
Ear spray, suspension	Aerosol për veshë, suspension
Ear spray, emulsion	Aerosol për veshë, emulsion
Ear wash, solution	Ujë për veshë, tretësirë
Ear wash, emulsion	Ujë për veshë, emulsion
Ear tampon	Tampon për veshë
Ear stick	Shkop për veshë
Nasal preparations	Preparatet për hundë
Nasal cream	Krem për hundë
Nasal gel	Xhel për hundë
Nasal ointment	Pomadë për hundë
Nasal drops, solution	Pika për hundë
Nasal drops, suspension	Pika për hundë, suspension
Nasal drops, emulsion	Pika për hundë, emulsion
Nasal powder	Pluhur për hundë
Nasal spray, solution	Aerosol për hundë, tretësirë
Nasal spray, suspension	Aerosol për hundë, suspension
Nasal spray, emulsion	Aerosol për hundë, emulsion
Nasal wash	Lëng për shpërlarje të hundës
Nasal stick	Shkop për hundë
Vaginal preparations	Preparatet vaginale
Vaginal cream	Krem vaginal
Vaginal gel	Xhel vaginal
Vaginal ointment	Pomadë vaginale
Vaginal foam	Shkumë vaginale
Vaginal solution	Tretësirë vaginale
Vaginal suspension	Suspension vaginale
Vaginal emulsion	Emulsion vaginale
Tablet for vaginal solution	Tabletë për tretësirë vaginale
Pessary	Ovula vaginale
Vaginal capsule, hard	Kapsula vaginale, të forta
Vaginal capsule, soft	Kapsula vaginale, të buta
Vaginal tablet	Tableta vaginale
Effervescent vaginal tablet	Tableta shkumëzuese vaginale
Medicated vaginal tampon	Tampon vaginal mjekues
Vaginal delivery system	Sistem shpërndarës vaginal
Vaginal sponge	Shpuzë vaginale

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Rectal preparations	Preparatet rektale
Rectal cream	Krem rektal
Rectal gel	Xhel rektal
Rectal ointment	Pomadë rektale
Rectal foam	Shkumë rektale
Rectal solution	Tretësirë rektale
Rectal suspension	Suspension rektal
Rectal emulsion	Emulsion rektal
Concentrat for rectal solution	Koncentrat për tretësirë rektale
Powder for rectal solution	Pluhur për tretësirë rektale
Powder for rectal suspension	Pluhur për suspension rektal
Tablet for rectal solution	Tabletë për tretësirë rektale
Tablet for rectal suspension	Tabletë për suspension rektal
Suppository	Supozitorë
Rectal capsule	Kapsulë rektale
Rectal tampon	Tampon rektal
Preparations for inhalation	Preparatet për inhalim
Nebuliser solution	Tretësirë për nebulizator
Nebuliser suspension	Suspension nebulizator
Powder for nebuliser suspension	Pluhur për suspension për nebulizator
Powder for nebuliser solution	Pluhur për tretësirë për nebulizator
Nebuliser emulsion	Emulsion për nebulizator
Pressurised inhalation, solution	Tretësirë për inhalim nën presion
Pressurised inhalation, suspension	Suspension për inhalim nën presion
Pressurised inhalation, emulsion	Emulsion për inhalim nën presion
Inhalation powder	Pluhur për inhalim
Inhalation powder, hard capsule	Pluhur për inhalim, kapsulë e fortë
Inhalation powder, pre-dispensed	Pluhur i dozuar për inhalim
Inhalation vapour, powder	Pluhur për inhalim me avull
Inhalation vapour, capsule	Inhalim me avull ,kapsulë
Inhalation vapour, solution	Inhalim me avull,tretësirë
Inhalation vapour, tablet	Inhalim me avull,tabletë
Inhalation vapour, ointment	Inhalim me avull,pomadë
Inhalation vapour, liquid	Inhalim me avull,lëng
Inhalation gas	Gaz inhalues
Parenteral preparations	Preparatet parenterale
Solution for injection	Tretësirë për injeksion
Suspension for injection	Suspension për injeksion
Emulsion for injection	Emulsion për injeksion
Gel for injection	Xhel për injeksion
Powder for solution for injection	Pluhur për tretësirë për injeksion
Powder for suspension for injection	Pluhur për suspension për injeksion

