|  |
| --- |
| **Република Србија****Министарство здравља****Сектор за лекове и медицинска средства, психоактивне контролисане супстанце и прекурсоре****БЕОГРАД, НЕМАЊИНА 22-26** [www.zdravlje.gov.rs](http://www.zdravlje.gov.rs) |

**ИЗВЕШТАЈ**

**ЗДРАВСТВЕНЕ УСТАНОВЕ И ПРИВАТНЕ ПРАКСЕ**

**О ПОТРОШЊИ ПСИХОАКТИВНЕ КОНТРОЛИСАНЕ СУПСТАНЦЕ У ПРЕТХОДНОЈ КАЛЕНДАРСКОЈ ГОДИНИ**

|  |
| --- |
| **Основни подаци о подносиоцу извештаја** |
| **Пословно име / назив** |  |
| **Седиште** |  |
| **Контакт телефон** |  |
| **Име и презиме одговорног лица** |  |
| **Матични број** |  |  |  |  |  |  |  |  |  **ПИБ** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Адреса електронске поште** |  |

|  |
| --- |
| **Информације о одговорним лицима за психоактивне контролисане супстанце** |
| Име и презиме одговорног лица за психоактивне контролисане супстанце |  |
| Контакт телефон одговорног лица за психоактивне контролисане супстанце |  |
| Адреса електронске поште одговорног лица за психоактивне контролисане супстанце |  |

1. Установа

Запослени у служби за снабдевање лековима/болничка апотека/апотеци дома здравља, кој раде са психоактивним контролисаним супстанцама:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Број запослених фармацеута: |  |  | Број фармацеутских техничара: |  |  | Број других запослених са ВШС: |  |  | Број других запослених са ССС: |  |

Означите делатност која се обавља у здравственој установи/правном лицу (једна или више):

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| болничко лечење/хоспитализација | ванболничко лечење |  | програм супституционе терапије пацијената нехоспитализованих |
| клинички центар / КБЦ |  |  | дом здравља |  |  | метадоном или бупренорфином |  |  |
| општа болница |  |  | институт / завод |  |  | социјалне установе |  |  |
| специјална болница |  |  | специјалистичка З.У. / клиника |  |  | установе са смештајем |  |  |
| институт / завод / клиника |  |  | остале З.У. са ванболничким лечењем |  |  | установе без смештаја |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Фармацеутска делатност | Промет/трговина |
| интерно снабдевање лековима установе |  |  | интерно снабдевање здравствене установе |  |  | веледрог./велепродаја | лекова |  |
| за болничко лечење / са смештајем |  |  | за ванболничко лечење / без смештаја |  |  | апотека/малопродаја | лекова |  |

Књиге наркотика, односно евиденције о примању и издавању опојних дрога које се тренутно употребљавају, оверило је:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Министарство здравља |  |  | Руководилац З.У. |  |  | Орган локалне самоуправе |  |  | Полиција |  |  | Непоменути |  |  | Неоверено |  |