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Powder and solvent for solution for injection	Pluhur dhe tretës për tretësiirë për injeksion
Powder and solvent for suspension for injection	Pluhur dhe tretës për suspension për injeksion
Concentrate for solution for injection	Koncentrat për tretësiirë për injeksion
Solution for infusion	Tretësiirë për infuzion
Emulsion for infusion	Emulsion për infuzion
Powder for solution for infusion	Pluhur për tretësiirë për infuzion
Concentrate for solution for infusion	Koncentrat për tretësiirë për infuzion
Powder and solvent for solution for infusion	Pluhur dhe tretës për treteësiir për infuzion
Lyophilisate for solution for infusion	Liofilizat për tretësiirë për infuzion
Solvent for parenteral use	Tretës për përdorim parenteral
Lyophilisate for solution for injection	Liofilizat për tretësiirë për injeksion
Lyophilisate for suspension for injection	Liofilizat për suspension për injeksion
Implants	Implantet
Implant	Implant
Implantation tablet	Tableta për implantim
Implantation chain	Zinxhir për implantim
Preparations for dialysis	Preparatet për dializë
Solution for peritoneal dialysis	Tretësiirë për dializë peritoneale
Solution for haemofiltration	Tretësiirë për hemofiltrim
Solution for haemodiafiltration	Tretësiirë për hemodiofiltrim
Solution for haemodialysis	Tretësiirë për hemodializë
Concentrate for haemodialysis solution	Koncentrat për tretësiirë për hemodializë
Preparations for intravesical and urethral use	Preparatet për përdorim intravezikal dhe uretral
Solution for intravesical use	Tretësiirë për përdorim intravezikal
Bladder irrigation	Tretësiirë për shpërlarje të fshikëzës së urinës
Powder for bladder irrigation	Pluhur për tretësiirë për shpërlarje të fshikëzës së urinës
Urethral gel	Xhel uretral
Urethral stick	Shkop uretral
Tracheopulmonary preparations	Preparatet trakeopulmonare
Endotracheopulmonary instillation, solution	Instilim endotrakeopulmonar, tretësiirë
Endotracheopulmonary instillation, powder for solution	Instilim endotrakeopulmonar, pluhur për tretësiirë
Endotracheopulmonary instillation, suspension	Instilim endotrakeopulmonar, suspension
Endotracheopulmonary instillation, powder and solvent for solution	Instilim endotrakeopulmonar, pluhur dhe tretës për tretësiirë
Endocervical preparations	Preparatet endocervikale
Endocervical gel	Xhel endocervikal
Powder and solvent for endocervical gel	Pluhur dhe tretës për xhel endocervikal
Intramammary preparations	Preparatet intramamare
Intramammary solution	Tretësiirë intramamare
Intramammary suspension	Suspension intramamar
Intramammary emulsion	Emulsion intramamar

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Intramamary ointment	Pomadë intramamar
Teat stick	Shkop intramamar
Intrauterine delivery system	Sistem intrauterin
Intrauterine preparations	Preparatet intrauterine
Intrauterine solution	Tretësirë intrauterine
Intrauterine suspension	Suspension intrauterin
Intrauterine emulsion	Emulsion intrauterin
Intrauterine tablet	Tableta intrauterine
Intrauterine capsule	Kapsula intrauterine
Environmental preparations	Preparatet ambientale
Bee-hive strip	Shirit për koshere bletësh
Bee smoke paper	Lëtër tymuese për bletë
Bee smoke stick	Shkop tymues për bletë
Nebulisation solution	Tretësirë për nebulizator
Medicinal gases	Gazrat medicinale
Medicinal gas, compressed	Gaz medicinal, nën presion
Medicinal gas, cryogenic	Gaz medicinal, kriogjenik
Medicinal gas, liquefied	Gaz medicinal, lëngëzuar
Miscellaneous	Të përziera
Dental lacquer	Shkëlqyes dental
Anticoagulant and preservative solution for blood	Tretësirë antikoaguluese dhe për ruajtje të gjakut
Solution for blood fraction modification	Tretësirë për modifikim të fraksionit të gjakut
Wound stick	Shkop për plagë
Radiopharmaceutical precursor	Prekursor radiofarmaceutik
Radionuclide generator	Gjenerator radionukleoid
Kit for radiopharmaceutical preparation	Kit për përgaditjen e preparateve radiofarmaceutike
Gastroenteral solution	Tretësirë gastroenterale
Dispersion	Disperzion
Gastroenteral suspension	Suspension gastroenteral
Gastroenteral emulsion	Emulsion gastroenteral
Solution for organ preservation	Tretësirë për ruajtjen e organeve
Irrigation solution	Tretësirë për shpërlarje
Stomach irrigation	Tretësirë për shpërlarje të lukthit
Sealant	Ngjitës për inde
Powder and solvent for sealant	Pluhur dhe tretës për ngjitës të indeve
Impregnated pad	Tampon i impregnuar
Living tissue equivalent	Ekuivalent i indit të gjallë
Solution for provocation test	Tretësirë për test provokues
Part 1b Short Terms	Pjesa 1b Termet e shkurta
Oral drops	Pika orale
Oral liquid	Tretësirë orale
Capsule	Kapsula

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Gastro-resistant capsule	Kapsula acidorezistente
Prolonged-release capsule	Kapsula me lirim të zgjatur
Tablet	Tableta
Intraruminal device	Mjet intraruminal
Medicated premix	Premiks mjekësorë
Lozenge	Pastile
Oromucosal liquid	Tretësirë për mukozën e gojës
Dental liquid	Tretësirë për dhëmbë
Cutaneous spray	Aerosol për lëkurë
Cutaneous liquid	Tretësirë për lëkurë
Dip	Larje
Dip concentrate	Koncentrat për larje
Pour-on	Pour-on t(tretësirë për aplikim te shtazët)
Spot-on	Spot-on tretësirë
Teat dip	Larje për tëmtha gjiri
Teat spray	Aerosol për tëmtha gjiri
Eye drops	Pika për sy
Ear drops	Pika për vesh
Ear spray	Aerosol për vesh
Ear wash	Ujë për vesh
Nasal drops	Pika për hundë
Nasal spray	Aerosol për hundë
Vaginal liquid	Lëng vaginal
Vaginal capsule	Kapsula vaginale
Enema	Enema (tretësirë për zorrë të trashë)
Nebuliser liquid	Tretësirë për nebulizator
Pressurised inhalation	Inhalim nën presion
Inhalation powder	Pluhur për inhalim
Inhalation vapour	Avull për inhalim
Injection	Injeksion
Powder for injection	Pluhur për injeksion
Sterile concentrate	Koncentrat steril
Infusion	Infuzion
Powder for infusion	Pluhur për infuzion
Endotracheopulmonary instillation	Instilim endotrakeopulmonar
Intrauterine liquid	Lëng intrauterin
Gastroenteral liquid	Lëng gastroenteral
Blood fraction modifier	Modifikues i fraksionit të gjakut
Part 2 routes of administration	PJESA 2 RRUGËT E ADMINISTRIMIT
Auricular use	Për vesh
Beak dipping	Larje sqepi
Cutaneous use	Për përdorim lëkurë

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Dental use	Për përdorim dental
Dipping	Larje
Endocervical use	Përdorim endocervikal
Endosinusal use	Perdorim endosinusal
Endotracheopulmonary use	Përdorim endotrakeopulmonar
Epidural use	Përdorim epidural
Extraamniotic use	Përdorim ekstraamniotik
Foot-stab use	Përdorim për këmbë shpendi
Gastroenteral use	Përdorim gastroenteral
Gingival use	Përdorim për gingiva
Hemodialysis	Hemodializa
In drinking water/milk use	Për përdorim në ujë të pijshëm/qumësht
In ovo	In ovo
In-feed use	Në ushqim
In-hive use	Në koshere
Inhalation use	Për inhalim
Intraamniotic use	Për përdorim në lëngun amniotic
Intraarterial use	Përdorim intraarterial
Intraarticular use	Përdorim Intraartikular
Intrabursal use	Përdorim Intrabursal
Intracardiac use	Përdorim Intrakardiak
Intracavernous use	Përdorim Intrakavernous
Intracerebral use	Përdorim intracerebral
Intracervical use	Përdorim intracervikal
Intracoronary use	Përdorim intrakoronar
Intradermal use	Përdorim Intradermal
Intradiscal use	Përdorim Intradiscal
Intralesional use	Përdorim në plagë
Intralymphatic use	Përdorim Intralimfatik
Intramamary use	Përdorim Intramamar
Intramuscular use	Përdorim Intramuskular
Intraocular use	Përdorim Intraokular
Intrapericardial use	Përdorim Intraperikardial
Intraperitoneal use	Përdorim Intraperitoneal
Intrapleural use	Përdorim Intrapleural
Intraruminal use	Përdorim Intraruminal
Intrasternal use	Përdorim Intrasternal
Intrathecal use	Përdorim Intratekal
Intratumoral use	Përdorim Intratumoral
Intrauterine use	Përdorim Intrauterine
Intravenous use	Përdorim Intravenoz
Intravesical use	Përdorim Intravezikal