2. Потрошња психоактивних контролисаних супстанци

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **ALFENTANIL** /Rapifen® | **претходне године** | (број ампула) |  |  | **укупно** |
| A | N01 | раствор за инјекцију; 0,5 mg/ml; ампула, 10 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 0,5 mg/ml; ампула, 2 ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 1 mg/ml; ампула, 2 ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **BUPRENORFIN** /® | **претходне године** | (број таблета) |  |  | **укупно** |
| Б | N07 | сублингвална таблета; 0,4 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | сублингвална таблета; 2 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | сублингвална таблета; 8 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | Suboxon; таблета; 2 mg |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **CODEINE** / Kodein fosfat® | **претходне године** | (број таблета, бочица) |  |  | **укупно** |
| A | R05 | таблета; 30 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | капи, бочица\* |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **FENOBARBITAL** / Fenobarbiton, Phenobarbiton, Phenobarbiton-Natrijum | **претходне године** | (број таблета/бочица) |  |  | **укупно** |
| Б | N03 | таблете; 15 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблете; 100 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | лиофилизат за раствор за инјекцију; 220 mg |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **FENTANYL** / Durogesic®, Fentanyl®, Victanyl® | **претходне године** | (број ампула) |  |  | **укупно** |
| A | N01 | раствор за инјекцију; 0,1 mg/2 ml; ампула, 2 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 0,5 mg/10 ml; ампула, 10 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 0,05 mg/2 ml; ампула, 2 ml |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | **FENTANYL** / Durogesic® |  | (број фластера) |  |  |  |
| A | N02 | трансдермални фластер 12 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 25 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 50 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 75 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 100 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | **FENTANYL** / Victanyl® |  | (број фластера) |  |  |  |
| A | N02 | трансдермални фластер 12 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 25 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 50 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 75 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 100 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | **FENTANYL** / Fentanyl®,  |  | (број фластера) |  |  |  |
| A | N02 | трансдермални фластер 25 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 50 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 75 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | трансдермални фластер 100 mcg/h |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **HYDROMORPHONE** / Jurnista® | **претходне године** | (број таблета) |  |  | **укупно** |
| A | N02 | таблета са продуженим ослобађањем; 8 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 16 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 32 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 64 mg |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **METHADONE** / Metadon® | **претходне године** | (број бочица) |  |  | **укупно** |
| A | N07 | орални раствор; 1 mg/ml; боца пласт.; 20 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 1 mg/ml; боца пласт.; 40 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 1 mg/ml; боца пласт.; 60 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 1 mg/ml; боца пласт.; 100 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 1 mg/ml; боца пласт.; 1000 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 5 mg/ml; боца пласт.; 20 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 5 mg/ml; боца пласт.; 1000 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | оралне капи, раствор; 10 mg/ml; бочица; 10 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 10 mg/ml; бочица; 100 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раствор; 10 mg/ml; боца; 1000 ml |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **METILFENIDAT** / Concerta® | **претходне године** | (број таблета) |  |  | **укупно** |
| Б | N06 | таблета са продуженим ослобађањем; 18 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 36 mg |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **MORPHINE** / Morfin hidrohlorid®, Oramorph® | **претходне године** | (број ампула/бочица/конт.) |  |  | **укупно** |
| A | N02 | раствор за инјекцију; 20 mg/ml; ампула, 1 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | оралне капи, раствор; 20 mg/ml; бочица; 20 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | оралне капи, раствор; 2%; бочица са капаљком, 50 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | оралне капи,раствор; 2%; бочица са капаљком,100 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раств.; 10 mg/5 ml; контејнер једнодозни, 5ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раств.; 30 mg/5 ml; контејнер једнодозни, 5ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раств.; 100mg/5ml; контејнер једнодозни, 5ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | сируп; 10 mg/5 ml; бочица, 100 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | капи 0,5%; бочица, 50 ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орални раств.; 20 mg/5ml; контејнер једнодозни, 5ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблете; 10 mg\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | оралне капи, раствор; 20%; 50 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | сируп; 2 mg/ml; бочица, 100 ml |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **OXYCODONE** / Oxynorm® | **претходне године** | (број таблета/капсула) |  |  | **укупно** |
| A | N02 | таблете; 40 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | депо таблете |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | капсуле; 5 mg |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **PETHIDINE** / Dolantin® | **претходне године** | (број ампула) |  |  | **укупно** |
| A | N02 | раствор за инјекцију; 50 mg/ml; ампуле, 2 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 100 mg/ml; ампуле, 2 ml |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **REMIFENTANIL** / Ultiva® | **претходне године** | (број бочица) |  |  | **укупно** |
| A | N01 | прашак за конц. За раств. За инф.; 1 mg; бочица |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | прашак за конц. За раств. За инф.; 2 mg; бочица |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **SUFENTANIL** / Sufentanil®, Sufenta® | **претходне године** | (број ампула) |  |  | **укупно** |
| A | N01 | раствор за инјекцију; 0,05 mg; ампула, 10 ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 0,25 mg; ампула, 5 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 1 mg; ампула, 20 ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **TILIDINE** / Tilidin comp STADA® | **претходне године** | (број таблета/ампула) |  |  | **укупно** |
|  |  | ретард таблета; Naloxon/Tilidin 4 mg/50 mg\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | ретард таблета; Naloxon/Tilidin 8 mg/100 mg\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | ретард таблета; Naloxon/Tilidin 12 mg/150 mg\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | ретард таблета; Naloxon/Tilidin 16 mg/200 mg\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | Naloxon; раствор за инјекцију; ампула, 0,4 mg/1 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **NALTREXONE** / Naltrexon | **претходне године** | (број таблета) |  |  | **укупно** |
|  | N07 | таблета; 50 mg |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **супстанца** | **претходне године** | количина у грамима |  |  | **укупно** |
|  |  | Tilidine HCl |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | Tilidine HCl Hemihydrate Working Standard |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | cis-Tilidine Base Working Standard |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Листа** | **ATC** | **Генеричко име / заштићено име®** | **Пренос из**  | **улаз** | **излаз** | **стање** |  | **Расход** |
|  |  | **TRAMADOL** / Tramadol®, Trodon®, Protradon®, Tramaflash®, Tramafort® | **претходне године** | (број капсула/ таблета/ бочица/ампула ) |  |  | **укупно** |
| A | N02 | капсула, тврда; 50 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 50 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 100 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 150 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | таблета са продуженим ослобађањем; 200 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | орална дисп. Таблета; 50 mg |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | оралне капи; раствор; 100 mg/ml; бочица, 10 ml\* |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 100 mg; ампула, 2 ml  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | раствор за инјекцију; 50 mg; ампула, 1 ml |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | супозиторије; 100 mg\* |  |  |  |  |  |  |  |
| **ненаведено:** |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**\* није регистровано или није обновљена регистрација (списак регистрованих лекова доступан на сајту Агенције за лекове и медицинска средства Србије [https://www.alims.gov.rs/ciril/files/2019/08/SPISAK-lekovi\_psihoaktivne\_supstance-22-8-2019.pdf](https://www.alims.gov.rs/ciril/files/2019/08/SPISAK-lekovi_psihoaktivne_supstance-22-8-2019.pdf%22%20%5Co%20%22https%3A//www.alims.gov.rs/ciril/files/2019/08/SPISAK-lekovi_psihoaktivne_supstance-22-8-2019.pdf)).**

Допуна:

Психоактивне контролисане супстанце ненаведене у табелама, а које су приказане кроз књигу евиденција

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

Психоактивне контролисане супстанце уступљене другим здравственим установама

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  | **потрошња** | **уступљено** | **стање** | **назив З.У. која је преузела** |
|  |  |  | (јед.мере: тбл., амп., боч., и сл.) | **психоактивне контролисане супстанце** |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Напомена: |  |

|  |
| --- |
|  |
| Извештај се може поднети и електронским путем, на | Zoran.vucic@zdravlje.gov.rs |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| У |  |  , дана | ф |  |  |
|  |  |  |  | Потпис подносиоца извештаја |