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Intravitreal use	Përdorim Intravitreal
Laryngopharyngeal use	Përdorim laringofaringeal
Nasal use	Përdorim Nasal
Nebulisation use	Për përdorim me nebulizim
Ocular use	Përdorim për sy
Oculonasal use	Përdorim për sy dhe hundë
Oral use	Përdorim oral
Oromucosal use	Përdorim në mukozën e gojës
Oropharyngeal use	Përdorim për gojë dhe fyt
Paravertebral use	Përdorim paraverterbral
Periarticular use	Përdorim periartikular
Perineural use	Përdorim perineural
Periodontal use	Përdorim periodontal
Pour-on use	Për shkëlqim
Rectal use	Përdorim rektal
Route of administration not applicable	Rruga e administrimit jo e aplikueshme
Skin scarification	Gërvishje të lëkurës
Spot-on use	Përdorim me spërkatje
Subconjunctival use	Përdorim në konjunktivë
Subcutaneous use	Përdorim nënlëkurë
Sublingual use	Përdorim nën gjuhë
Teat use	Përdorim në thimth gjiri
Transdermal use	Përdorim përmes lëkurës
Urethral use	Përdorim uretral
Vaginal use	Përdorim vaginal
Water-borne use	Përdorim në ambient ujor
Wing-web-stab use	Përdorim me shpim (thumbim) në krah
Part 3 containers	PJESA 3 KONTEJNERËT
Ampoule	Ampula
Applicator	Aplikator
Automatic injection device	Injektues automatik
Bag	Qese
Balling gun	Pistoletë për barna të forta
Barrel	Bucela
Blister	Folie/Blister
Bottle	Shishe
Box	Kuti
Brush	Brushë
Brush applicator	Aplikator me brushë
Cannula	Kanilë
Cap	Kapak
Cartridge	Kartrigjxh

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Child resistant closure	Mbyllës, sigurues për fëmijë
Cup	Gotë
Dabbing applicator	Mbyllës me tampon
Dart	Shigjetë
Dredging applicator	Aplikator për shpërndarje
Dredging container	Kanteiner për shpërndarje
Drench gun	Pistoletë për barna të lëngëta
Dropper applicator	Mbyllës me pikatore
Dropper container	Konteiner me pikatore
Fixed cryogenic vessel	Enë fikse ftohëse
Gas cylinder	Cilindër për gazra
High pressure transdermal delivery device	Sistem i injektues, transdermal nën presion të lartë
Implanter	Implantues
In-ovo injection device	Mjet injektues in-ovo
Injection needle	Gjilpërë injektues
Injection syringe	Shiringë injektues
Internal graduated calibration chamber	Dozues me kalibrim të brendshëm
Intramamary syringe	Shiringë intramamar
Jar	Kavanoz
Measuring device	Dozues
Measuring spoon	Lugë matëse
Metering pump	Pompë matëse
Metering valve	Valvulë matëse
Mobile cryogenic vessel	Enë e lëvizshme ftohëse
Mouthpiece	Pjesë për gojë
Multidose container	Konteiner multidozues
Multidose container with airless pump	Konteiner multidozues me pompritrajtuese
Multipuncturer	Aplikator me shumë shpuarje
Nasal applicator	Aplikator për hundë
Nebuliser	Nebulizator
Needle applicator	Aplikator me gjilpërë
Nozzle	Dizë
Oral syringe	Shiringë për gojë
Pipette	Pipetë
Pipette applicator	Aplikator me pipetë
Pre-filled gastroenteral tube	Tub i mbushur gastroenteral
Pre-filled pen	Laps i mbushur
Pre-filled syringe	Shiringë e mbushur
Pressurised container	Konteiner nën presion
Prick test applicator	Aplikatori i alergjeneve
Sachet	Qeskë
Scarifier	Grithës

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Screw cap	Mbyllës me vidhë
Single-dose container	Konteiner një dozues
Spatula	Shpatullë
Spot-on applicator	Aplikator me pikim
Spray container	Kontainer për aerosol
Spray pump	Pompë për aerosole
Spray valve	Valvulë për aerosole
Stab vaccinator	Vaksinues injektues
Stopper	Tapë
Strip	Emplaster dyshtresor
Tablet container	Konteiner për tableta
Tube	Tub
Vaginal sponge applicator	Aplikator shpuzor vaginal
Vial	Flakon
Combined terms	TERME TË KOMBINUARA
Inhalation vapour, effervescent tablet	Inhalim ne avull, tablet shkumbezuëse
Inhalation vapour, emulsion	Inhalim me avull, emulsion
Inhalation vapour, impregnated pad	Inhalim me avull, tampon i impregnuar
Liquefied gas for dental use	Gaz i lëngëzuar për përdorim dental
Modified-release film-coated tablet	Film tabletë e mbeshtjellur me lirim të modifikuar
Modified-release granules for oral suspension	Granula për suspension me lirim të modifikuar
Nasal spray and oromucosal solution	Aerosol për hundë dhe tretës për mukozën e gojës
Oral/rectal suspension	Suspension oral/suspension rektal
Oromucosal patch	Emplaster për mukozën e gojës
Oromucosal/laryngopharyngeal solution/spray	Tretësirë/aerosol për mukozë gojës/fyt dhe laring
Pillules, single-dose container	Pilula, kontainer njëdozues
Powder and solvent for concentrate for solution for infusion	Pluhur dhe tretës për koncentrat për tretësirë për infuzion
Powder for concentrate for solution for infusion	Pluhur për koncentrat për tretësirë për infuzion
Powder and solvent for cutaneous solution	Pluhur dhe tretës për tretësirë për lëkurë
Powder and solvent for endosinusal solution	Pluhur dhe tretës për tretësirë për sinusa
Chewable/dispersible tablet	Tableta përthypëze /orbiletë
Concentrate and solvent for concentrate for solution for infusion	Koncentrat dhe tretës për koncentrat për tretësirë për infuzion
Concentrate and solvent for cutaneous solution	Koncentrat dhe tretës për tretësirë për lëkurë
Concentrate and solvent for cutaneous use	Koncentrat dhe tretës për lëkurë
Concentrate and solvent for injection	Koncentrat dhe tretës për injeksion
Concentrate and solvent for solution for infusion	Koncentrat dhe tretës për tretësirë për infuzion
Concentrate and solvent for solution for injection	Koncentrat dhe tretës për tretësirë për injeksion
Concentrate and solvent for suspension for injection	Koncentrat dhe tretës për suspension për injeksion
Concentrate for cutaneous spray, emulsion	Koncentrat për aerosol për lëkurë, emulsion
Concentrate for oral solution	Koncentrat për tretësirë orale

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Concentrate for oral/rectal solution	Koncentrat për tretësirë orale,/rektale
Concentrate for peritoneal dialysis solution	Koncentrat për tretësirë peritoneale dialize
Concentrate for solution for intravesical use	Koncentrat për tretësirë për përdorim intravezikor
Concentrate for suspension for infusion	Koncentrat për suspension për infuzion
Cutaneous and nasal ointment	Pomadë për lëkurë dhe hundë
Cutaneous spray, ointment	Aerosol për lëkurë /pomadë
Dental paste	Pastë dentale
Ear/eye drops, solution	Pika për vesh/sy, tretësirë
Ear/eye ointment	Pomadë për vesh/sy
Ear/eye/nose drops, solution	Pomadë për vesh/sy/hundë,tretësirë
Emulsion for injection/infusion	Emulsion për injeksion /infuzion
Endosinusal wash, suspension	Ujë për sinusë/suspension
Eye drops, powder and solvent for solution	Pika për sy, pluhur dhe tretës për tretësirë
Gargle/mouth wash	Tretësirë për shpërlarje fyti/goje
Gastro-resistant coated tablet	Tableta të mbështjellura acido-rezistente
Gastro-resistant granules for oral suspension	Granula acido -rezistente për suspension oral
Granules and solvent for suspension for injection	Granula dhe tretës për suspension për injeksion
Granules for oral and rectal suspension	Granula për suspension oral dhe rektal
Granules for oral drops, solution	Granula për pika orale/tretësirë
Inhalation powder, tablet	Pluhur për inhalim, tabletë
Powder and solvent for gingival gel	Pluhur dhe tretës për xhel për gingiva
Powder and solvent for instillation solution for intraocular use	Pluhur dhe tretës për tretësirë instiluese për përdorim në sy
Powder and solvent for prolonged-release suspension for injection	Pluhur dhe tretës për suspension me lirim të zgjatur për injeksion
Powder for concentrate for haemodialysis solution	Pluhur për koncentrat për tretësirë për hemodializë
Powder for intravesical solution	Pluhur për tretësirë intravezikale
Powder for mouthwash	Pluhur për larje të gojës
Powder for intravesical suspension	Pluhur për suspension intravezikal
Powder for oral/rectal suspension	Pluhur për suspension oral/suspension për rektum
Powder for solution for injection or infusion	Pluhur për tretësirë për injeksion apo infuzion
Powder for solution for intravesical use	Pluhur për tretësirë për përdorim intravezikal
Powder for solution for nasal spray	Pluhur për tretësirë për aerosol për hundë
Prolonged-release granules for oral suspension	Granula me lirim të zgjatur për suspension oral
Radiopharmaceutical precursor, solution	Prekursor radiofarmaceutik/tretësirë
Solution for haemodialysis/haemofiltration	Tretësirë për hemodializë,hemofiltrim
Solution for infusion and oral solution	Tretësirë për infuzion dhe tretësirë orale
Solution for injection/infusion	Tretësirë për injeksion/infuzion
Solution for intraperitoneal use	Tretësirë për përdorim intraperitoneal
Suspension and effervescent granules for oral suspension	Suspension për granula shkumëzuese për suspension oral
Suspension for infusion	Suspension për infuzion

Terminologjia e formave të dorëzuara farmaceutike

Tablet and solvent for rectal suspension	Tableta dhe tretës për suspenzion për rektum
Tablet and powder for oral solution	Tableta dhe pluhur për tretësirë orale
Tablet for oral suspension	Tabletë për suspenzion oral
Oral suspension for use in drinking water	Suspenzion oral për përdorim me ujë të pijshëm
Powder and solvent for dental gel	Pluhur dhe tretës për xhel dental
Powder for use in drinking water	Pluhur për përdorim me ujë të pijshëm
Powder for solution for intraocular irrigation	Pluhur për tretësirë për shpërlarje të syve
Solvent for solution for intraocular irrigation	Tretës për tretësirë për shpërlarje të syve

Skema e vaksinimit të obliguar me ligj për vitin 2016/2017

KALENDARI I VAKSINIMIT		
Mosha	Vaksina	Administrimi
0 -12 muaj	BCG	Id
0 muaj	Hepatiti B1	Im
2 muaj	DPT1	Im
	OPV1	Per Os
	Hepatiti B2	Im
	Hib1	Im
3 muaj	DPT2	Im
	OPV2	Per Os
	Hib2	Im
4 muaj	DPT3	Im
	OPV3	Per os
	Hepatiti B3	Im
	Hib3	Im
12 muaj	MMR	Sc

RIVAKSINIMI		
12-18 muaj	DPT	Im
	OPV	Per os
6-7 vjec	DT	Im
	OPV	Per os
	MMR	Sc
12-13 vjec	Td	Im
	OPV	Per os
18 vjec	TT	Im

Literatura

- Anatomical Therapeutical Chemical Classification of Drugs (2009) WHO Collaborating Centre, Oslo, Norvegji.
- BNF (2009) British National Formulary 57. British Medical Association dhe Royal Pharmaceutical Society e Britanisë, Londër, Britani e Madhe.
- DiPiro, J.T. (2003) Encyclopedia of clinical pharmacy. American College of Clinical Pharmacy and American Society of Health-System Pharmacists, USA.
- Durrësi, S. dhe Andoni, R. (2000) Formular Terapeutik. Tiranë, Shqipëri
- Islami, H. dhe Disha, M. (2003) Bazat e Farmakoterapisë (me regjistër të barnave). Universiteti i Prishtinës, Prishtinë, Kosovë.
- Electronic medicines compendium (eMC). <https://www.medicines.org.uk/emc/>
- Martindale (2009). The complete drug reference. The Pharmaceutical Press, Londër, Britani e Madhe.
- Murphey, R. dhe Champe, P. (2000) Pharmacology. Lippincott Williams & Wilkins, USA.
- PDR 60 (2006) Physician Desk Reference 60th edition. Thomson pdr. Florence, USA.
- Rang, H., Dale, M., Ritter, J. dhe Flower, M. (2007) Pharmacology. Elsevier, Londër, Britani e Madhe.
- Regjistri i Barnave 4 (2015). MSh, AKPPM dhe ShFK. Prishtinë. Kosovë
- Wells, B. etc. (2005) Pharmacotherapy. McGraw-Hill, NY, USA.

Formulari i Raportimit

RAPORT PËR REAKSION ANËSOR TË DYSHIMTË

FORMA CIOMS

Raportuesi: _____	AGJENSIONI I KOSOVËS PËR PRODUKTE MEDICINALE		
Telefoni kontaktues: _____	Adresa:	Telefoni:	Fax:
Specializimi: _____	Rrethi i spitalit (QKU)	+381 38 512-807	+381 38 512-810
Nënskrimi: _____ Data: _____	10.000 Prishtinë, Kosovë	+381 38 512-808	+381 38 512-809

LIFORMATA PËR REAKSIONIN

INICIALET E PACIENTIT	1a. Shteti	2. DATA E LINDJES			2a. MOSHA Vjet	3. GJINIA	4-6. FILLIMI I REAKSIONIT			8-12. PASOJA E REAKSIONIT ANËSOR
		Dita	Muaji	Viti			Dita	Muaji	Viti	
7-13. PËRSHKRUAJ REAKSIONIN(ET) (përfshijë testet relevante/analizat laboratorike)										
VDEKJE E PACIENTIT HOSPITALIZIM I ZGJATUR I PACIENTIT PAAFTËSIM SIGNJIFIKANT OSË PERSISTENT KËRCËNUS PËR JETËN ANOMALI KONGJENTALE E PANJOHUR										

II. INFORMATA PËR BARIN(NAT) E DYSHIMTË

14. BARIN(NAT) (E) DYSHIMTË (përfshijë emrin gjenerik, formën dhe forësin)		20. A ËSHITË ZHDUKUR REAKSIONI PAS NDRËPRERJES SË BARIT PO JO E PANJOHUR
15. DOZA(T) DITORE	16. RRUGA E ADMINISTRIMIT	21. A ËSHITË PARAQITUR REAKSIONI PAS MARRJES SË SËRISHIME TË BARIT PO JO E PANJOHUR
17. INDIKACIONET PËR PËRDORIM		
18. DATAT E TERAPISË (nga/deri)		19. KOHËZGJATJA E TERAPISË

III. BARNAT E PËRDORURA NJËKOHËSISHT DHE HISTORIA

22. BARNAT E PËRDORUR NJËKOHËSISHT DHE DATAT E ADMINISTRIMIT (përfshijë ato që janë përdorur për trajtim të reaksionit)
23. TË DHËNA TË TJERA (p.sh. analiza të tjera, alergji shtatzënia me muajin e fundit të menstruacioneve, etj.)

IV. INFORMATA PËR PRODHUESIN

24a. EMRI DHE ADRESA E PRODHUESIT	24b. NR. KONTR. I PRODHUESIT	
	24c. DATA E PRANIMIT TË RAPORTIT NGA PRODHUESI	
24d. DATA E KËTUI RAPORTIMI	24d. BUREMI I RAPORTIT STUDIUM LITERATURË PROFESIONIST SHËNDE/TËSOR	25a. LLOJI I RAPORTIT FILLESTAR VAZHDIUES

